



Specjalistyczne Centrum Medyczne im. św. Jana Pawła II spółka akcyjna

57-320 Polanica-Zdrój, ul. Jana Pawła II 2

Tel.: 74/86 21 100; Fax: 74/86 21 102

www.scm.pl

NIP: 8831788549; REGON: 020493961

KRS: 0000438391, Sąd Rejonowy dla Wrocławia-Fabrycznej we Wrocławiu

IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

Kapitał zakładowy wpłacony w całości: 36 800 000,00 PLN

Numer konta bankowego: 62 1020 3668 0000 5802 0476 2326

Polanica-Zdrój, dnia 29.12.2020 r.

L.dz. EZP.3820.551.2020

Znak sprawy ZP/PN/2020/50- leki

Uczestnicy postępowania

dotyczy: pytań wniesionych do prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego **na zakup i dostawę wraz z rozładunkiem produktów leczniczych, szczepionek, płynów, wyrobów medycznych, preparatów do leczenia żywieniowego oraz innych produktów dla wszystkich oddziałów i poradni szpitala Specjalistycznego Centrum Medycznego im. św. Jana Pawła II S.A. w Polanicy Zdroju**

Zamawiający Specjalistyczne Centrum Medyczne im. św. Jana Pawła II S.A., ul. Jana Pawła II nr 2, 57-320 Polanica Zdrój informuje, że do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, oznaczonego **ZP/PN/2020/50 – leki** zostały wniesione następujące zapytania:

Pytanie 1

Pakiet 48 poz. 28-29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnej (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorku lidokainy
- 0.250g glukonianu chlorohexydy (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoatu metylu
- 0.025g hydroksybenzoatu propylu

Produkt pakowany w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g) w pozycji 28 oraz 6ml (6g) w pozycji 29?

Odpowiedź 1: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 2

Pakiet 33

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania Pakiecie nr 33 wyrobu medycznego o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatycznym uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskycynimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy

hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 4,5 cm /9,0 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu, 4,5 cm x 4,5 cm pakowany po 3 szt oraz 2,7 x 2,7 cm pakowany po 5 szt

Uzasadnienie

Opis przedmiotu zamówienia zaprezentowany przez Zamawiającego w przedmiotowym postępowaniu dopuszcza możliwość złożenia oferty tylko przez jednego producenta. Zamawiający wykluczył w sposób nieuzasadniony produkty innych producentów, dopuszczając jedynie jednego wykonawcę do realizacji zamówienia, co w efekcie stanowi naruszenie przepisu art. 7 ust. 1 i 3 ustawy PZP, art. 29 ust. 2 i 3 ustawy PZP. Zasada zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wszystkich wykonawców (art.7 PZP.) łączy się w sposób integralny z innymi zasadami i przepisami prawa zamówień publicznych, w tym z art.29 ust.3. A przepis ten jednoznacznie wskazuje, iż „opisu przedmiotu zamówienia nie można opisywać przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów [...]”. Warto wskazać, iż przepis ten należy rozumieć szerzej, nie wyłącznie, czy ściśle w odniesieniu do opisu przedmiotu zamówienia. Całość treści SIWZ winna być zgodna z przywołanymi powyżej zasadami gwarantującymi zachowanie równej konkurencji i jednakowego traktowania wszystkich potencjalnych wykonawców.

Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia w SIWZ powoduje, że zapisem tym Zamawiający dyskryminuje inne produkty dopuszczone do obrotu, posiadające porównywalne wskazania do stosowania.

Warto podkreślić, iż modyfikacja treści SIWZ w postulowanym powyżej brzmieniu pozwoli Zamawiającemu spełnić wymogi poszanowania w ramach niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego zasad wskazanych w ustawie PZP (w tym w szczególności art.7 i art.29), ale także przepisów ustaw o finansach publicznych (w zakresie racjonalnego wydatkowania środków publicznych).

Pragniemy zwrócić uwagę na wyrok KIO z 17 lipca 2013 r.; sygn. KIO 1606/13, który wskazuje, iż „Samo podjęcie próby udzielenia wyjaśnień czy też udzielenie takich, które w istocie nie stanowią pełnej odpowiedzi na wniosek wykonawcy, nie może być traktowane jako wykonanie dyspozycji normy, wyrażonej w przepisie art. 38 ust. 1 ustawy Pzp. Zdaniem KIO instytucja wyjaśnień nie służy bowiem formalnemu wykonaniu obowiązku wyartykułowanego we wskazanym przepisie. Ma ona umożliwić wykonawcom powzięcie wiedzy niezbędnej do podjęcia decyzji co do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego”. Dlatego uprzejmie prosimy o merytoryczne ustosunkowanie się do zadanego przez oferenta pytania, odpowiedź o treści „zgodnie z SIWZ” nie będzie w tym wypadku wystarczająca, o czym stanowi przytoczony fragment wyroku KIO.

Odpowiedź 2: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 3

Pakiet nr 34, poz. 16

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. **Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.**

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź 3: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 4

Pakiet 65 poz. 8

1.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 1,

Odpowiedź 4: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 5

wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź 5: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 6

Dotyczy wzoru umowy

Proszę o wyjaśnienie czy w razie wystąpienia takich okoliczności jak: brak 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.

Odpowiedź 6: Zamawiający nie jest w stanie określić jakie czynności prawne zostaną powzięte w przyszłości i nie ma obowiązku tego antycypować.

Pytanie 7

Dotyczy § 6 ust. 6.1 pkt. a) wzoru umowy – kary umowne

Czy Zamawiający zgodzi się w § 6 ust. 6.1 pkt. a) wzoru umowy na zmianę kary umownej wynoszącej 10% ogólnej wartości umowy brutto określonej w § 3.1 na karę wynoszącą **10% wartość brutto niezrealizowanej części umowy**?

Mając na uwadze wytyczne UZP i wypracowane stanowisko KIO w którym 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 zamówienia również prawidłowo zrealizowanego pozostaje w sprzeczności funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego.

Odpowiedź 7: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę. Kara nie jest rażąco wygórowana. W przypadku zaś prawidłowego wykonania umowy w ogóle nie będzie mieć zastosowania w sprawie.

Pytanie 8

Dotyczy § 2 ust. 2.5 wzoru umowy – termin realizacji dostaw w trybie 'na cito' oraz w dni wolne od pracy

Z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w pakiecie nr 44 nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na cito ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, proszę o potwierdzenie, że **zapisy § 2 ust. 2.5 wzoru umowy cito nie będą miały zastosowania w stosunku do pakietu nr 44.**

Zapisy umowy i SIWZ w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych leków wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp).

Odpowiedź 8: Nie zgodnie z SIWZ

Pytanie 9

Dotyczy § 2 ust. 2.6 oraz § 6 ust. 6.3 wzoru umowy – termin ważności

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie minimalnego terminu ważności dostarczanych produktów leczniczych do **6 miesięcy dla pakietu nr 44**? Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywnie, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem i nie buduje sobie zapasów, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający.

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na dopisanie we wzorze umowy zdania: „*Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem ważności krótszym niż wymagany tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę zgody od Zamawiającego*”?

Odpowiedź 9: Nie zgodnie z SIWZ

Pytanie 10

Pakiet 12 poz. 17

Czy w pakiecie nr. 12, poz. 17 Zamawiający potwierdza produkt o składzie pikosiarczan sodu, bezw. kwas cytrynowy i tlenek magnezu?

Odpowiedź 10: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 11**Pakiet 36 poz. 57, 58 i 60**

Czy Zamawiający w pakiecie nr.36 poz. 57, 58 i 60 wymaga aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie „Zaburzenia rytmu serca, zwłaszcza częstoskurcz nadkomorowy, skurcze dodatkowe pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków, w celu zwolnienia czynności komór”?

Odpowiedź 11: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 12**Dotyczy zapisów SIWZ**

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 12: W przypadku zakończenia produkcji Wykonawca nie wycenia, ale dołącza stosowny dokument potwierdzający zaistnienie takiego faktu. W przypadku czasowego braku, wstrzymano w obrocie Wykonawca podaje termin wznowienia dostaw i wycenia oraz dołącza stosowny dokument potwierdzający zaistnienie takiego faktu.

Pytanie 13**Dotyczy zapisów SIWZ**

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ?

Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

Odpowiedź 13: Zamawiający w kolumnie JM podaje w niektórych pakietach jednostkę miary OPAKOWANIE, które w kolumnie szczegółowy opis zawiera ILOŚĆ SZTUK w opakowaniu (pomnożenie ilości opakowań przez ilość sztuk daje ilość sztuk jaką chce uzyskać w zamówieniu Zamawiający.
Sposób przeliczenia do 2 miejsc po przecinku według zasad matematycznych.
Kolumna dotycząca zawartości opakowania handlowego nie służy wyliczaniu ceny za pakiet.

Pytanie 14**Dotyczy zapisów SIWZ**

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

Odpowiedź 14: Tak

Pytanie 15**Dotyczy zapisów SIWZ**

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

Odpowiedź 15: Tak

Pytanie 16**Dotyczy zapisów SIWZ**

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.)

Odpowiedź 16: Tak Pytanie do konkretnej pozycji

Pytanie 17**Dotyczy zapisów SIWZ**

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 17: Patrz odpowiedź na pytanie nr 13

Pytanie 18**Dotyczy zapisów SIWZ**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź 18: Tak

Pytanie 19

Dotyczy zapisów umowy

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.3? potwierdzanie otrzymanego zamówienia nie wydaje się konieczne. Wobec faktu, że chodzi o standardowe produkty znajdujące się w ofercie Wykonawcy należy przyjąć, że złożone zamówienie po prostu będzie realizowane. Zgodnie z przepisami awizowana powinna być odmowa realizacji zamówienia, a nie potwierdzane przyjęcie każdego zamówienia.

Odpowiedź 19: Nie ma podstaw do zmiany tego zapisu ani do jego wykreślenia.

Pytanie 20

Dotyczy zapisów umowy

O jakim 'odpowiednim magazynie Kupującego' jest mowa w par. 2.4? Czy Zamawiający może wskazać w umowie konkretny adres dostawy produktów (np. 'do apteki Kupującego')?

Odpowiedź 20: Apteka szpitalna

Pytanie 21

Dotyczy zapisów umowy

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.5 termin dostaw „na cito” z 8 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź 21: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 22

Dotyczy zapisów umowy

Wykonawca wnosi o wyjaśnienie frazy zawartej w par. 2.5: „Wykonawca zobowiązany jest uzyskać potwierdzenie dostarczenia.” – o jakie potwierdzenie, od kogo i o jakie dostarczenie chodzi w tym zdaniu?

Odpowiedź 22: Potwierdzenie odbioru leku na CITO przez osobę upoważnioną

Pytanie 23

Dotyczy zapisów umowy

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.b z 10% do wartości max. 0,2% oraz wykreśli zapis o minimalnej kwocie 100zł? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź 23: Kara nie jest rażąco wygórowana, ani nie będzie mieć zastosowania w przypadku należytego wykonania umowy.

Pytanie 24

Dotyczy zapisów umowy

Czy Zamawiający w par. 8.8 zamiast 4 lat wpisze max 15 miesięcy? Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że utrzymywać będzie ofertę asortymentową, zwłaszcza w obecnej cenie, przez okres 4 lat, przy zakładanym podstawowym okresie obowiązywania umowy wynoszącym 12 miesięcy. Jest w stanie przedłużyć ofertę do 15 miesięcy, lecz nie do 48 miesięcy.

Odpowiedź 24: 2 lata

Pytanie 25

Pakiet 20 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy w pakiecie nr 20 poz. 3 leku phenobarbital do 6 tygodni, ze względu iż lek sprowadzany jest w ramach importu docelowego?

Odpowiedź 25: Tak

Pytanie 26

Pakiet 20 poz. 4

Czy Zamawiający doprecyzuje jaką insulinę miał na myśli w pakiecie nr 20 poz. 4 ?

Odpowiedź 26: 300 j.m /3 ml

Pytanie 27**Pakiet 21 poz. 1-4**

1. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w **pakiecie nr 21 poz. 1-4** posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna , kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odpowiedź 27: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 28**Pakiet 21 poz. 1-4**

2. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek **pakiecie nr 21 poz. 1-4** był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?

Odpowiedź 28: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 29**Pakiet 21 poz. 1-4**

3. Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w **pakiecie nr 21 poz. 1-4** był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź 29: Nie

Pytanie 30**Pakiet 5 poz. 46**

1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź 30: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 31**Pakiet 5 poz. 46**

2. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź 31: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 32**Pakiet 5 poz. 53,54**

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 32: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 33**Pakiet 5 poz. 61**

W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić

Odpowiedź 33: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 34**Pakiet 9 poz. 1**

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 34: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 35**Pakiet 12 poz. 4**

Ze względu na zakończenie produkcji preparatu Carbo Medicinalis w dawce 300mg, proszę o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 200mg w postaci kaps.

Odpowiedź 35: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 36**Pakiet 12 poz. 13**

1. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź 36: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 37**Pakiet 12 poz. 13**

2. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź 37: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 38**Pakiet 12 poz. 17**

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

Odpowiedź 38: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 39**Pakiet 12 poz. 15, 16**

Ondansetronum Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź 39: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 40**Pakiet 27 poz. 3**

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

Odpowiedź 40: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 41**Pakiet 29 poz. 1**

Dotyczy pakietu nr 29 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp w ilości 100 opakowań?

Odpowiedź 41: Nie

Pytanie 42**Pakiet 34 poz. 9**

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

Odpowiedź 42: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 43**Pakiet 34 poz. 17**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty

Odpowiedź 43: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 44**Pakiet 36 poz. 8**

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

Odpowiedź 44: Tak

Pytanie 45**Pakiet nr 36 poz. 21**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu oznakowanego w języku angielskim?

Odpowiedź 45: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 46

Pakiet nr 39 poz. 1

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

Odpowiedź 46: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 47

Pakiet 40 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę MUPIROCINUM maść do nosa 5g w ilości 3 op. ?

Odpowiedź 47: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 48

Pakietu 46 poz. 11.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek

Odpowiedź 48: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 49

Pakiet 48 poz. 12

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.

Odpowiedź 49: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 50

Pakiet 48 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziara lub Tormentile Forte, maść, 20 g,tuba firmy Farmina ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź 50: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 51

Pakiet 48 poz. 24

Vaselinum Album maść – prosimy o doprecyzowanie wielkości opakowania do wyceny

Odpowiedź 51: 20 gram

Pytanie 52

Pakiet 49 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odpowiedź 52: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 53

Pakiet 53 poz. 2

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź 53: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 54

Pakiet 55 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu: Methadoni hydrochloridum, 10 mg/ml, but. 1000 ml, koncentrat do sporządzania roztworu doustnego, którego stabilność po otwarciu w temp. poniżej 25 stopni C wynosi 90 dni, a po sporządzeniu roztworu 14 dni, ze wskazaniem do substytucyjnego podtrzymującego leczenia uzależnienia od opioidów u dorosłych w połączeniu z odpowiednią opieką medyczną, społeczną i psychospołeczną? W przypadku zgody, proszę o podanie ilości opakowań, jaką należy wycenić.

Odpowiedź 54: Nie zgodnie z SIWZ

Pytanie 55

Pakiet 62 poz. 8,11

Czy ze względów terapeutycznych (leczenie inicjowane formą iniekcyjną kontynuowane jest u tego samego pacjenta formą doustną) należy wycenić preparat tego samego producenta (formę doustną i dożylną) aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia postaci? Czy zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny

zarejestrowany do leczenia niedrobnokomorkowego raka płuca wyłącznie w stopniu III i IV, bez rejestracji w stopniu IIB, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny do leczenia adjuwantowego chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca?

Odpowiedź 55: Tak preparat tego samego producenta

Pytanie 56

Pakiet 69 poz. 1,2

Czy Zamawiający wymaga, aby leki w tych pozycjach pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź 56: Tak

Pytanie 57

Pakiet nr 70 poz. 2

Dieta kompletna do żywienia dzieci dawka 100 ml – dostępna wielkość op. to 200 ml – czy należy wymaganą ilość mililitrów przeliczyć czy wycenić 50 szt x 200 ml?

Odpowiedź 57: Tak

Pytanie 58

Dotyczy zakończonej produkcji

Poniższe pozycja- zakończona produkcja ; prosimy o informację czy należy wycenić pozycje podając ostatnią cenę zakupu z informacją pod pakietem czy nie należy wyceniać wcale

Nazwa pakietu	Numer	Nazwa handlowa
0005	35	Erythromycinum Intravenos,300mg, inj., 1 fiol
0028	5	Remestyp, 100 mcg/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 5 amp
0032	29	Ranigast, 0,5 mg/ml, roztw.do infuz.,100 ml,poj.
0032	30	Ranigast, 150 mg, tabl.powl., 60 szt
0034	20	Vit. B 6 Teva, 25 mg/ml; 2ml,rozt.do wstrz., 5 amp
0034	24	Vit. B 1 Teva, 25 mg/ml; 1ml, roztw.d/wst., 10 amp
0036	21	Goniovisc, 2,5 %, roztwór, sterylny, 15 ml
0036	27	Sulfarinol, (50 mg+1 mg)/ml, krople do nosa, 20 ml
0037	56	Bemecor, 0,1 mg, tabl., 30 szt
0043	14	Luminalum, 15 mg, czop.doodbytn., 10 szt
0043	16	Epanutin Parenteral,50mg/ml;5ml,rozt.d/wst.,5fiol
0062	6	Vinblastin Richter,5mg,inj,10fiol prosz+10amp rozp

Prosimy o informację , jak należy postąpić w przypadku leków , których występuje czasowy brak ; czy Zamawiający oczekuje wyceny leku z informacją pod pakietem ?

Odpowiedź 58: W przypadku zakończenia produkcji Wykonawca nie wycenia, ale dołącza stosowny dokument potwierdzający zaistnienie takiego faktu. W przypadku czasowego braku, wstrzymano w obrocie Wykonawca podaje termin wznowienia dostaw i wycenia oraz dołącza stosowny dokument potwierdzający zaistnienie takiego faktu.

Pytanie 59

Dotyczy braku produkcji wstrzymania produkcji

Jak postąpić ma oferent jeżeli w trakcie wyceny okaże się, że lek umieszczony w wykazie asortymentowym jest niedostępny na rynku (np. brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestru, brak harmonizacji, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma leku równoważnego?

Odpowiedź 59: W przypadku zakończenia produkcji Wykonawca nie wycenia, ale dołącza stosowny dokument potwierdzający zaistnienie takiego faktu. W przypadku czasowego braku, wstrzymano w obrocie Wykonawca podaje termin wznowienia dostaw i wycenia oraz dołącza stosowny dokument potwierdzający zaistnienie takiego faktu.

Pytanie 60

Pakiet 62 poz.8-11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i wydzieli z pakietu nr 62 pozycje nr 8 - 11:

8	VINORELBINE	Postać: INJ.1 ML; dawka: 10 MG/ML	30	szt.
9	VINORELBINE	Postać: KAPS.; dawka: 20 MG	200	szt.

10	VINORELBINE	Postać: KAPS.; dawka: 30 MG	200	szt.
11	VINORELBINE	Postać: INJ.; dawka: 0,05 G/5 ML	70	szt.

i utworzy z nich osobny pakiet? Państwa zgoda pozwoli na złożenie korzystniejszej oferty cenowej. Prosimy o podanie wysokości wadium dla pakietów po zmianie.

Odpowiedź 60: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 61

Dotyczy zapisów SIWZ

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oświadczenia o posiadaniu odpowiednich dopuszczeń do obrotu, kart Charakterystyki Produktu Leczniczego, katalogów ulotek i prospektów opisanych w pkt.10.1- 10.4 SIWZ?

Odpowiedź 61: Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oświadczenia, jednak na każde żądanie Zamawiającego Wykonawca dostarczy pocztą elektroniczną wymagane dokumenty w ciągu 2 godzin.

Pytanie 62

Pakiet 48 poz. 28 i 29

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr. 48 poz. 28 i 29 (żel do znieczuleń) do osobnego zadania co umożliwiłoby złożenie korzystniejszej oferty?

Odpowiedź 62: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 63

Pakiet 48 poz. 28

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr 48 w poz. 28 żelu znieczulającego o poj. 12 ml z odpowiednim przeliczeniem tj. 550 sztuk?

Odpowiedź 63: Tak

Pytanie 64

Pakiet nr. 60 poz. 3 i 4

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr 60 w poz. 3 i 4 waty hemostatycznej w rozmiarach:

poz. 3- 2,5 x 5 cm

poz. 4 – 5 x 10 cm ?

Odpowiedź 64: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 65

Pakiet 88

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr 88 wapna sodowanego o gramaturze 5 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości (tj. 54 op) ?

Odpowiedź 65: Tak

Pytanie 66

Pakiet 70 poz. 19

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 70 w pozycji nr 19, produktu o objętości 59ml Enfamil Premium MFGM 1? Jest to mleko początkowe zawierające mieszankę takich składników jak: kwas DHA, kwas ALA, GOS, MFGM, nukleotydy i tauryna odpowiadających potrzebom żywieniowym niemowlęcia. Mleko może stanowić wyłączone źródło pożywienia do 6 miesiąca życia. Zawiera 0,3% DHA wspierającego prawidłowy rozwój wzroku i mózgu, DHA pochodzi z organizmów jednokomórkowych, preparat zawiera również galaktooligosacharydy (GOS) i polidekstrozę w celu wsparcia rozwoju prawidłowej mikroflory jelita oraz w celu powstawania bardziej miękkich stolców. Dodatkowo stymuluje wzrost dobroczynnych bakterii takich jak bifidobakterie podobnie jak u niemowląt karmionych piersią. Butelka o pojemności 59ml (konfekcjonowane 6x59ml) Będzie to skutkowało zwiększeniem ilości oferentów oraz możliwością uzyskania korzystniejszych warunków cenowych.

Odpowiedź 66: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 67

Pakiet 70 poz. 19

2. Czy w przypadku dopuszczenia w pakiecie nr 70 w pozycji nr 19 produktu Enfamil Premium MFGM 1 oferent powinien zapewnić odpowiednią ilość produktu w przeliczeniu na mililitry (tzn. 1 600 * 90ml = 144 000ml) i zaoferować: 2 441szt * 59ml = 144 019ml ?

Odpowiedź 67: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 68**Pakiet 70 poz. 19**

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 70 pozycji nr 19? Będzie to skutkowało zwiększeniem ilości oferentów oraz możliwością uzyskania korzystniejszych warunków cenowych.

Odpowiedź 68: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 69**Pytanie dotyczące wymaganych dokumentów:**

Odnosnie wymogu dostarczenia dokumentów potwierdzających spełnienie parametrów i wymagań w przypadku produktów leczniczych są to Aktualne świadectwa dopuszczenia i Charakterystyki Produktu leczniczego

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu dostarczenia tych dokumentów i zastąpienie ich oświadczeniem o posiadaniu i udostępnieniu w razie wątpliwości na każde żądanie Zamawiającego? **Tak**

Jako hurtownia farmaceutyczna, działając w oparciu o zezwolenie wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego, mamy obowiązek prowadzić wyłącznie obrót preparatami posiadającymi dopuszczenia do obrotu w Polsce. Złożenie ważnego zezwolenia na obrót produktami leczniczymi jest zatem jednoznaczne z tym, iż posiadamy w swojej ofercie wyłącznie produkty lecznicze dopuszczone do obrotu. W większości przypadków są to preparaty ogólnie znane i stosowane w lecznictwie od lat.

Jednocześnie pragniemy nadmienić, iż wszystkie oferowane przez nas produkty lecznicze posiadają aktualne karty charakterystyki, które aktualnie są dostępne w bezpłatnych i ogólnodostępnych bazach danych, znajdujących się pod następującymi adresami:

1. <http://pub.rejestrymedyczne.csioz.gov.pl/>
2. <http://ec.europa.eu/health/documents/community-register/html/alfregister.htm>
3. <https://baza-lekow.com.pl/>

Ustawodawca przewidział w art. 26 ust. 6 PZP sytuację, w których dokumenty możliwe do pozyskania za pomocą bezpłatnych oraz ogólnodostępnych baz danych, stanowią wyjątek od obowiązku dostarczania ich Zamawiającemu przez Wykonawcę. Dodatkowym problemem jest porozumiewanie się za pomocą narzędzi elektronicznych, które (jak w przypadku skrzynki e-Puap czy poczty elektronicznej) mają ograniczone możliwości techniczne

MiniPortal prowadzony przez Urząd Zamówień Publicznych, przyjmuje pliki nie większe niż 150MB, a przedmiot zamówienia określony został na około 600 pozycji. Dla tak dużej ilości pozycji asortymentowych przesłanie dokumentów dopuszczających i kart charakterystyki będzie stanowiło poważny techniczny problem.

W związku z powyższym zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o rezygnację z ww. wymogu dostarczenia dokumentów dopuszczających, deklaracji zgodności i certyfikatów oraz charakterystyk produktów leczniczych na rzecz złożenia w ofercie OŚWIADCZENIA Wykonawcy o posiadaniu takich dokumentów i ich udostępnieniu w razie potrzeby na żądanie Zamawiającego

Odpowiedź 69: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 70**Dotyczy wzoru umowy – załącznika nr 5a (leki w tym EYLEA):**

Do treści §2 ust. 2.5 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw CITO do 10 godzin?

Odpowiedź 70: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 71**Dotyczy wzoru umowy – załącznika nr 5a (leki w tym EYLEA):**

Do treści §4 ust. 4.3 tiret czwarte wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie niniejszego zapisu ze wzoru umowy.

Odpowiedź 71: Nie ma podstaw do uwzględnienia tego wniosku.

Pytanie 72**Dotyczy wzoru umowy – załącznika nr 5a (leki w tym EYLEA):**

Do treści §6 ust. 6.1 lit. a) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za odstąpienie lub przerwanie wykonywania umowy w wysokości 10% od wartości niezrealizowanej części umowy brutto?

Odpowiedź 72: Nie ma podstaw do uwzględnienia tego wniosku.

Pytanie 73**Dotyczy wzoru umowy – załącznika nr 5a (leki w tym EYLEA):**

Do treści §6 ust. 6.1 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie w dostawie lub w reklamacji w wysokości 1% wartości niezrealizowanej części zamówienia dziennie, bez wskazywania minimalnego progu kary, tj. 100 zł? Jednocześnie prosimy o dopisanie do treści niniejszego przepisu słów zgodnych z przesłanką wynikającą 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."

Odpowiedź 73: Nie ma podstaw do uwzględnienia tego wniosku, albowiem karta nie jest wygórowana, ani też nie będzie mieć zastosowania w przypadku należytego wykonywania umowy. Z kolei dopisywanie zapisu bezwzględnie obowiązującego przepisu prawa stanowi tylko powtarzanie normy prawnej, która już obowiązuje.

Pytanie 74

Dotyczy wzoru umowy – załącznika nr 5a (leki w tym EYLEA):

Do treści §6 ust. 6.3 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej za dostawę towaru z krótszym niż 12-miesięczny termin ważności do 2% wartości zamówienia brutto, bez wskazywania minimalnego progu kary, tj. 100 zł?

Odpowiedź 74: Zamawiający nie wyraża zgody na w/w zapis.

Pytanie 75

Dotyczy wzoru umowy – załącznika nr 5a (leki w tym EYLEA):

Do treści §8 ust. 8.2.1 oraz 8.3 wzoru umowy. Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i 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 75: Zamawiający nie wypowie się co do sytuacji abstrakcyjnej, która może potencjalnie wystąpić w przyszłości.

Pytanie 76

Dotyczy wzoru umowy – załącznika nr 5a (leki w tym EYLEA):

Do treści §8 ust. 8.2.4 i 8.4 wzoru umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §8 ust. 8.2.4 i 8.4 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź 76: Zamawiający nie odstąpi od tych zapisów umownych.

Pytanie 77

Dotyczy wzoru umowy – załącznika nr 5a (leki w tym EYLEA):

Do treści §8 ust. 8.2.6 wzoru umowy. Prosimy o dodanie słów: „...jednak nie później niż na 90 dni przed upływem terminu ważności.”.

Odpowiedź 77: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 78

Dotyczy wzoru umowy – załącznika nr 5a (leki w tym EYLEA):

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?

Odpowiedź 78: Zamawiający nie ma żadnego obowiązku udzielania odpowiedzi na takie pytania.

Pytanie 79

Dotyczy wzoru umowy – załącznika nr 5a (leki w tym EYLEA):

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 jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wierzytelności 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.).

Odpowiedź 79: Nie

Pytanie 80

Dotyczy wzoru umowy – załącznik nr 5b (onkologia pakiety nr 35 ,44, 52, 57, 58, 59, 61, 62, 63):

Do treści §2 ust. 2.4 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw CITO do 10 godzin?

Odpowiedź 80: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 81

Dotyczy wzoru umowy – załącznik nr 5b (onkologia pakiety nr 35 ,44, 52, 57, 58, 59, 61, 62, 63):

Do treści §4 ust. 4.3 tiret czwarte wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie niniejszego zapisu ze wzoru umowy.

Odpowiedź 81: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 82

Dotyczy wzoru umowy – załącznik nr 5b (onkologia pakiety nr 35 ,44, 52, 57, 58, 59, 61, 62, 63):

Do treści §6 ust. 6.1 lit. a) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za odstąpienie lub przerwanie wykonywania umowy w wysokości 10% od wartości niezrealizowanej części umowy brutto?

Odpowiedź 82: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 83

Dotyczy wzoru umowy – załącznik nr 5b (onkologia pakiety nr 35 ,44, 52, 57, 58, 59, 61, 62, 63):

Do treści §6 ust. 6.1 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie w dostawie lub w reklamacji w wysokości 1% wartości niezrealizowanej części zamówienia dziennie, bez wskazywania minimalnego progu kary, tj. 100 zł? Jednocześnie prosimy o dopisanie do treści niniejszego przepisu słów zgodnych z przesłanką wynikającą 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."

Odpowiedź 83: Nie ma podstaw do uwzględnienia tego wniosku, albowiem kata nie jest wygórowana, ani też nie będzie mieć zastosowania w przypadku należytego wykonywania umowy. Z kolei dopisywanie zapisu bezwzględnie obowiązującego przepisu prawa stanowi tylko powtarzanie normy prawnej, która już obowiązuje.

Pytanie 84

Dotyczy wzoru umowy – załącznik nr 5b (onkologia pakiety nr 35 ,44, 52, 57, 58, 59, 61, 62, 63):

Do treści §6 ust. 6.3 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej za dostawę towaru z krótszym niż 12-miesięczny termin ważności do 2% wartości zamówienia brutto, bez wskazywania minimalnego progu kary, tj. 100 zł?

Odpowiedź 84: Nie

Pytanie 85

Dotyczy wzoru umowy – załącznik nr 5b (onkologia pakiety nr 35 ,44, 52, 57, 58, 59, 61, 62, 63):

Do treści §8 ust. 8.2.1 oraz 8.8 wzoru umowy. Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i 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 85: Zamawiający nie wypowie się co do sytuacji abstrakcyjnej, która może potencjalnie wystąpić w przyszłości.

Pytanie 86

Dotyczy wzoru umowy – załącznik nr 5b (onkologia pakiety nr 35 ,44, 52, 57, 58, 59, 61, 62, 63):

Do treści §8 ust. 8.2.4 i 8.9 wzoru umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §8 ust. 8.2.4 i 8.4 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź 86: Nie Zamawiający nie odstąpi

Pytanie 87

Dotyczy wzoru umowy – załącznik nr 5b (onkologia pakiety nr 35 ,44, 52, 57, 58, 59, 61, 62, 63):

Do treści §8 ust. 8.4 wzoru umowy. Prosimy o dodanie słów: „...jednak nie później niż na 90 dni przed upływem terminu ważności.”.

Odpowiedź 87: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 88

Dotyczy wzoru umowy – załącznik nr 5b (onkologia pakiety nr 35, 44, 52, 57, 58, 59, 61, 62, 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?

Odpowiedź 88: Zamawiający nie ma żadnego obowiązku udzielania odpowiedzi na takie pytania.

Pytanie 89

Dotyczy wzoru umowy – załącznik nr 5b (onkologia pakiety nr 35, 44, 52, 57, 58, 59, 61, 62, 63):

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 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 niemożności 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.).

Odpowiedź 89: Nie

Pytanie 90

Dotyczy terminu składania ofert

W związku z obowiązującym na terenie całego kraju stanem zagrożenia epidemicznego wywołanego Covid 19, a co za tym idzie koniecznością wdrożenia procedur ograniczających bezpośrednie kontakty i wymuszoną zmianę organizacji pracy na zdalną, biorąc pod uwagę również znaczne braki kadrowe spowodowane chorobą pracowników, obawiamy się, iż nie zdołamy w terminie przygotować dla Państwa kompleksowej i korzystnej oferty. Jednocześnie termin składania ofert przypadka bezpośrednio na okres w którym większość firm farmaceutycznych jest zamknięta, tym samym uzyskanie najkorzystniejszych dla Państwa cen będzie ograniczony.

Zwracamy się w związku z tym z prośbą o przesunięcie terminu składania ofert na termin odleglejszy o kilka dni np. na 08.01.2021 r

Odpowiedź 90: Tak Zamawiający przesunął termin składania ofert na 08.01.2021 r.

Pytanie 91

Pakiet 12 poz. 13

Czy w Pakiecie nr 12 poz. 13 (MACROGOLS; opis pozycji: Postać: PROSZEK -> PŁYN; dawka: 74 G) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep prosz.do.sprzadz.roztw.dostn.PL i po przeliczeniu zaoferowanie 750 opakowań?

Informujemy, że jeden zestaw czterech saszetek Moviprep zawiera (Pr. Do p.rozt.doust. 1 zestaw: 2 torebki A + 2 torebki B. Saszetka A: Makrogol 100g, Sodu siarczan bezwodny 7,5g, Sodu chlorek 2,691, Potasu chlorek 1,015g. Saszetka B: Kwas askorbowy 4,7g, Sodu ascorbinian 5,9g.) i pozwala na przygotowanie do zabiegu jednego pacjenta.

Moviprep jest numerem 1 w oczyszczaniu jelita NA ŚWIECIE!*

Zgodnie Nowymi Rekomendacje ESGE 2019 (1):

- PEG dwa litry + kwas askorbinowy (Moviprep) rekomendowany przez ESGE do oczyszczania jelita
 - Porównywalna skuteczność do wysokoobjętościowych roztworów (4l PEG) ale lepszą tolerancją oraz chęć do ponownego zastosowania
 - Wysoka skuteczność oczyszczania również PRAWEJ części jelita
- Aby osiągnąć oczyszczenie > 90% konieczna jest współpraca pacjenta w przygotowaniu jelita do badania
 - Compliance pacjentów można poprawić przez zastosowanie leku:

- łatwiejszego do wypicia (mniejsza objętość płynu)
- lepszym smaku (cytrynowy smak)
- lepiej tolerowanego (mniej nudności/wymiotów)

Odpowiedź 91: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 92

Pakiet 8

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

Odpowiedź 92: Tak

Pytanie 93

Pakiet 8

2. „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 93: Tak

Pytanie 94

Pakiet 88

1. Czy w związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez Farmakopeę Brytyjską i Amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, ze stopniem pylenia nieprzekraczającym 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna co zdecydowanie pogarsza jego właściwości pochtaniania.

Odpowiedź 94: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 95

Pakiet 88

2. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane wapno, było wapnem medycznym zatwierdzonym i zgodnym z wymaganiami przez Farmakopeę Brytyjską i Amerykańską, oraz wymaga odpowiedniego pisma potwierdzającego ww. od producenta wapna?

Odpowiedź 95: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 96

Dotyczy postanowień SIWZ i wzoru umowy zał. 5 c:

Wnosimy o zmianę §5 ust. 5.1, 5.2, 5.3 wzoru umowy na: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

Odpowiedź 96: Zamawiający nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 97

Dotyczy postanowień SIWZ i wzoru umowy zał. 5 c:

Prosimy Zamawiającego o zmianę wysokości kar umownych w §6 ust. 6.1 pkt. B) wzoru umowy na 0,5% wartości brutto niezrealizowanego zamówienia, oraz modyfikację zdania pierwszego na „w razie niedostarczenia przedmiotu zamówienia (...)” Obecnie zapisy określające wysokość kar umownych są niewspółmiernie wysokie i nie są w żadnym wypadku proporcjonalne do stopnia zawinienia strony. Również brak stosownych kar dla Zamawiającego, powoduje oczywistą nierówność stron umowy. Pozostawienie ww. zapisów bez zmian w sposób rażąco naruszałby więc proporcję pomiędzy stopniem zawinienia a wysokością kary oraz zasadę równości stron umowy.

Odpowiedź 97: Zapisy dotyczące kar umownych są zgodne z przepisami k.c. i nie mają charakteru wygórowanych.

W przypadku zaś należytego wykonywania umowy w ogóle nie będą miały zastosowania.

Pytanie 98

Dotyczy postanowień SIWZ i wzoru umowy zał. 5 c:

Prosimy Zamawiającego o zmianę §8 ust. 8.1 wzoru umowy na: „W przypadku wystąpienia braku środków finansowych Zamawiający zastrzega sobie prawo do ograniczenia ilości dostaw w zakresie 20% wartości brutto umowy, o czym powiadomi Wykonawcę na piśmie”.

Odpowiedź 98: Nie ma podstaw do uwzględnienia wniosku.

Pytanie 99

Dotyczy postanowień SIWZ i wzoru umowy zał. 5 c:

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostawy sprzętu w przypadku uznania reklamacji do 5 dni roboczych od daty uznania reklamacji.

Odpowiedź 99: Nie zgodnie z SIWZ

Pytanie 100

Pakiet 61 poz. 3,4,5

Czy Zamawiający w pakiecie 61 w poz. 3,4,5 wymaga produktu leczniczego Cisplatyna, której stabilność fizyko – chemiczna, po pierwszym nakłuciu fiolki, wynosi minimum 48 godzin i jest potwierdzona odpowiednim zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Odpowiedź 100: Tak

Pytanie 101

Pakiet 61 poz. 7,8,9

Czy Zamawiający w pakiecie 61 w poz. 7,8,9 wymaga produktu leczniczego Doxorubicyna, której stabilność fizyko – chemiczna, po pierwszym nakłuciu fiolki, wynosi minimum 48 godzin i jest potwierdzona odpowiednim zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Odpowiedź 101: Tak

Pytanie 102

Pakiet 61 poz.10,11,12

Czy Zamawiający w pakiecie 61 w poz. 10,11,12 wymaga produktu leczniczego Docetaxel, którego stabilność fizyko – chemiczna, po pierwszym nakłuciu fiolki, wynosi minimum 48 godzin i jest potwierdzona odpowiednim zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Odpowiedź 102: Tak

Pytanie 103

Pakiet 61 poz. 13,14

Czy Zamawiający w pakiecie 61 w poz. 13,14 wymaga produktu leczniczego Etoposidum, którego stabilność fizyko – chemiczna, po pierwszym nakłuciu fiolki, wynosi minimum 48 godzin i jest potwierdzona odpowiednim zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Odpowiedź 103: Tak

Pytanie 104

Pakiet 61 poz.18,19

Czy Zamawiający w pakiecie 61 w poz 18,19 wymaga produktu leczniczego Fluoruracyl, którego stabilność fizyko – chemiczna, po pierwszym nakłuciu fiolki, wynosi minimum 48 godzin i jest potwierdzona odpowiednim zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Odpowiedź 104: Tak

Pytanie 105

Pakiet 61 poz.18

Czy zamawiający w zadaniu 61 w poz 18 (Fluorouracil 0,05 G/10 ML) dopuści wycenę produktu Fluorouracil 0,05 MG/20 ML z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź 105: Tak

Pytanie 106**Pakiet 61 poz.20,21,22**

Czy Zamawiający w pakiecie 61 w poz. 20,21,22 wymaga produktu leczniczego Gemcytabinum, której stabilność fizyko – chemiczna, po pierwszym nakłuciu fiolki, wynosi minimum 48 godzin i jest potwierdzona odpowiednim zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Odpowiedź 106: Tak

Pytanie 107**Pakiet 61 poz.25,26**

Czy Zamawiający dbając o bezpieczeństwo stosowania, w pakiecie nr 61 w poz. 25,26 (Paclitaxelum) wymaga zaoferowania produktu, który wg zapisów w CHPL ma możliwości pobierania koncentratu z fiolki przy pomocy urządzeń z kolcem typu spike ?

Odpowiedź 107: Tak

Pytanie 108**Dotyczy zapisów umowy**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o ujednolicenie zapisów dotyczących reklamacji w § 2 ust. 2.11 pkt. poprzez wprowadzenie 5-cio dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów z „... od chwili zgłoszenia na piśmie lub telefonicznie przez zamawiającego takich wad” na „...od chwili uznania reklamacji”.

Odpowiedź 108: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 109**Dotyczy zapisów umowy**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt. a), b), c):

6.1. Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną:

a) za odstąpienie od umowy lub przerwanie wykonywania przedmiotu umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto określonej w § 3.1, za opóźnienia w dostarczaniu poszczególnych partii towaru lub też za opóźnienia w dostarczaniu nowego niewadliwego towaru zareklamowanego, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanego zamówienia za każdy dzień opóźnienia lecz nie mniej niż 50 zł oraz nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej w terminie lub wadliwej partii towaru oraz Wykonawca pokryje różnicę kosztów zakupu tożsamego asortymentu koniecznego do zabezpieczenia funkcjonowania szpitala u innego dostawcy w ilości wskazanej przez Zamawiającego,

b) za nie dotrzymanie terminu pkt 2.11 i 2.12 Zamawiający naliczy karę 10% wartości brutto reklamowanej części zamówienia jednak nie mniej niż 50 zł;

Odpowiedź 109: Zamawiający nie wyrażam zgody na modyfikacje treści umowy zgodnie z wnioskiem

Pytanie 110**Pakiet 80 poz. 1,2**

Czy Zamawiający dopuści płyn wieloelektrolitowy izotoniczny w butelce z polietylenu, spełniającej wymogi pracy w zamkniętym systemie infuzyjnym ?

Odpowiedź 110: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 111**Pakiet 80 poz. 1,2,3**

Czy Zamawiający wymaga, aby płyn wieloelektrolitowy był wolny od **antykoagulantów**, tj. nie zawierał hamujących krzepnięcie cytrynianów, które w pewnych sytuacjach klinicznych (np. czynne krwawienie, niski poziom wapnia u pacjenta czy zaburzenia czynności wątroby) mogą wywołać niebezpieczne dla życia pacjenta zaburzenia krzepnięcia?

Odpowiedź 111: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 112**Pakiet 80 poz. 1,2,3**

Czy Zamawiający wymaga, aby płyn wieloelektrolitowy zawierał wszystkie kationy obecne w osoczu, w tym także kation wapnia Ca²⁺?

Podanie płynu niezawierającego wapnia może prowadzić do obniżenia stężenia zjonizowanego (niezwiązanego z białkiem) wapnia w osoczu, a tym samym stwarza zagrożenie wystąpienia zaburzeń krzepnięcia krwi u pacjenta.

Odpowiedź 112: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 113

Pakiet 10 poz. 1,2

Czy mając na uwadze **bezpieczeństwo Pacjentów i Personelu oraz bezpieczeństwo medyczne, epidemiologiczne organizacyjne i finansowe podmiotu leczniczego** Zamawiający wymaga gotowego do użycia leku – Paracetamol w pojemności 100 ml i 50 ml - w butelce z polietylenu, spełniającej wymogi pracy w zamkniętym systemie infuzyjnym, biorąc pod uwagę m.in.:

1. Sytuację epidemiologiczną w Polsce i na świecie, co powoduje, że względy mikrobiologiczne w tym zanieczyszczenia bakteryjne i wirusowe muszą być brane pod uwagę w doborze wszystkich elementów linii infuzyjnej – w tym opakowania z lekiem,
2. Obowiązek zarządzania ryzykiem i zapobiegania zdarzeniom niepożądanym (w tym m.in. zakażeniom związanym z obecnością cewników naczyniowych) przez podmioty lecznicze,
3. Koszty wygenerowanych odpadów: opakowanie szklane po preparacie Paracetamol jest znacząco cięższe od butelki z polietylenu z czym wiąże się wyższe koszty utylizacji.

W tzw. „cyklu życia produktu” należałoby doliczyć tę różnicę do szklanego opakowaniu leku.

4. Konieczność stosowania zamkniętych systemów infuzyjnych wskazywała m. in. WHO w roku 2007,
5. Zapisy Rezolucji Komitetu Ministrów CM/RESAP(2011)1 oraz Rezolucji CM/RES(2016)2, zgodnie, z którymi opakowanie z lekiem gotowym musi spełniać wymogi pracy w systemie zamkniętym (ściany samozapadające się, 2 niezależne porty, brak konieczności napowietrzania, objętość rezydualna mniejsza niż 5%)
6. Oznacza to, że opakowanie szklane (o ścianach sztywnych) ani też pojemnik o ścianach półsztywnych nie spełniają kryteriów pracy w systemie zamkniętym, co oznacza, że nie mają statusu leku RTU
7. Opakowania szklane wymagają napowietrzania, co oznacza otwarcie klapki na przebiegu przyrządu do infuzji. Filtr tam umieszczony musi wówczas mieć wskaźnik BFE (działanie przeciwbakteryjne) i VFE (działanie przeciwwirusowe) na poziomie bliskim 100% i być zgodny z NIOSH – cechę tę potwierdzić musi wynik badania laboratoryjnego dostarczony przez wytwórcę / dostawcę.
8. Paracetamol nie ma działania bójkowego, zatem otwarcie napowietrznika (przez personel medyczny nazywanego odpowietrznikiem) na przebiegu przyrządu do infuzji w przypadku korzystania z opakowań szklanych, który nie zawierałby filtra, powoduje otwarcie systemu infuzyjnego i zwiększa ryzyko kontaminacji bakteriami i wirusami, a co za tym idzie infekcji odcewnikowej.

Odpowiedź 113: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 114

Pakiet 34 poz. 17

1. Czy w Pakiecie nr 34 poz. 17 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? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź 114: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 115

Pakiet 34 poz. 17

2. Czy w w Pakiecie nr 34 poz. 17 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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź 115: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 116**Pakiet 34 poz. 17**

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

Odpowiedź 116: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 117**Pakiet 34 poz. 17**

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

Odpowiedź 117: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 118**Dotyczy zapisów umowy pakiet nr 26:**

1. Dotyczy zapisów umowy: 1. §2 ust. 2.5 Czy Zamawiający dla Pakietu nr 26 wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw w trybie „CITO” do 12 godzin? Wyjaśniamy, iż magazyny mamy poza Warszawą, a dostawy realizujemy z udziałem firmy kurierskiej, co uniemożliwia nam dostawy w terminach wyznaczonych przez Zamawiającego.

Odpowiedź 118: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 119**Dotyczy zapisów umowy pakiet nr 26:**

2. §4 ust. 4.9 Czy Zamawiający dla Pakietu nr 26 wyrazi zgodę na przesyłanie faktur elektronicznych w formacie PDF?

Odpowiedź 119: Tak

Pytanie 120**Dotyczy zapisów umowy pakiet nr 26:**

3. Zwracam się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zmniejszenie kary opisanej §6 ust.6.1a) dla Pakietu nr 26 do „... 5% niezrealizowanej wartości umowy brutto...”; pozostały zapis bez zmian.

Odpowiedź 120: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację treści umowy zgodnie z wnioskiem

Pytanie 121**Dotyczy zapisów umowy pakiet nr 26:**

4. Zwracam się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na modyfikację zapisu §6 ust.6.1b) poprzez wykreślenie jego części oraz zmniejszenie kary dla Pakietu nr 26 do „... 0,2% wartości niezrealizowanego zamówienia za każdy dzień opóźnienia lecz nie mniej niż 100 zł.”.

Odpowiedź 121: Zamawiający nie wyrażam zgody na modyfikację treści umowy zgodnie z wnioskiem

Pytanie 122**Dotyczy zapisów umowy pakiet nr 26:**

5. Zwracam się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na modyfikację zapisu §6 ust.6.1c) poprzez wykreślenie jego części oraz zmniejszenie kary dla Pakietu nr 26 do „... 0,2% wartości zamówienia jednak nie mniej niż 100 zł.”.

Odpowiedź 122: Zamawiający nie wyrażam zgody na modyfikację treści umowy zgodnie z wnioskiem

Pytanie 123**Dotyczy terminu składania ofert**

W związku z tym, że przygotowanie oferty przypada na okres świąteczny, w którym kontakt z częścią producentów jest utrudniony, oraz obszernym zakresem zamówienia, a co za tym idzie problemami dostawców z przygotowaniem oferty w tak krótkim czasie, zwracamy się z prośbą o przesunięcie terminu składania ofert na dzień 13.01.2020.

Odpowiedź 123: Tak Zamawiający przesunął termin składania ofert na 08.01.2021 r.

Pytanie 124**Pakiet 90 poz.5**

1) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM Postać: INJ.; dawka: 0,005 G/2,5 ML w pakiecie nr 90, poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź 124: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 125**Pakiet 90 poz.5**

2) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM Postać: INJ.; dawka: 0,005 G/2,5 ML w pakiecie nr 90, poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź 125: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 126**Pakiet 90 poz.5**

3) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM Postać: INJ.; dawka: 0,005 G/2,5 ML w pakiecie nr 90, 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 126: Tak

Pytanie 127**Pakiet 90 poz.5**

4) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM Postać: INJ.; dawka: 0,005 G/2,5 ML w pakiecie nr 90, 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?

Odpowiedź 127: Tak

Pytanie 128**Pakiet 90 poz.6**

1) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM Postać: INJ.; dawka: 0,01 G/5 ML w pakiecie nr 90, poz. 6 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź 128: Tak

Pytanie 129**Pakiet 90 poz.6**

2) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM Postać: INJ.; dawka: 0,01 G/5 ML w pakiecie nr 90, poz. 6 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź 129: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 130**Pakiet 90 poz.6**

3) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM Postać: INJ.; dawka: 0,01 G/5 ML w pakiecie nr 90, 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?

Odpowiedź 130: Tak

Pytanie 131**Pakiet 90 poz.6**

4) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM Postać: INJ.; dawka: 0,01 G/5 ML w pakiecie nr 90, 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?

Odpowiedź 131: Tak

Pytanie 132**Pakiet 86 poz.2**

Pakiet nr 86 , poz. nr 2 Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Pakiecie nr 86 w pozycji nr 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu typu worek Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejsza ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji

jako jedyne umożliwia podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek.

Odpowiedź 132: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 133

Pakiet 3 poz.1

Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycja 1 dopuści produkt w opakowaniu typu butelka KabiPac? Prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź 133: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 134

Pakiet 5 poz.49

Czy Zamawiający w pakiecie 5 pozycja 49 dopuści produkt w opakowaniu typu flakon?

Odpowiedź 134: Tak

Pytanie 135

Pakiet 71 poz.1

Czy w pakiecie 71 poz. 1 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3-komorowego do wkłucia obwodowego o poj. 850 ml zawierającego 3,41 g azotu energię niebiałkową 530 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, osmolarności 750 mOsm/l?

Odpowiedź 135: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 136

Pakiet 71 poz.2

Czy w pakiecie 71 poz. 2 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania worka 3-komorowego do wkłucia centralnego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 1540 ml, zawartości azotu 8,1 g, energii niebiałkowej 1200 kcal?

Odpowiedź 136: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 137

Pakiet 71 poz.3

Czy w pakiecie 71 poz. 3 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania worka 3-komorowego do wkłucia obwodowego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 1440 ml, zawartości azotu 5,4 g, energii niebiałkowej 900 kcal oraz osmolarności poniżej 800 mOsm/l?

Odpowiedź 137: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 138

Pakiet 71 poz.4

Czy w pakiecie 71 poz. 4 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3-komorowego do wkłucia obwodowego o poj. 1206 ml zawierającego 6,2 g azotu, energię niebiałkową 700 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Odpowiedź 138: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 139

Pakiet 71 poz.5

Czy w pakiecie 71 poz. 5 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania worka 3-komorowego do wkłucia centralnego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 1026 ml, zawartości azotu 5,4 g, energii niebiałkowej 800 kcal?

Odpowiedź 139: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 140

Pakiet 71 poz.6

Czy w pakiecie 71 poz. 6 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Nephrotect 10% 500 ml przeznaczonego do żywienia pozajelitowego chorych z zaburzeniami czynności nerek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań tak aby zawartość azotu była równa preparatowi wymaganemu w SIWZ?

Odpowiedź 140: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 141**Pakiet 71 poz.7**

Czy w pakiecie 71 poz. 7 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno?

Odpowiedź 141: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 142**Pakiet 71 poz.8**

Czy w pakiecie 71 poz. 8 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego zawierającego zestaw pierwiastków śladowych charakteryzujących się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku zgodną z rekomendacjami międzynarodowych towarzystw ASPEN oraz ESPEN, w opakowaniu 20 amp. po 10 ml?

Odpowiedź 142: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 143**Pakiet 72 poz.1**

Czy w pakiecie 72 poz. 1 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3-komorowego do wkłucia centralnego o poj. 493 ml zawierającego 4 g azotu , energię niebiałkową 450 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Odpowiedź 143: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 144**Pakiet 72 poz.2**

Czy w pakiecie 72 poz. 2 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Aminosteril N-Hepa 8% 500ml - roztwór aminokwasów do żywienia pozajelitowego pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby?

Odpowiedź 144: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 145**Pakiet 72 poz.3**

Czy w pakiecie 72 poz. 3 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 10% emulsji tłuszczowej zawierającej jedyne źródło niezbędnych kwasów tłuszczowych?

Odpowiedź 145: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 146**Pakiet 72 poz.4**

Czy w pakiecie 72 poz. 4 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania worka 3-komorowego do wkłucia centralnego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 1540 ml, zawartości azotu 8,1 g, aminokwasów 51 g, energii niebiałkowej 1200 kcal?

Odpowiedź 146: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 147**Pakiet 72 poz.5**

Czy w pakiecie 72 poz. 5 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania worka 3-komorowego do wkłucia centralnego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 2053 ml, zawartości azotu 10,8 g, aminokwasów 68 g, energii niebiałkowej 1600 kcal?

Odpowiedź 147: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 148**Pakiet 72 poz.6**

Czy w pakiecie 72 poz. 6 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno?

Odpowiedź 148: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 149**Pakiet 72 poz.7**

Czy Zamawiający w pakiecie 72 poz. 7 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Supliven zawierającego zestaw pierwiastków śladowych charakteryzujących się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku zgodną z rekomendacjami międzynarodowych towarzystw ASPEN oraz ESPEN?

Odpowiedź 149: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 150**Pakiet 80 poz.1**

Czy Zamawiający w pakiecie 80 pozycja 1 dopuści płyn infuzyjny w opakowaniu butelka pakowany po 20szt?

Odpowiedź 150: Tak

Pytanie 151**Pakiet 80 poz.3**

Czy Zamawiający w pakiecie 80 pozycja 3 dopuści płyn infuzyjny w opakowaniu butelka pakowany po 20szt?

Odpowiedź 151: Tak

Pytanie 152**Pakiet 81 poz.5**

Czy Zamawiający w pakiecie 81 pozycja 5 dopuści płyn infuzyjny w butelce KabiClear?

Odpowiedź 152: Tak

Pytanie 153**Pakiet 82 poz. 1,2**

Czy Zamawiający w pakiecie 82 pozycja 1, 2 dopuści mannitol o stężeniu 20 % w butelce szklanej?

Odpowiedź 153: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 154**Pakiet 83 poz. 1,2**

Czy Zamawiający w pakiecie 83 pozycja 1, 2 dopuści płyn infuzyjny w opakowaniu butelka pakowany po 20szt?

Odpowiedź 154: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 155**Pakiet 83 poz.3**

Czy Zamawiający w pakiecie 83 pozycja 3 dopuści płyn infuzyjny w opakowaniu butelka pakowany po 10szt?

Odpowiedź 155: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 156**Pakiet 83 poz.4**

Czy Zamawiający w pakiecie 83 pozycja 4 dopuści płyn infuzyjny w opakowaniu butelka pakowany po 40szt?

Odpowiedź 156: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 157**Pakiet 86 poz. 1,2**

Czy Zamawiający w pakiecie 86 pozycja 1, 2 dopuści płyny infuzyjne w opakowaniu butelka KabiPac/KabiClear

Odpowiedź 157: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 158**Pakiet 63 poz. 16**

Czy Zamawiający w pak. 63 poz. 16 Methotrexate 10mg/ml ze względu na zakończoną produkcję dopuści dawkę: 0,05 G w ilości 40 szt.

Odpowiedź 158: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 159

Pakiet 63 poz. 17

Czy Zamawiający w pak. 63 poz. 17 Methotrexate 1000mg/l ze względu na zakończoną produkcję dopuści dawkę: 100mg/ml w ilości 20 szt.

Odpowiedź 159: Zamawiający dopuszcza dawkę 500mg/5 ml – 4 sztuki

Ponadto Zamawiający zamieści zmodyfikowany załącznik nr 5a projekt umowy leki

Odpowiedzi na pytania zgodnie z art. 38 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29.01.2004r. (t. j. Dz.U. z 2019 r. poz. 1843 z późn. zm.) zamieszczone zostały w dniu **29.12.2020 r.** na stronie internetowej Zamawiającego.

Z poważaniem

Specjalistyczne Centrum Medyczne
im. św. Jana Pawła II S.A.
DYREKTOR
ds. Administracyjno-Technicznych
Jerzy Didyk

Otrzymują:

- strona internetowa
- a/a dokumentacja przetargów