

Polanica-Zdrój, dnia 22.11.2018 r.

L.dz. EZP.3820.471.2018

Znak sprawy ZP/PN/2018/67 – leki

Uczestnicy postępowania

dotyczy: pytań wniesionych do prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na zakup i dostawę wraz z rozładunkiem produktów leczniczych, wyrobów medycznych szczepionek, płynów, preparatów do leczenia żywieniowego oraz innych produktów do Apteki Szpitalnej w Specjalistycznym Centrum Medycznym 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/2018/67 – leki zostały wniesione następujące zapytania:

Pytanie nr 1

Pakiet nr 12 poz. 14

Czy Zamawiający dopuszcza preparat typu Rectanal 150 ml wlewka doodbytnicza ? sodu di wodorofosforan jedno wodny (*Natrii dihydrophosphas monohydricus*) 14 g; disodu fosforan dwunastowodny (*Dinatrii phosphas dodecahydricus*) 5 g / 100 ml
Opakowania zbiorcze - karton x 20 butelek LZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 2

Pakiet nr 1

Czy w związku najnowszymi zaleceniami Rezolucji CM/Res(2016)2, dotyczącej dobrych praktyk rekonstrukcji produktów leczniczych do podawania pozajelitowego stosowanych w placówkach służby zdrowia, i wykorzystywania w terapii leków w formie gotowej do użycia - Czy Zamawiający rozważy możliwość zastosowania wymogu zaoferowania leków w formie gotowej do podaży :

- poz. nr 1 – Amicacine 250mg/100 ml
- poz. nr 2 – Amicacine 500mg/100 ml
- poz. nr 3 – Amicacine 1000mg/100 ml ?

Pragniemy zauważyć, iż zaproponowane rozwiązanie wyeliminuje ewentualne błędy medyczne oraz przyniesie Zamawiającemu wymierne korzyści finansowe, gdyż nie będzie już potrzebny rozcieńczalnik (NaCl 0,9% 100 ml) oraz sprzęt, niezbędny do przygotowania roztworu wlewu dożylnego.

W przypadku tylko dopuszczenia przez Zamawiającego zaproponowanego rozwiązania, czyli zaoferowania leków w formie gotowego wlewu kroplowego, proponujemy Państwu zastosować, celem zachowania pełnej porównywalności, postawienie wobec Wykonawców/Oferentów wymogu oszacowania oferty według kosztu wytworzenia produktu, czyli z doliczeniem kosztu rozcieńczalnika wg określonej ceny, jaką szpital wydatkuje na ten produkt w ilości odpowiedniej do ilości zamawianych fiolek Amikacine.

Tylko takie rozwiązanie zapewni Państwu zachowanie pełnej porównywalności ofert i gwarancję wyboru oferty najkorzystniejszej.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 3

Pakiet nr 80

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu PŁYN WIELOELEKTROLITOWY IZOTONICZNY w poj. 500 ml, 1000 ml, 250 ml, w opakowaniu ecoflac pakowanym po 10 szt. ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 4

Pakiet nr 46 poz. 2 i 3

Czy w pakiecie Nr 46 poz. 2 i 3 (BUDESONIDE postać: zaw.d/nebul.; dawka: 0,5 i 0,25 mg/2ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 5

Pakiet nr 46 poz. 2 i 3

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 46 poz. 2 i 3 (BUDESONIDE postać: zaw.d/nebul.; dawka: 0,5 i 0,25 mg/2ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Lekczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 6

Pakiet nr 46 poz. 2 i 3

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 46 poz. 2 i 3 (BUDESONIDE postać: zaw.d/nebul.; dawka: 0,5 i 0,25 mg/2ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 7

Pakiet nr 46 poz. 2 i 3

Czy w pakiecie Nr 46 poz. 2 i 3 (BUDESONIDE postać: zaw.d/nebul.; dawka: 0,5 i 0,25 mg/2ml) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Lekczniczego, leku w postaci budesonidu zmkronizowanego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 8

Pakiet nr 46 poz. 2 i 3

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 46 poz. 2 i 3 (BUDESONIDE postać: zaw.d/nebul.; dawka: 0,5 i 0,25 mg/2ml) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 9

Pakiet nr 32 poz. 13

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 10

Pakiet nr 32 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 11

Pakiet nr 88

Prosimy o dopuszczenie - Wapno sodowane w postaci białych półsferycznych granulek/pelletów identycznych kształtów i rozmiarów, o średnicy 4 mm i wysokości 2 mm, pozwalające na dokładne wypełnienie pojemnika i wysoką absorpcję CO₂ od 178 - 200 litrów CO₂ / 1 litr wapna, posiadające wskaźnik zużycia (zmiana koloru z białego na błękitno-fioletowy), zawierające w swoim składzie 78 – 84 % Ca(OH)₂; 2 – 4 % NaOH; 14 – 18 % H₂O; fiolet etylowy; charakteryzujące się wysoką odpornością na transport, zawierające tym samym minimalną ilość pyłu – 0,66%, pakowane w 5 litrowe kanistry – 4,15 kg. Okres trwałości min. 4 lata. Trwałość granulatu oraz wysoka absorpcja CO₂ zapewnia większą efektywność pracy, bezpieczeństwo oraz minimalizuje koszty.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 12

Pakiet nr 31

Czy Zamawiający mógłby wydzielić z Części nr 31 pozycję 42 oraz stworzyć dla niej nowy pakiet, z ustaleniem nowych wartości wadium? Pozwoli to na złożenie ofert większej liczbie Wykonawców.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 13

Pakiet nr 64

Czy Zamawiający mógłby wydzielić z Części nr 64 pozycję 14 oraz stworzyć dla niej nowy pakiet, z ustaleniem nowych wartości wadium? Pozwoli to na złożenie ofert większej liczbie Wykonawców.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 14

Pakiet nr 48, poz. 28, 29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM soln. 20% + HYDROXYBENZOESAN METYLU+HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g + 0,25g + 0,06g+ 0,025g / 100g> w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g) w pozycji 28 oraz 6ml (6g) w pozycji 29?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 15

Dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający zgodzi się na dodanie we wzorze umowy fragmentu o następującej treści:

„W razie wystąpienia nieprzewidzianych i niezależnych od Wykonawcy okoliczności takich jak: utrata statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie sprzedaży lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego, zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę lub innego dostawcę przedmiotu umowy lub towaru równoważnego/odpowiednika, strony mają prawo do odstąpienia od umowy za porozumieniem stron.”

W przypadku braku zgody na powyższy zapis, jakie działania Zamawiający zamierza podjąć w razie wystąpienia wymienionych okoliczności?

Z uwagi na to, iż Wykonawca, może prowadzić hurtownię tzw. producencką, a nie pełnoprofilową co oznacza, że nie może dostarczyć produktów innych niż te, które pozostają w jego portfolio i do których dostarczenia zobowiązuje się w złożonej ofercie wskazując nazwę handlową produktu, więc faktycznie nie ma możliwości dostarczenia odpowiednika równoważnego.

Wykonawca zwraca również uwagę, że dystrybucja leków może następować bezpośrednio do szpitali, a to oznacza, że nie istnieją zapasy produktów u innych podmiotów. Stąd, nie będzie możliwe skorzystanie z zakupu przedmiotu umowy u innego Sprzedawcy.

Niemożliwy może okazać się również zakup przez Zamawiającego odpowiednika leku, ponieważ na rynku może nie być produktów z tą samą substancją czynną w tej samej postaci, spełniających wymogi równoważności.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 16

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

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę § 6 ust. 6.1 pkt a) wzoru umowy o treści:

„a) za odstąpienie od umowy lub przerwanie wykonywania przedmiotu umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% ogólnej wartości umowy brutto określonej w § 3.1

na następujący:

„a) za odstąpienie od umowy lub przerwanie wykonywania przedmiotu umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% wartości **niezrealizowanej części umowy brutto**”

Zgodnie z art. 483 § 1 kodeksu cywilnego (kc) „Można zastrzec w umowie, że naprawienie szkody wynikłej z niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania niepieniężnego nastąpi przez zapłatę określonej sumy (kara umowna)”.

Powyższe oznacza, że nie można karać za zamówienie zrealizowane należycie. Natomiast z taką sytuacją będziemy mieli do czynienia, gdy zostanie nałożona kara umowna od całości wynagrodzenia umownego, podczas gdy nienależyte wykonanie będzie dotyczyło tylko części wolumenu. W niniejszej umowie mamy bowiem do czynienia z dostawami częściowymi (partiami), a nie z dostawą jednorazową. Może zdarzyć się tak, że opóźnienie bądź niewykonanie dotyczyć będzie tylko niewielkiej części umowy. Nie można tej sytuacji traktować na równi z sytuacją, w której opóźnienie bądź niewykonanie będzie dotyczyć całej umowy.

Zwracamy uwagę, że na mocy art. 484 § 2 kc „Jeżeli zobowiązanie zostało w znacznej części wykonane, dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej; to samo dotyczy wypadku, gdy kara umowna jest rażąco wygórowana”. Najczęściej spory sądowe o zmiarkowanie kar umownych dotyczą właśnie sytuacji, gdy kara jest nieadekwatna do stopnia niewykonania lub nienależytego wykonania umowy. Pozostawienie więc treści § 6 ust. 6.1 pkt a) wzoru umowy w brzmieniu dotychczasowym, może doprowadzić do tego, że Wykonawca, niesłusznie ukarany karą umowną od całości wynagrodzenia, będzie skutecznie dochodzić zmiarkowania kary umownej przed sądem.

Powyższe potwierdza orzecznictwo Sądu Najwyższego. Jak stwierdził SN „O tym, czy w danym wypadku można mówić o karze umownej rażąco wygórowanej, nie może sama przez się decydować jej wysokość przyjęta procentowo w określonym akcie prawnym, lecz przede wszystkim stosunek, w jakim do siebie pozostają dochodzona kara umowna i spełnione z opóźnieniem świadczenie dłużnika. W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną w rozumieniu art. 484 § 2 k.c.” (Wyrok SN z dnia 20 maja 1980 r., I CR 229/80, OSNC 1980, nr 12, poz. 243). Przykładowo, jeśli niewykonanie zamówienia będzie dotyczyło 5% wartości umowy, to kara umowna wyniesie mimo to 5% wartości umowy. Podobnie w nowszym orzecznictwie: „Miarkowanie kary umownej zastrzeżonej na wypadek zwłoki w spełnieniu całości świadczenia jest co do zasady dopuszczalne także ze względu na wykonanie przez dłużnika zobowiązania w znacznej części” (Wyrok SN z dnia 21 września 2007 r., V CSK 139/07, OSNC-ZD 2008, nr 2, poz. 44).

Istnieje również wiele wyroków Sądów Apelacyjnych i Sądów Okręgowych potwierdzających konieczność miarkowania kary w przypadku jej nieadekwatności do stopnia niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania.

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 17

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

Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu dostawy przedmiotu zamówienia na ratunek do 24 godzin w dni powszednie, tj. od poniedziałku do piątku. Ze względów logistycznych, dostawa w trybie 'na cito' przedmiotu umowy w ciągu 8 godzin, nie zawsze jest możliwa do realizacji, zwłaszcza jeżeli zamówienie jest składane przez szpital w godzinach popołudniowych. Oczywiście, w miarę możliwości Wykonawcy będą realizowane w terminie najkrótszym z możliwych. Również dostawa w dni wolne od pracy nie jest możliwa ponieważ w dniach wolnych od pracy, tj. sobota oraz niedziela, a także w dni świąteczne, magazyn centralny Wykonawcy jest nieczynny.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 18

Pakiet nr 54 poz. 3

Czy w pakiecie nr 54 pozycja 3 (Sevoflurane 250 ml – 60 butelek) Zamawiający wymaga sevofluranu w butelce z fabrycznie zamontowanym adapterem (aluminium lub PEN) oraz inhibitorem kwasów Lewisa zapobiegającym powstawaniu szkodliwego dla pacjenta kwasu fluorowodorowego?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 19

Pakiet nr 60 poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rozmiaru 2,6 x 5,1 cm. Tak mała różnica nie wpływa na jakość ani użytkowanie produktu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 20

Pakiet nr 60

1. Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby wyroby hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 21

Pakiet nr 65 poz. 8

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 22

Pakiet nr 71 poz. 4.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający w pakiecie nr 71, w pozycji nr 4 oczekuje zaoferowania – worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego drogą żył centralnych zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LTC, 80% oliwy z oliwek, węglowodany i elektrolity, zawartość azotu 9 g?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 23

Pakiet nr 71 poz. 6.

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 71, w pozycji nr 6 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Aminomel Nephro, 500ml?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 24

Pakiet 54, pozycja: SEVOFLURANE

Czy Zamawiający dopuści preparat Sojourn (Sewofluran 100 %) w butelce ze szkła oranżowego typu III 250 ml. Przeprowadzona

przez niezależne amerykańskie laboratorium próba spadowa butelek Sojourn dowiodła wysokiego poziomu bezpieczeństwa szklanych opakowań firmy Piramal w warunkach szpitalnych . Butelka jest wyposażona w system wlewowy - konektor wielokrotnego użytku (konektor nakręcany na butelkę stanowi szczelny, bezpośredni system napełniania parownika). Zapewniamy bezpłatne użyczenie parowników kompatybilnych z aparatami do znieczulenia , znajdującymi się na wyposażeniu szpitala. Gwarantujemy również bezpłatny serwis jak i kalibrację użyczonych parowników przez okres trwania umowy przetargowej. Informujemy, że na rynku polskim znajdują się obecnie 3 produkty Sewofluranu : Sevoflurane firmy Abbvie Polska Sp. z o.o. , Sevoflurane Baxter firmy Baxter Polska Sp. z o.o. oraz Sojourn firmy Piramal Healthcare UK LTD (Bioton S.A. - wyłączny dystrybutor w Polsce) .Wszystkie 3 produkty zostały zarejestrowane w polskim Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych , Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych . Produkty mają takie same wskazania kliniczne i są szeroko stosowane w placówkach medycznych tak w Europie jak i na świecie

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 25

Dot. zapisów SIWZ i umów

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 20 poz. 3 leku Dinoprost w dawce 5mg/1ml, gdyż taka dawka zarejestrowana jest na rynku polskim?

Odpowiedź: Tak

2. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany przez Wykonawcę leki zawarte w Pakiecie nr 21 posiadały 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: Zgodnie z SIWZ

3. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu złożenia wraz z ofertą aktualnych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu oraz materiałów informacyjnych (dla leków kart charakterystyki) a złożenia oświadczenie o ich posiadaniu i udostępnieniu na wezwanie Zamawiającego. Złożenie tych dokumentów na miniportal w którym rozmiar plików jest ograniczony skutkować będzie dzieleniem dokumentów na mniejsze pliki, skanowaniem by zakreślić właściwy fragment.

Odpowiedź: Tak Zamawiający wyraża zgodę

4. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu złożenia wraz z ofertą formularza cenowego na nośniku danych? Formularz zostanie złożony i podpisany elektronicznie poprzez miniportal.

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie odstąpi od w/w wymogu, tylko forma przesłania musi być elektroniczna z kwalifikowanym podpisem poprzez miniportal

5. 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. Ewentualnie awizowana powinna być niemożność realizacji zamówienia, a nie potwierdzane przyjęcie każdego zamówienia.

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie wyraża zgody

6. Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.5 termin dostaw „na cito” z 8 godzin na 12 godzin?

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie wyraża zgody

7. Czy Zamawiający w par. 2.12 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Tak zgoda 3 dni

8. 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: Nie Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 26

Dot. wzorów umów

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

6.1. Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną:

a) za odstąpienie od umowy lub przerywania wykonywania przedmiotu umowy z przyczyn

leżących po stronie wykonawcy w wysokości 10% ogólnej wartości niezrealizowanej części umowy brutto określonej w § 3.1,

- b) za opóźnienia w dostarczaniu poszczególnych partii towaru lub też za opóźnienia w dostarczaniu nowego nie wadliwego towaru zareklamowanego Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanego zamówienia za każdy dzień opóźnienia lecz nie mniej niż 50 zł i nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanego w terminie zamówienia oraz Wykonawca pokryje różnicę kosztów zakupu tożsamego asortymentu koniecznego do zabezpieczenia funkcjonowania szpitala u innego dostawcy w ilości wskazanej przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę umowy

Pytanie nr 27

Pakiet nr 88

Czy Zamawiający dopuści wapno sodowe dawka 5 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości?.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 28

Pytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

1. Ponieważ w pkt 10 SIWZ Zamawiający nie formułuje jednoznacznie swoich oczekiwań to prosimy o odpowiedź czy wskazane dokumenty, materiały informacyjne, katalogi, opisy lub fotografie produktów mają być dołączone do oferty czy może tylko mają być w posiadaniu Wykonawcy i udostępniane na każde żądanie zamawiającego.

Pragniemy zauważyć, iż w świetle obowiązujących od 18.10.2018 r. przepisów w zakresie elektronicznej zamówień publicznych, dokumenty te musiałyby zostać do państwa wysłane elektronicznie co, zgodnie z wymogami i regulaminem mini portalu jest – zważywszy na ich objętość – niemożliwe (maksymalny rozmiar plików to 150 MB)

Odpowiedź: Zgodnie z wymogami i regulaminem mini portalu można załączyć większą ilość dokumentów w jednym załączniku należy podpisać kwalifikowanym podpisem elektronicznym i skompresować w formacie ZIP, a następnie załączyć do formularza. Jeżeli maksymalny rozmiar plików przekroczy rozmiar 150 MB dokumenty, materiały informacyjne, katalogi, opisy lub fotografie produktów mają być w posiadaniu Wykonawcy i udostępniane na każde żądanie Zamawiającego

2. Prosimy o wykreślenie wymagania Zamawiającego zawartego w pkt 10 SIWZ w świetle obowiązujących od 18.10.2018 r. przepisów w zakresie elektronicznej zamówień publicznych.

Odpowiedź: Nie odstępujemy od wymogu zmianie ulega tylko forma ich przesłania będzie elektroniczna zgodnie z wymogami i regulaminem mini portalu

3. Prosimy o wyjaśnienie jak należy rozumieć wymagania Zamawiającego zawarte w pkt 11 ppkt 11.1 SIWZ w świetle obowiązujących od 18.10.2018 r. przepisów w zakresie elektronicznej zamówień publicznych.

Odpowiedź: Nastąpiła omyłka pisarska forma przesłania uzupełnionego i podpisanego dokumentu pod nazwą formularz cenowy - zał. Nr 1 musi być przesłana elektronicznie z kwalifikowanym podpisem poprzez miniportal

Pytanie nr 29

Pytania do umowy na leki - załącznik 8a:

1. Czy ze względu na swoje położenie geograficzne Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę warunku zawartego w §2 pkt 2.5. projektu umowy, poprzez wydłużenie terminu dostawy w trybie "cito" do 10 godzin?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. 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 §3 pkt 3.7 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie odstępować od wymogu

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §6 ust.6.1 ppkt a) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy.

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę

4. Do §6 ust.6.1. ppkt a) projektu umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu niezgodnego z art. 552 kodeksu cywilnego, ograniczającego prawo wykonawcy do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę

5. Do §6 ust.6.1. ppkt b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości NIEDOSTARCZONEGO w terminie zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Zamawiającemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 9,5% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla wykonawcy zamówienia jest przewidziana kara w wysokości 3650% w skali roku (10% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę

6. Do §6 pkt 6.1. ppkt b) projektu umowy. Prosimy o wykreślenie zapisu dotyczącego naliczenia kary przez Zamawiającego w wysokości 10% za niezrealizowane przez Wykonawcę zamówienie, gdyż zapisy ogólnych warunków umowy przy dokonaniu zakupu zastępczego zobowiązują już Zamawiającego do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego wykonawcy.

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę

7. Do treści §6 pkt 6.1. ppkt b) wzoru umowy prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę

8. 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 rażąco startą 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 (dotyczy zapisów §8 pkt 8.2. pkt 8.2.1. projektu umowy)?

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę

9. Do §8 ust.8.2. ppkt 8.2.6 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie słów:"...który może domagać się obniżenia ceny", ponieważ leki z terminem ważności krótszym niż 12 m-cy są produktami pełnowartościowymi".

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę

10. Do §8 ust.8.2. ppkt 8.2.6 projektu umowy. Prosimy o dopisanie:"...możliwość zwrotu w terminie 7 dni od dostawy".

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę

11. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §8 pkt 8.8 projektu umowy, poprzez skrócenie okresu o jaki umowa może być przedłużona w ten sposób, że w §8 pkt 8.8 projektu umowy część zdania w brzmieniu „nie może łącznie przekroczyć 4 lat”, zastąpić brzemieniem: „nie może łącznie przekroczyć 1,5 roku od dnia jej podpisania”. Wprowadzenie możliwości przedłużenia umowy przetargowej nie może powodować rażącej dysproporcji pomiędzy podstawowym czasem na jaki umowa ma być zawarta, a czasem o jaki może być przedłużona. Obecne brzmienie zapisu powoduje, że czas podstawowy tj. 12 miesięcy, jest wielokrotnie mniejszy od czasu o jaki umowa może być przedłużona tj. maksymalnie o kolejne 3 lata. Jeżeli zamawiający chciał zawrzeć umowę na 4 lata, to powinien był rozpiąć przetarg obejmujący cały ten okres lub odwrócić proporcje czasu podstawowego do czasu przedłużonego w ten sposób, aby czas o jaki umowa może być przedłużona nie był dłuższy od czasu podstawowego. Zapis w obecnym kształcie stanowi obejście zarówno przewidzianego w art. 67 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. prawo zamówień publicznych (Dz.U. Nr 19, poz. 177, ze zm.) trybu szczególnego polegającego na udzielaniu zamówień z wolnej ręki, a także stanowi obejście konieczności rozpisania nowego przetargu po upływie podstawowego czasu obowiązywania umowy.

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę

12. 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: Wykonawca sam ocenia sytuację finansową Zamawiającego

13. 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 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: Nie Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 30

Pytania do umowy na leki onkologiczne - załącznik 8b:

1. Czy ze względu na swoje położenie geograficzne Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę warunku zawartego w §2 pkt 2.5. projektu umowy, poprzez wydłużenie terminu dostawy w trybie "cito" do 10 godzin?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. 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 §3 pkt 3.7 i §8 pkt 8.2. pkt 8.2.4. umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie odstępować od wymogu

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §6 ust.6.1 ppkt a) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy.

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę

4. Do §6 pkt 6.1. ppkt a) projektu umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu niezgodnego z art. 552 kodeksu cywilnego, ograniczającego prawo wykonawcy do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę

5. Do §6 pkt 6.1. ppkt b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości NIEDOSTARCZONEGO w terminie zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Zamawiającemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 9,5% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla wykonawcy zamówienia jest przewidziana kara w wysokości 3650% w skali roku (10% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę

6. Do §6 pkt 6.1. ppkt b) projektu umowy. Prosimy o wykreślenie zapisu dotyczącego naliczenia kary przez Zamawiającego w wysokości 10% za niezrealizowane przez Wykonawcę zamówienie, gdyż zapisy ogólnych warunków umowy przy dokonaniu zakupu zastępczego zobowiązują już Zamawiającego do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego wykonawcy.

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę

7. Do treści §6 pkt 6.1. ppkt b) wzoru umowy prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę

8. 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 startą 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 (dotyczy zapisów §8 pkt 8.2. pkt 8.2.1. projektu umowy)?

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę

9. Do §8 ust.8.4 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie słów: "...który może domagać się obniżenia ceny", ponieważ leki z terminem ważności krótszym niż 12 m-cy są produktami pełnowartościowymi".

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę

10. Do §8 ust. 8.4 projektu umowy. Prosimy o dopisanie: "...możliwość zwrotu w terminie 7 dni od dostawy".

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę

11. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §8 pkt 8.12 projektu umowy, poprzez skrócenie okresu o jaki umowa może być przedłużona w ten sposób, że w §8 pkt 8.8 projektu umowy część zdania w brzmieniu „nie może łącznie przekroczyć 4 lat”, zastąpić brzemieniem: „nie może łącznie przekroczyć 1,5 roku od dnia jej podpisania”. Wprowadzenie możliwości przedłużenia umowy przetargowej nie może powodować rażącej dysproporcji pomiędzy podstawowym czasem na jaki umowa ma być zawarta, a czasem o jaki może być przedłużona. Obecne brzmienie zapisu powoduje, że czas podstawowy tj. 12 miesięcy, jest wielokrotnie mniejszy od czasu o jaki umowa może być przedłużona tj. maksymalnie o kolejne 3 lata. Jeżeli zamawiający chciał zawrzeć umowę na 4 lata, to powinien był rozpiścić przetarg obejmujący cały ten okres lub odwrócić proporcje czasu podstawowego do czasu przedłużonego w ten sposób, aby czas o jaki umowa może być przedłużona nie był dłuższy od czasu podstawowego. Zapis w obecnym kształcie stanowi obejście zarówno przewidzianego w art. 67 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. prawo zamówień publicznych (Dz.U. Nr 19, poz. 177, ze zm.) trybu szczególnego polegającego na udzielaniu zamówień z wolnej ręki, a także stanowi obejście konieczności rozpisania nowego przetargu po upływie podstawowego czasu obowiązywania umowy.

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę

12. 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: Wykonawca sam ocenia sytuację finansową Zamawiającego

13. 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: Nie Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 31

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania ZP/PN/2018/67 - leki produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniając 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 tetraskynoimidylu 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, 2,7 cm / 2,7 cm pakowany po 5 szt. w opakowaniu, Rozmiar: 4,5 cm/4,5 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu.

Uzasadnienie:

Opisany przez Zamawiającego przedmiot zamówienia dopuszcza możliwość złożenia oferty tylko przez jednego producenta/dostawcę, proponującego produkt posiadający swoiste- opisane w SIWZ cechy, niekoniecznie wymagane zarówno przez stosowane terapie, jak i ze względu na powszechną praktykę w tym zakresie. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia w SIWZ powoduje, że zapisem tym Zamawiający dyskryminuje inne produkty dopuszczone do obrotu, spełniające te same cele lecznicze. Zastosowanie produktu o nazwie handlowej Hemopatch spowoduje osiągnięcie tego samego rezultatu, jaki byłby osiągnięty przy zastosowaniu opisanego w postępowaniu przetargowym, konkurencyjnego wyrobu. Istotą stosowania każdego produktu, w tym Hemopatch, stanowi jego wskazanie, skuteczność i bezpieczeństwo w stosowaniu. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone badaniami klinicznymi. Konkurencyjna cena przyczyni się do zmniejszenia kosztów leczenia

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 32

Dot. terminu składania ofert

W związku z obszernością przetargu oraz skumulowaniem zbyt dużej ilości przetargów, zwracamy się z uprzejmą prośbą o przesunięcie terminu składania ofert.

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie przesuwają terminu składania ofert

Pytanie nr 33

1. Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji?

Odpowiedź: 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

2. Czy w związku z wymogiem wyceny leków za sztukę Zamawiający wyrazi zgodę na podane ceny jednostkowej do 4 miejsc po przecinku? Pozostałe wartości zostaną wyliczone zgodnie z wymogiem do 2 miejsc po przecinku.

Odpowiedź: Tak formularz nr 1 zawiera format Cena netto jednostkowa do 4 miejsc po przecinku

3. Dot. pakietu nr 5 poz. 5. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat Fungizone, 50 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol.?

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie dopuszcza

4. Dot. pakietu nr 5 poz. 16, 34. Czy w związku z zakończeniem produkcji preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na jej wykreślenie lub podanie ostatniej ceny wraz z adnotacją pod pakietem?

Odpowiedź: W przypadku zakończenia produkcji Wykonawca nie wycenia, ale dołącza stosowny dokument potwierdzający zaistnienie takiego faktu

5. Dot. pakietu nr 5 poz. 59. Czy w związku ze zmianą wielkości opakowania preparatu wymaganego w w/w pozycji

Zamawiający dopuści produkt Nystatyna Teva, 2800000jg/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but.? Jest to nowa dostępna na rynku pojemność opakowania, która zastąpi opakowania po 24ml.

Odpowiedź: Tak

6. Dot. pakietu nr 12 poz. 3. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt w postaci tabletek dojelitowych? Tylko taka postać jest obecnie dostępna na rynku.

Odpowiedź: Tak

7. Dot. pakietu nr 12 poz. 4., pakietu 62 poz. 6, 7 Czy w związku z zakończeniem produkcji preparatu z w/w pozycji Zamawiający dopuści produkt w dawce 200 mg ?

Odpowiedź: Pakiet 12 poz. 4 Tak, Pakiet 62 poz. 6, 7 – zgodnie z SIWZ

8. Dot. pakietu nr 12 poz. 13. Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 12 poz. 13 był preparat 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: Tak

9. Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 12 poz. 13 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Tak

10. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 12 poz. 17 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: Tak

11. Dot. pakietu nr 27 poz. 3. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt Uman Big, 180 j.m./ml; 1 ml, roztw.do wstrzyk.,1 fiole?

Odpowiedź: Tak dopuszczamy

12. Dot. pakietu nr 28 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f? Na rynku brak obecnie preparatu w dawce 0,2mg/2ml.

Odpowiedź: Tak

13. Dot. pakietu nr 29 poz. 3. Czy Zamawiający miał na myśli w w/w pozycji produkt w dawce 5mg/ml a 20ml? Na rynku brak preparatu w dawce 0,05g/20 ml.

Odpowiedź: Tak

14. Dot. pakietu nr 31 poz. 8. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt w postaci tabletek dojelitowych? Tylko taka postać jest obecnie dostępna na rynku.

Odpowiedź: Tak

15. Dot. pakietu nr 31 poz.9. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt w postaci kapsułek o zmodyfikowanym uwalnianiu? Na rynku brak produktu w postaci tabletek.

Odpowiedź: Tak

16. Dot. pakietu nr 31 poz.12. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu? Na rynku brak produktu w postaci tabletek powlekanych.

Odpowiedź: Tak

17. Dot. pakietu nr 31 poz. 27. Czy Zamawiający miał na myśli w w/w pozycji produkt w dawce 20mg/ml a 5ml? Na rynku brak preparatu w dawce 0,02g/5ml.

Odpowiedź: Tak

18. Dot. pakietu nr 31 poz. 42; pakietu nr 36 poz. 1, 19. Czy w związku z brakiem preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na jej wykreślenie lub podanie ostatniej ceny wraz z adnotacją pod pakietem?

Odpowiedź: 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

19. Dot. pakietu nr 32 poz. 2. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający w w/w pozycji wymaga 500 sztuk czy 500 opakowań (wtedy proszę o podanie po ile sztuk).

Odpowiedź: 500 sztuk

20. Dot. pakietu nr 34 poz. 9. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt w postaci tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu? Na rynku brak produktu w postaci tabletek.

Odpowiedź: Tak

21. Dot. pakietu nr 34 poz. 16 Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający w w/w pozycji wymaga 300 sztuk czy 300 opakowań po 20 kapsułek

Odpowiedź: 300 opakowań po 20 tabletek

22. Dot. pakietu nr 34 poz. 19. Czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli dawkę 25mg/ml a 2 ml? Na rynku brak obecnie innej dawki.

Odpowiedź: Tak 2ml.

23. Dot. pakietu nr 34 poz. 23, 24. Czy w związku z zakończeniem produkcji preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na jej wykreślenie lub podanie ostatniej ceny wraz z adnotacją pod pakietem?

Odpowiedź: W przypadku zakończenia produkcji Wykonawca nie wycenia, ale dołącza stosowny dokument potwierdzający zaistnienie takiego faktu

24. Dot. pakietu nr 36 poz. 8. Czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu Cefuroximum zarejestrowanego jako: 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: Tak

25. Dot. pakietu nr 36 poz. 11. Czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli dawkę 3mg + 1 mg?

Odpowiedź: Tak

26. Dot. pakietu nr 36 poz. 13. Prosimy o doprecyzowanie ilu gramowego żelu wymaga Zamawiający – 5g czy 10g?

Odpowiedź: 5g

27. Dot. pakietu nr 36 poz. 20. Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję i utworzy z niej odrębną część zamówienia? Wskazujemy, że wymienione produkty mogą nie posiadać oznakowania lub instrukcji używania w języku polskim a jedynie w języku angielskim. Zgodnie z obowiązującym prawem (ustawa z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych Dz. U. 2010 Nr 107 poz. 679 ze zm. – nowelizacja obowiązująca od dnia 20 lutego 2016 roku, art.14 ust.2), dostarczanie wyrobów medycznych bez oznakowania lub instrukcji w języku polskim będzie się wiązało się z koniecznością podpisania specjalnej zgody (w formie oświadczenia) przez świadczeniodawcę. W związku z powyższym wskazujemy, iż wydzielenie ww. produktów może spowodować zmniejszenie formalności po stronie Zamawiającego, pewne ułatwienie dla niektórych wykonawców jak również zwiększenie konkurencyjności składanych ofert.

Jednocześnie wskazujemy, iż w przypadku nie wydzielenia ww. pozycji, Zamawiający przyjmuje do wiadomości i akceptuje konieczność złożenia oświadczenia potwierdzającego, że dostarczane wyroby medyczne mogą mieć oznakowanie i instrukcje używania w języku angielskim (zgodnie art. 14 ust. 2 ustawy dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych w brzmieniu: „dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane świadczeniodawcom, za ich pisemną zgodą, miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim (...)).

Odpowiedź: Nie

28. Dot. pakietu nr 36 poz. 32. Czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli 15 buteleczek po 5 ml czy 15 opakowań 2 x 5ml?

Odpowiedź: 15 opakowań (2 x 5 ml)

29. Dot. pakietu nr 36 poz. 37. Czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli 20 buteleczek po 5 ml czy 20 opakowań 2 x 5ml?

Odpowiedź: 20 szt. pakowane po (2 x 5 ml)

30. Dot. pakietu nr 36 poz. 38. Czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli 110 buteleczek po 5 ml czy 110 opakowań 2 x 5ml?

Odpowiedź: 110 szt. pakowane po 5 ml

31. Dot. pakietu nr 36 poz. 40. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli 5 sztuk? Brak możliwości wyceny 5g, gdyż najmniejsze opakowanie to 10g.

Odpowiedź: 5 sztuk

32. Dot. pakietu nr 37 poz. 10. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli 1000 tabletek? W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o rozszyfrowanie skrótu „tor”.

Odpowiedź: 1000 tabletek

33. Dot. pakietu nr 37 poz. 26. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający w w/w pozycji wymaga 200 sztuk czy 200 opakowań (wtedy proszę o podanie po ile sztuk).

Odpowiedź: 200 sztuk

34. Dot. pakietu nr 37 poz. 47. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu? Na rynku brak produktu w postaci tabletek powlekanych.

Odpowiedź: Tak

35. Dot. pakietu nr 37 poz. 69. Prosimy o zwiększenie zapotrzebowania ilości do 60 sztuk, gdyż tylko takie najmniejsze opakowanie jest dostępne na rynku i przy 50 sztukach nie jesteśmy w stanie wycenić nawet jednego pełnego opakowania.

Odpowiedź: 60 sztuk - zgoda

36. Dot. pakietu nr 37 poz. 101. Prosimy o doprecyzowanie jakiej dawki wymaga Zamawiający, gdyż na rynku brak jest dawki 40mg.

Odpowiedź: Telmisartan 40mg

37. Dot. pakietu nr 38 poz. 9,10, pakietu nr 43 poz. 14. Czy w związku z zakończeniem produkcji preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na jej wykreślenie lub podanie ostatniej ceny wraz z adnotacją pod pakietem?

Odpowiedź: W przypadku zakończenia produkcji Wykonawca nie wycenia, ale dołącza stosowny dokument potwierdzający zaistnienie takiego faktu

38. Dot. pakietu nr 40 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt Novoscabin, płyn, do stosowania na skórę, 120 ml o stężeniu 10%? Produkt o stężeniu 30% został wycofany z rynku.

Odpowiedź: Tak

39. Dot. pakietu nr 40 poz. 7. Czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli produkt a 32g (55ml)

Odpowiedź: Tak

40. Dot. pakietu nr 43 poz. 7. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Na rynku brak produktu w postaci tabletek zwykłych.

Odpowiedź: Tak

41. Dot. pakietu nr 45 poz. 1. Prosimy o zwiększenie zapotrzebowania ilości do 30 sztuk, gdyż tylko takie najmniejsze opakowanie jest dostępne na rynku i przy 20 sztukach nie jesteśmy w stanie wycenić nawet jednego pełnego opakowania.

Odpowiedź: Tak 30 sztuk

42. Dot. pakietu nr 45 poz. 22. Prosimy o zwiększenie zapotrzebowania ilości do 100 sztuk, gdyż tylko takie najmniejsze opakowanie jest dostępne na rynku i przy 50 sztukach nie jesteśmy w stanie wycenić nawet jednego pełnego opakowania.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

43. Dot. pakietu nr 46 poz. 18. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku z terminem przydatności X.2019r? Jest to ostatnia dostępna i wyprodukowana na rynek Polski partia tego leku.

Odpowiedź: Tak

44. Dot. pakietu nr 48 poz. 2. Prosimy o doprecyzowanie ile gramowej zasyпки wymaga Zamawiający – 50g czy 100g?

Odpowiedź: 100 g

45. Dot. pakietu nr 49 poz. 8. Czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli produkt Eputicon, 980 mg/g, krople doustne, 5 g?

Odpowiedź: Tak

46. Dot. pakietu nr 48 poz. 16. Prosimy o doprecyzowanie ile mililitrowych kropli wymaga Zamawiający – 10ml czy 100ml?

Odpowiedź: 10 ml

47. Dot. pakietu nr 62 poz. 8-11:

a) Czy zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomórkowego 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: Tak

b) 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 dawek?

Odpowiedź: Tak

c) Czy Zamawiający wymaga aby preparat Vinorelbiny zarejestrowany był zarówno do leczenia adjuwantowego jak i wszystkich pozostałych stopni niedrobnokomórkowego raka płuca "

Odpowiedź: Tak

d) Czy Zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia pacjentów z przerzutowym rakiem piersi, wyłącznie w monoterapii, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny w schematach wielolekowych używanych w leczeniu zaawansowanego raka piersi?

Odpowiedź: Tak

e) Czy Zamawiający wymaga preparatu Vinorelbiny, który po rozpuszczeniu w chlorku sodu 9 mg/ml (0,9%) do wstrzykiwań lub w 5% roztworze glukozy do wstrzykiwań jest stabilny pod względem fizyko-chemicznym przez 8 dni w temperaturze pokojowej (tj. 15°C-25°C) lub w lodówce (tj. 2°C-8°C) w miejscu chronionym od światła i w butelkach z neutralnego szkła, PCW i torebkach z octanu winylu?

Odpowiedź: Tak

48. Dot. pakietu nr 64 poz. 8. Prosimy o doprecyzowanie jakiej dawki wymaga Zamawiający w w/w pozycji.

Odpowiedź: 100 mcg

49. Dot. pakietu nr 69 poz. 1-2. Czy Zamawiający w w/w pozycjach wymaga produktów jednego producenta?

Odpowiedź: Tak

50. Dot. pakietu nr 70 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt po 125 ml?

Odpowiedź: Tak dopuszczamy

51. Dot. pakietu nr 75 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga w w/w pozycji opakowania po 5 ampułek w ilości 5 sztuk? Na rynku brak jest produktu po 1 sztuce.

Odpowiedź: Tak dopuszczamy

52. Dot. pakietu nr 77 poz. 1. Czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli produkt Gastrografin?

Odpowiedź: Tak

53. Dotyczy pakietu nr 34 poz. 8. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

54. Dotyczy pakietu nr 48 poz. 29. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk.

Odpowiedź: Tak

55. Dotyczy pakietu nr 48 poz. 28. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 11 ml, 25 strzyk.

Odpowiedź: Tak

56. Dotyczy pakietu nr 53 poz. 2. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

57. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu: Methadoni hydrochloridum, 10 mg/ml, but. 1000 ml (wraz z przeliczeniem ilości opakowań - tj. 1 opak.), 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?

Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 34

Pakiet nr 15 pozycji 2:

Czy Zamawiający w pakiecie 15 pozycji 2 miał na myśli produkt leczniczy Erytropoetyna alfa czy Erytropoetyna beta?

Odpowiedź: Erytropoetyna beta

Pytanie nr 35

1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki?

Odpowiedź: Tak

2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułko- strzykawkę?

Odpowiedź: Tak

3 - Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie wyraża zgody

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

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 36

Pakiet nr 17

W ogłoszeniu dotyczącym postępowania nr 2018/S 209-476914, pakiet 17, widnieje ilość zapotrzebowania na erytropoetynę alfa 22550 jedn 1000 natomiast w formularzu asortymentowo-cenowym 20000 jedn 1000. Czy wykonawca powinien zmienić ilość jednostek w formularzu asortymentowo-cenowym na 22550 jedn 1000?"

Odpowiedź: 22550 jedn 1000

Pytanie nr 37

Pakiet 36, poz. 8

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego w jednym opakowaniu 10 fiolek cefuroksymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikrometrów, zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 38

1. Czy zamawiający, w pakiecie 11 pozycja 5, wymaga aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

Odpowiedź: Tak

2. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 11 pozycja 2, aby zaoferowany Ceftazydym był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

3. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 32 pozycja 16 i 18 (Metamizolum natrium inj. 1 g / 2 ml x 5 amp.....) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, *Tramadol hydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPL produktu?

Odpowiedź: Tak

4. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Poltram w pakiecie 32 pozycja 32 i 33 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Tak

5. Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 55 pozycji nr 2 i 3 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź: Tak

6. Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 31 pozycji nr 25,29, 30 i 31 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 39

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 80, pozycja 1-2 płynu wieloelektrolitowego o składzie najbardziej zbliżonym do osocza: Na/140 mmol/l; K/5 mmol/l; Mg/1,5mmol/l; chlorki/98 mmol/l; ph 7,4; osmolarność 295 mOsm/l; posiadającego podwójny układ buforowy (octan/glukonian), worek o pojemności odpowiednio 500ml i 1000ml? Opakowania zbiorcze dla pojemności 500ml to 20szt., 1000ml-10szt.

Odpowiedź: Tak Zamawiający wyraża zgodę

2. W przypadku pozytywnej odpowiedzi na Pytanie 1 prosimy o wydzielenie z Pakietu 80, pozycji 3 do oddzielnego pakietu.

Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 81; pozycja:4-5 produktu w worku Viaflo z dwoma portami?

Odpowiedź: Tak

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu.

Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 83; pozycja 1 produktu w worku Viaflo z dwoma portami?

Odpowiedź: Tak

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 83 produktów w opakowaniach zbiorczych: dla pojemności 100ml to 50szt.; 250ml-30szt.; 500ml-20szt.; 1000ml-10szt?

Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 40

Pakiet nr 8

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

Odpowiedź: Tak

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

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 41

Dotyczy postanowień SIWZ i wzoru umowy zał. 8 c:

1. 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 traktując, jako nieistniejące.”

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę

2. 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: Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę

3. 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: Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę

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

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 42

1. Czy Zamawiający w pakiecie 5 pozycja 47 dopuści produkt w opakowaniu typu flakon?

Odpowiedź: Tak

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

3. Czy Zamawiający w pakiecie 83 pozycja 2 dopuści płyn infuzyjny w opakowaniu po 30szt?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

4. Czy Zamawiający w pakiecie 83 pozycja 4 dopuści płyn infuzyjny w opakowaniu po 50szt?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 43

1. Dotyczy pakiet 61 poz. 1 i 2

Czy zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność stworzeniu roztworu wynosi, co najmniej 36 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu?

Odpowiedź: Tak

2. Dotyczy pakiet 61 poz. 3,4 i 5

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po stworzeniu roztworu wynosi, co najmniej 36 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu) oraz którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 4 h (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu) co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu?

Odpowiedź: Tak

3. Dotyczy pakiet 61 poz. 6 i 7

Czy zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 4 h (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu?

Odpowiedź: Tak

4. Dotyczy pakiet 61 poz. 8 i 9

Czy zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 4 h (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu?

Odpowiedź: Tak

5. Dotyczy pakiet 61 poz. 10 i 11

Czy zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 4 h (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu?

Odpowiedź: Tak

6. Dotyczy pakiet 61 poz. 16 i 17

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, do którego można stosować urządzenia typu „spike” lub podobnych aplikatorów z bolcami ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 44

Czy zamawiający w Pakiecie nr 48 poz. 12 wyrazi zgodę na zaproponowanie preparatu równoważnego, w dawce 1000 IU/g w żelu (LIOTON), ale w opakowaniu 30g, w ilości 40 opakowań?

Umożliwi to przystąpienie do przetargu większej ilości wykonawców oraz uzyskanie przez Szpital korzystniejszej pod względem

cenowym oferty.

Odpowiedź: Tak

Ponadto Zamawiający zamieści na stronie www.bip.scm.pl zaktualizowany załącznik nr 1 asortymentowo-cenowy, zmodyfikowane załączniki umów nr. 8a, 8b.8c

Odpowiedzi na pytania zgodnie z art. 38, ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29.01.2004r. (t. j. Dz.U. z 2018r. poz. 1986 z późn. zm.) zamieszczone zostały w dniu **22.11.2018 roku** na stronie internetowej Zamawiającego.

Z poważaniem

Otrzymują:

- strona internetowa
- a/a dokumentacja przetargów

Specjalistyczne Centrum Badań i
Inż. Janusz J. S.A.
Dyrektor
ds. Administracyjno-Technicznych
Jerzy Dzięgiel