

Szamotuły, 20.10.2022 r.

Samodzielny Publiczny Zakład
Opieki Zdrowotnej w Szamotułach
ul. Sukiennicza 13
64-500 Szamotuły

ZP-381-47/2022

**Informacja
o zapytaniach i odpowiedziach do SWZ**

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia, prowadzonego w procedurze przetargu nieograniczonego, pn.: „**Dostawa wyrobów farmaceutycznych**” (ZP-381-47/2022)

Na podstawie art. 284 ust.1-6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 ze zm.) Zamawiający informuje, iż otrzymał zapytania do SWZ, w wyniku których udziela wyjaśnień :

Pytanie nr 1 dotyczy pakiet 10 Poz. 6

Czy Zamawiający dopuści lek konfekcjonowany w ampułce pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, jako przedmiotu równoważnego przy zachowaniu pozostałych parametrów wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 2 dotyczy pakiet 45 Płyny, poz. 17

Aparat jednorazowego użytku do przygotowania, pobierania i dostrzykiwania leków.

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania aparatu do przygotowania, pobierania i dostrzykiwania leków z filtrem antybakteryjnym 0,45 mikrona z zastawką uniemożliwiającą wyciek leku po rozłączeniu strzykawki utrzymującego sterylność sporządzonego roztworu w pojemniku przez okres do 14 dni , co zostanie potwierdzone badaniem laboratoryjnym?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje , ale nie wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu.

Pytanie nr 3 dotyczy Pakiet 46 Poz. 8

W związku z zakończoną dostawą opakowania ECOLAV 1000 ml ze skręconym motylkiem, dla wody czy oferent może zaproponować: wodę - roztwór do przepłukiwania 1000ml w opakowaniu

Ecotainer tj. butelka z odkręcaną nakrętką. Pozostałe parametry bez zmian ilość zgodna z zapotrzebowaniem?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, jako przedmiotu równoważnego przy zachowaniu pozostałych parametrów wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia

Pytanie nr 4 dotyczy Pakiet 26 Poz. 7

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

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 5 dotyczy Pakiet 26 Poz. 7

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

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 6 dotyczy część 4 pozycja 12

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 karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy.

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

Zamawiający podtrzymuje zapisy zamieszczone w treści SWZ.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki i odwrotnie?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, jako przedmiotu równoważnego z wyjątkiem pozycji opisanych w uwagach pod pakietami.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułkostrzykawkę?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, jako przedmiotu równoważnego z wyjątkiem pozycji opisanych w uwagach pod pakietami.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zmianę gramatury w górę zaoferowanego przedmiotu zamówienia, jako przedmiotu równoważnego przy zachowaniu pozostałych parametrów wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia

Pytanie nr 10

Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz

podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że przy opisie przedmiotu zamówienia użyta została nazwa substancji czynnej wraz z podaniem postaci, dawki oraz wielkości opakowania. W opisie przedmiotu zamówienia nie użyto nazw handlowych wyrobów farmaceutycznych. W sytuacji, gdy dostawa zaoferowanego w ofercie przetargowej przedmiotu zamówienia staje się niemożliwa z uwagi na chwilowe wstrzymanie lub zakończenie produkcji, wycofanie z obrotu, brak dostępności, czego Wykonawca nie mógł przewidzieć w dniu zawarcia umowy, Zamawiający wyraża zgodę na dostawę tzw. zamiennika (o ile na rynku istnieje), tj. produktu leczniczego równoważnego pod warunkiem, że spełni on wszystkie wymagania Zamawiającego określone w opisie przedmiotu zamówienia, w tym także cenę jednostkową.

Pytanie nr 11 dotyczy Pakietu 1 poz. 15,16

W związku z zakończoną produkcją, oraz brakiem ewentualnych zamienników, prosimy o wykreślenie bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o zakończonej produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizowania ewentualnych zamówień.

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że przy opisie przedmiotu zamówienia użyta została nazwa substancji czynnej wraz z podaniem postaci, dawki oraz wielkości opakowania. W opisie przedmiotu zamówienia nie użyto nazw handlowych wyrobów farmaceutycznych. W sytuacji, gdy dostawa zaoferowanego w ofercie przetargowej przedmiotu zamówienia staje się niemożliwa z uwagi na chwilowe wstrzymanie lub zakończenie produkcji, wycofanie z obrotu, brak dostępności, czego Wykonawca nie mógł przewidzieć w dniu zawarcia umowy, Zamawiający wyraża zgodę na dostawę tzw. zamiennika (o ile na rynku istnieje), tj. produktu leczniczego równoważnego pod warunkiem, że spełni on wszystkie wymagania Zamawiającego określone w opisie przedmiotu zamówienia, w tym także cenę jednostkową.

Pytanie nr 12 dotyczy Pakietu 1 poz. 25

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu konfekcjonowanego a 100ml z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań handlowych. Nie ma na rynku preparatów konfekcjonowanych a 150ml (ich produkcja została zakończona).

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza przeliczenie zaoferowanego przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, jako przedmiotu równoważnego przy zachowaniu pozostałych parametrów wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia

Pytanie nr 13 dotyczy Pakietu 1 poz. 42

W związku z zakończoną produkcją, oraz brakiem ewentualnych zamienników, prosimy o wykreślenie bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o zakończonej produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizowania ewentualnych zamówień.

Odpowiedź

Zamawiający informuję, że przy opisie przedmiotu zamówienia użyta została nazwa substancji czynnej wraz z podaniem postaci, dawki oraz wielkości opakowania. W opisie przedmiotu zamówienia nie użyto nazw handlowych wyrobów farmaceutycznych. W sytuacji, gdy dostawa zaoferowanego w ofercie przetargowej przedmiotu zamówienia staje się niemożliwa z uwagi na chwilowe wstrzymanie lub zakończenie produkcji, wycofanie z obrotu, brak dostępności, czego Wykonawca nie mógł przewidzieć w dniu zawarcia umowy, Zamawiający wyraża zgodę na dostawę tzw. zamiennika (o ile na rynku istnieje), tj. produktu leczniczego równoważnego pod warunkiem, że spełni on wszystkie wymagania Zamawiającego określone w opisie przedmiotu zamówienia, w tym także cenę jednostkową.

Pytanie nr 14 dotyczy Pakietu 2 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu Calsiosol 95,5mg/ml, 10ml*5amp. (Calcium gluconate) z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań handlowych. Nie ma na rynku preparatu zawierającego Calcium glucobionate (ich produkcja została zakończona).

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza przeliczenie liczby opakowań zaoferowanego przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, jako przedmiotu równoważnego przy zachowaniu pozostałych parametrów wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia

Pytanie nr 15 dotyczy Pakietu 2 poz. 50

W związku z zakończoną produkcją leku z podażą dożylną, prosimy o wykreślenie bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o zakończonej produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizowania ewentualnych zamówień.

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że przy opisie przedmiotu zamówienia użyta została nazwa substancji czynnej wraz z podaniem postaci, dawki oraz wielkości opakowania. W opisie przedmiotu zamówienia nie użyto nazw handlowych wyrobów farmaceutycznych. W sytuacji, gdy dostawa zaoferowanego w ofercie przetargowej przedmiotu zamówienia staje się niemożliwa z uwagi na chwilowe wstrzymanie lub zakończenie produkcji, wycofanie z obrotu, brak dostępności, czego Wykonawca nie mógł przewidzieć w dniu zawarcia umowy, Zamawiający wyraża zgodę na dostawę tzw. zamiennika (o ile na rynku istnieje), tj. produktu leczniczego równoważnego pod warunkiem, że spełni on wszystkie wymagania Zamawiającego określone w opisie przedmiotu zamówienia, w tym także cenę jednostkową

Pytanie nr 16 dotyczy Pakietu 2 poz. 61

W związku z zakończoną produkcją, oraz brakiem ewentualnych zamienników, prosimy o wykreślenie bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o zakończonej produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizowania ewentualnych zamówień.

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że przy opisie przedmiotu zamówienia użyta została nazwa substancji czynnej wraz z podaniem postaci, dawki oraz wielkości opakowania. W opisie przedmiotu zamówienia nie użyto nazw handlowych wyrobów farmaceutycznych. W sytuacji, gdy dostawa zaoferowanego w ofercie przetargowej przedmiotu zamówienia staje się niemożliwa z uwagi na chwilowe wstrzymanie lub zakończenie produkcji, wycofanie z obrotu, brak dostępności, czego Wykonawca nie mógł przewidzieć w dniu zawarcia umowy, Zamawiający wyraża zgodę na dostawę tzw. zamiennika (o ile na rynku istnieje), tj. produktu leczniczego równoważnego pod warunkiem, że spełni on wszystkie wymagania Zamawiającego określone w opisie przedmiotu zamówienia, w tym także cenę jednostkową

Pytanie nr 17 dotyczy Pakietu 4 poz. 23

W związku z zakończoną produkcją, oraz brakiem ewentualnych zamienników, prosimy o wykreślenie bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o zakończonej produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizowania ewentualnych zamówień.

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że przy opisie przedmiotu zamówienia użyta została nazwa substancji czynnej wraz z podaniem postaci, dawki oraz wielkości opakowania. W opisie

przedmiotu zamówienia nie użyto nazw handlowych wyrobów farmaceutycznych. W sytuacji, gdy dostawa zaoferowanego w ofercie przetargowej przedmiotu zamówienia staje się niemożliwa z uwagi na chwilowe wstrzymanie lub zakończenie produkcji, wycofanie z obrotu, brak dostępności, czego Wykonawca nie mógł przewidzieć w dniu zawarcia umowy, Zamawiający wyraża zgodę na dostawę tzw. zamiennika (o ile na rynku istnieje), tj. produktu leczniczego równoważnego pod warunkiem, że spełni on wszystkie wymagania Zamawiającego określone w opisie przedmiotu zamówienia, w tym także cenę jednostkową

Pytanie nr 18 dotyczy Pakietu 4 poz. 29

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci kapsułek, z uwagi na fakt zakończenia produkcji preparatu w postaci ampulek z liofilizatem.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, jako przedmiotu równoważnego przy zachowaniu pozostałych parametrów wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia

Pytanie nr 19 dotyczy Pakietu 6 poz. 6

W związku z zakończoną produkcją, oraz brakiem ewentualnych zamienników, prosimy o wykreślenie bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o zakończonej produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizowania ewentualnych zamówień.

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że przy opisie przedmiotu zamówienia użyta została nazwa substancji czynnej wraz z podaniem postaci, dawki oraz wielkości opakowania. W opisie przedmiotu zamówienia nie użyto nazw handlowych wyrobów farmaceutycznych. W sytuacji, gdy dostawa zaoferowanego w ofercie przetargowej przedmiotu zamówienia staje się niemożliwa z uwagi na chwilowe wstrzymanie lub zakończenie produkcji, wycofanie z obrotu, brak dostępności, czego Wykonawca nie mógł przewidzieć w dniu zawarcia umowy, Zamawiający wyraża zgodę na dostawę tzw. zamiennika (o ile na rynku istnieje), tj. produktu leczniczego równoważnego pod warunkiem, że spełni on wszystkie wymagania Zamawiającego określone w opisie przedmiotu zamówienia, w tym także cenę jednostkową

Pytanie nr 20 dotyczy Pakietu 6 poz. 31

W związku z zakończoną produkcją, oraz brakiem ewentualnych zamienników, prosimy o wykreślenie bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o zakończonej produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizowania ewentualnych

zamówień.

Odpowiedź

Zamawiający informuję, że przy opisie przedmiotu zamówienia użyta została nazwa substancji czynnej wraz z podaniem postaci, dawki oraz wielkości opakowania. W opisie przedmiotu zamówienia nie użyto nazw handlowych wyrobów farmaceutycznych. W sytuacji, gdy dostawa zaoferowanego w ofercie przetargowej przedmiotu zamówienia staje się niemożliwa z uwagi na chwilowe wstrzymanie lub zakończenie produkcji, wycofanie z obrotu, brak dostępności, czego Wykonawca nie mógł przewidzieć w dniu zawarcia umowy, Zamawiający wyraża zgodę na dostawę tzw. zamiennika (o ile na rynku istnieje), tj. produktu leczniczego równoważnego pod warunkiem, że spełni on wszystkie wymagania Zamawiającego określone w opisie przedmiotu zamówienia, w tym także cenę jednostkową

Pytanie nr 21 dotyczy Pakietu 7 poz. 71

W związku z zakończoną produkcją, oraz brakiem ewentualnych zamienników, prosimy o wykreślenie bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o zakończonej produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizowania ewentualnych zamówień.

Odpowiedź

Zamawiający informuję, że przy opisie przedmiotu zamówienia użyta została nazwa substancji czynnej wraz z podaniem postaci, dawki oraz wielkości opakowania. W opisie przedmiotu zamówienia nie użyto nazw handlowych wyrobów farmaceutycznych. W sytuacji, gdy dostawa zaoferowanego w ofercie przetargowej przedmiotu zamówienia staje się niemożliwa z uwagi na chwilowe wstrzymanie lub zakończenie produkcji, wycofanie z obrotu, brak dostępności, czego Wykonawca nie mógł przewidzieć w dniu zawarcia umowy, Zamawiający wyraża zgodę na dostawę tzw. zamiennika (o ile na rynku istnieje), tj. produktu leczniczego równoważnego pod warunkiem, że spełni on wszystkie wymagania Zamawiającego określone w opisie przedmiotu zamówienia, w tym także cenę jednostkową

Pytanie nr 22 dotyczy Pakietu 11 poz. 36

W związku z zakończoną produkcją, oraz brakiem ewentualnych zamienników, prosimy o wykreślenie bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o zakończonej produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizowania ewentualnych zamówień.

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że przy opisie przedmiotu zamówienia użyta została nazwa substancji czynnej wraz z podaniem postaci, dawki oraz wielkości opakowania. W opisie przedmiotu zamówienia nie użyto nazw handlowych wyrobów farmaceutycznych. W sytuacji, gdy dostawa zaoferowanego w ofercie przetargowej przedmiotu zamówienia staje się niemożliwa z uwagi na chwilowe wstrzymanie lub zakończenie produkcji, wycofanie z obrotu, brak dostępności, czego Wykonawca nie mógł przewidzieć w dniu zawarcia umowy, Zamawiający wyraża zgodę na dostawę tzw. zamiennika (o ile na rynku istnieje), tj. produktu leczniczego równoważnego pod warunkiem, że spełni on wszystkie wymagania Zamawiającego określone w opisie przedmiotu zamówienia, w tym także cenę jednostkową

Pytanie nr 23 dotyczy Pakietu 11 poz. 37, 38

W związku z zakończoną produkcją, oraz brakiem ewentualnych zamienników, prosimy o wykreślenie bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o zakończonej produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizowania ewentualnych zamówień.

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że przy opisie przedmiotu zamówienia użyta została nazwa substancji czynnej wraz z podaniem postaci, dawki oraz wielkości opakowania. W opisie przedmiotu zamówienia nie użyto nazw handlowych wyrobów farmaceutycznych. W sytuacji, gdy dostawa zaoferowanego w ofercie przetargowej przedmiotu zamówienia staje się niemożliwa z uwagi na chwilowe wstrzymanie lub zakończenie produkcji, wycofanie z obrotu, brak dostępności, czego Wykonawca nie mógł przewidzieć w dniu zawarcia umowy, Zamawiający wyraża zgodę na dostawę tzw. zamiennika (o ile na rynku istnieje), tj. produktu leczniczego równoważnego pod warunkiem, że spełni on wszystkie wymagania Zamawiającego określone w opisie przedmiotu zamówienia, w tym także cenę jednostkową

Pytanie nr 24 dotyczy Pakietu nr 10 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 10 poz. 6 produktu leczniczego Propofol w opakowaniu typu ampułka?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, jako przedmiotu równoważnego przy zachowaniu pozostałych parametrów wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 25 dotyczy Pakietu nr 21

Czy Zamawiający w pakiecie 21 dopuści Paracetamol w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy zamieszczone w treści SWZ.

Pytanie nr 26 dotyczy Pakietu nr 33 poz. 12

Czy Zamawiający w pakiecie 33 poz. 12 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Levofloxacin w opakowaniu typu KabiPac?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, jako przedmiotu równoważnego przy zachowaniu pozostałych parametrów wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia

Pytanie nr 27 dotyczy Pakietu nr 45

Czy Zamawiający w pakiecie 45 wyrazi zgodę na zaoferowanie płynów infuzyjnych w opakowaniu stojącym KabiPac/ KabiClear, z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami oddzielnie otwieranymi, oznaczonymi strzałkami definiującymi przeznaczenie danego portu do odpowiedniej procedury medycznej – co redukuje ryzyko pomyłki i wyboru niewłaściwego portu – które dodatkowo są jałowe?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy zamieszczone w treści SWZ.

Pytanie nr 28 dotyczy Pakietu nr 45

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 45 pozycja 2, 3, 4 płynu wieloelektrolitowego Optilyte zawierającego (Na, K, Ca, Mg, Cl), cytrynian oraz octany?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, jako przedmiotu równoważnego przy zachowaniu pozostałych parametrów wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia

Pytanie nr 29 dotyczy Pakietu nr 47 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 47 poz. 1 Mannitolu 20% , w butelce stojącej o poj. 100 ml?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy zamieszczone w treści SWZ

Pytanie nr 30 dotyczy Pakietu nr 48 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 48 w pozycji 1 worek trzykomorowy o poj. 1477ml, zawartości 75g aminokwasów , 187g węglowodanów, zawierający mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek i osmolarności 1500 mOsm/l, pakowany x 4 szt. z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy zamieszczone w treści SWZ

Pytanie nr 31 dotyczy Pakietu nr 48 poz. 2 i 3

Czy Zamawiający w pakiecie 48 w pozycji 2 i 3 dopuści worki trzykomorowe zawierające mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek i osmolarności 1500 mOsm/l, pakowany x 4 szt. z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy zamieszczone w treści SWZ.

Pytanie nr 32 dotyczy Pakietu nr 48 poz. 4

Czy Zamawiający w pakiecie 48 w pozycji 4 dopuści worek trzykomorowy o objętości 1448ml, zawierający mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, o osmolarności 850 mOsm/l, pakowany x 4 szt. z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy zamieszczone w treści SWZ

Pytanie nr 33 dotyczy Pakietu nr 48 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 48 w pozycji 5 worek trzykomorowy o pojemności 1904ml, zawierający mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, o osmolarności 850 mOsm/l, pakowany x 4 szt. z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy zamieszczone w treści SWZ

Pytanie nr 34 dotyczy Pakietu nr 49 poz. 1

Czy w związku z zakończeniem produkcji preparatu opisanego w pakiecie 49 poz. 1 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie emulsji tłuszczowej SMOFlipid 200mg/ml – zawierającej w 1000 ml olej sojowy(60,0g), tryglicerydy o średniej długości łańcucha(60,0g), olej z oliwek oczyszczony (50,0g), olej rybny bogaty w omega-3 kwasy(30,0g) w butelce 500 ml do podawania również wcześniakom i dzieciom z niską urodzeniową masą ciała?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, jako przedmiotu równoważnego przy zachowaniu pozostałych parametrów wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia

Pytanie nr 35 dotyczy Pakietu nr 49 poz. 2

Czy w pakiecie 49 poz. 2 Zamawiający wyrazi zgodę na Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Vamin 14? Jest to produkt o stężeniu 8,5%, bez elektrolitów, dzięki czemu umożliwia dostosowanie mieszaniny do potrzeb chorego. Ponadto preparat ten jest niskoosmolarny i umożliwia podaż do żyły obwodowej?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy zamieszczone w treści SWZ

Pytanie nr 36 dotyczy Pakietu nr 49 poz. 4

Czy w pakiecie 49 poz. 4 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Aminosteril N-Hepa 8% 500ml – roztwór aminokwasów do żywienia pozajelitowego pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, jako przedmiotu równoważnego przy zachowaniu pozostałych parametrów wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia

Pytanie nr 37 dotyczy Pakietu nr 49 poz. 6

W związku ze zmianą opakowania bezpośredniego dla produktu leczniczego Glycophos 216 mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego

o wyrażenie zgody na zaoferowanie w pakiecie 49 poz. 6 produktu leczniczego Glycophos w ampułkach 20 ml pakowanych po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Jednocześnie informujemy, iż fiolki 20 ml pakowane po 10 szt. zostały zastąpione przez producenta Fresenius Kabi ampułkami pakowanymi po 20 szt.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, jako przedmiotu równoważnego przy zachowaniu pozostałych parametrów wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia

Pytanie nr 38 dotyczy Pakietu nr 5 poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę: Poz. 11 –NYSTATIN 100 000IU/ML 5G PROSZ.24ML?
Jeśli tak, ile opakowań wycenić?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę zaoferowanego przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu w ilości **73 opakowań**, jako przedmiotu równoważnego przy zachowaniu pozostałych parametrów wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 39 dotyczy Pakietu nr 5 poz. 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę POZ. 19 –kapsulek z minitabletkami odpornymi na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, jako przedmiotu równoważnego przy zachowaniu pozostałych parametrów wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia

Pytanie nr 40 dotyczy Pakietu nr 5 poz. 52

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Poz. 52 – Pyridoxine 50mg/1ml – jedyna dostępna postać – lek z importu?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, jako przedmiotu równoważnego przy zachowaniu pozostałych parametrów wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia

Pytanie nr 41 dotyczy Pakietu nr 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie poz. 37 i 38 – koniec produkcji?

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że przy opisie przedmiotu zamówienia użyta została nazwa substancji czynnej wraz z podaniem postaci, dawki oraz wielkości opakowania. W opisie przedmiotu zamówienia nie użyto nazw handlowych wyrobów farmaceutycznych. W sytuacji, gdy dostawa zaoferowanego w ofercie przetargowej przedmiotu zamówienia staje się niemożliwa z uwagi na chwilowe wstrzymanie lub zakończenie produkcji, wycofanie z obrotu, brak dostępności, czego Wykonawca nie mógł przewidzieć w dniu zawarcia umowy, Zamawiający wyraża zgodę na dostawę tzw. zamiennika (o ile na rynku istnieje), tj. produktu leczniczego równoważnego pod warunkiem, że spełni on wszystkie wymagania Zamawiającego określone w opisie przedmiotu zamówienia, w tym także cenę jednostkową

Pytanie nr 42 dotyczy Pakietu nr 52

W związku z omyłką pisarską zapisaną jako: "Zamawiający wymaga, aby zestaw zaoferowany w poz. 19 był kompatybilny ze sprzętem z poz. 18 pakietu", czy Zamawiający wymaga by zestaw był kompatybilny ze sprzętem z poz.18 pakietu 52?

Odpowiedź

Zamawiający potwierdza, iż miał na myśli wymóg aby zestaw zaoferowany w poz.19 był kompatybilny ze sprzętem z poz.18 pakietu 52

Pytanie nr 43 dotyczy Pakietu nr 52 poz. 14, 15, 16

Czy Zamawiający w związku z tym, że produkt pakowany jest w formie 4-packu (opakowanie jednostkowe oznacza 4x200ml), miał na myśli :

- 220 op. Jednostkowych = 880 szt – w przypadku poz.14?
- 40 op. Jednostkowych = 160 szt – w przypadku poz.15?
- 44 op. jednostkowe = 176 szt – w przypadku poz.16?

Odpowiedź

Zamawiający miał na myśli w poz. nr 14, nr 15, nr 16 sztuki pojedyncze produktu.

Pytanie nr 44 dotyczy Pakietu nr 52 poz. 2-16

Uprzejmie informujemy, iż wyspecyfikowane przez Zamawiającego produkty w pakiecie 52 pozycja **2- 16** mają średnio 9-cio miesięczny termin ważności od momentu wyprodukowania w fabryce, zatem żaden z przystępujących Oferentów do tego zadania, nie jest w stanie spełnić warunków SIWZ dot. dostaw. W związku z tym, iż w przypadku żywności medycznej krótszy termin przydatności do spożycia jest związany z brakiem substancji konserwujących i utrwalaczy, a tym samym świadcząc o wysokiej jakości produktu wnosimy o to, aby Zamawiający uwzględnił specyfikę produktów w zadaniu 52 pod kątem terminu ważności i zaakceptował dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym, niż połowa terminu ważności dla danego produktu, ale nie krótszym niż 6 miesięcy oraz przy zachowaniu uprzedniego poinformowania oraz otrzymania zgody od Zamawiającego w przypadku krótszego terminu ważności.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowane terminy ważności przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu.

Pytanie nr 45 dotyczy Pakietu nr 58

W związku z faktem pojawienia się na polskim rynku wapna/pochłaniacze Co₂ nie dopuszczonego przez Farmakopeę brytyjską i amerykańską ze względu na wysoką zawartość NaOH (powyżej 3%), nieregularny kształt granulek oraz bardzo niską wydajność pochłaniania (17%, przy średniej ok. 26%), czy Zamawiający wymaga wapna medycznego o zawartości NaOH poniżej 3%, regularnych granulach, stopniu wydajności na poziomie 26% oraz stopniu pylenia poniżej 0,3% z powodzeniem dotychczas stosowanego w Państwa placówce.

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu.

Pytanie nr 46 dotyczy Pakietu nr 58

Większość producentów oferuje w pojemnikach 5 L - 4,5kg wapna. Czy Zamawiający wymaga wapna o wadze 4,5 kg, co przekłada się na optymalne pochłanianie. Większa gramatura w związku z gorszą jakością wapna (nieregularne granulki i opakowanie) nie ma wpływu na zwiększenie wydajności pochłaniania, czy w związku z tym Zamawiający wymaga wapno w opakowaniach po 4,5 kg?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu.

Pytanie nr 47

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie dla pakietu nr 58 (wapno sodowane) od wymogu posiadania uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej. Przedmiot zamówienia w pakiecie nr 58 jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane prowadzenie hurtowni farmaceutycznej

Odpowiedź

Zamawiający potwierdza, że do realizacji pakietów od nr 57 do nr 60 nie jest wymagany wpis do Rejestru Hurtowni Farmaceutycznych.

Pytanie nr 48 dotyczy Pakietu nr 4 poz. 49

Na rynku polskim dostępne są dwa produkty o nazwie międzynarodowej *methyloprednisolon* podawane dożylnie.

Meprelon dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, 1000mg (**dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie**) oraz w trzech formach tabletkowych: 4mg, 8mg i 16mg (**wszystkie tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie**).

Czy Zamawiający, zgodnie z obowiązkiem wynikającym z Ustawy PZP odnoszącym się do przygotowania i przeprowadzenia postępowania na zasadzie uczciwej konkurencji, obiektywizmu i bezstronności osób tworzących opis przedmiotu zamówienia i jego podział na pakiety, a nade wszystko zasady efektywności (przystąpienie do postępowania większej liczby Oferentów i zwiększenie konkurencyjności, nie naruszając dyscypliny finansów publicznych) i w zgodzie do orzecznictwa:

(...) Przejawem naruszenia uczciwej konkurencji jest nie tylko opisanie przedmiotu zamówienia z użyciem oznaczeń wskazujących na konkretnego producenta lub konkretny produkt albo z użyciem parametrów wskazujących na konkretnego dostawcę, wyrób, ale także określenie na tyle rygorystycznych wymagań co do przedmiotu zamówienia, które nawet w sposób pośredni mogą prowadzić do ograniczenia uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami. (...) - KIO 1189/19. Podkreślenia wymaga, że dla uznania naruszenia art.29 ust.2 p.z.p. wystarczające jest jedynie uprawdopodobnienie utrudnienia uczciwej konkurencji przy opisie przedmiotu zamówienia.,

W pakiecie lekowym nr 4 poz 49, dopuści *methyloprednisolon* Meprelon 32mg (3amp+3rozp.) i wyrazi zgodę na przeliczenie ilości zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, jako przedmiotu równoważnego przy zachowaniu pozostałych parametrów wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia

Pytanie nr 49 dotyczy Pakietu nr 4 poz. 50-52

1/ Czy zamawiający, w związku z przeprowadzoną przez siebie, dotyczącą przedmiotu zamówienia w w/w postępowaniu o zamówienie publiczne, w trybie art. 83 ust. 2 pkt 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (dalej: p.z.p.) **analizą potrzeb i wymagań** polegającą m.in. na **rozeznaniu rynku** potwierdza, że w zakresie **pakietu nr 4 w pozycjach nr 50, 51, 52** opis przedmiotu zamówienia wskazuje na produkty lecznicze firmy Pfizer o nazwach handlowych Solu-Medrol, o czym przesądza naszym zdaniem użyty w opisie SWZ wymóg, że do ważności złożonej oferty: [...] w **pozycjach 50, 51, 52** Zamawiający wymaga, aby wszystkie zaoferowane produkty pochodziły od jednego producenta [...], a w związku z tym że dawka 250 mg wskazana w pozycji 51 jest na rynku dostępna jedynie pod postacią produktu firmy Pfizer o nazwie handlowej Solu-Medrol konkurencja w w/w zakresie jest niemożliwa?

2/ Jeżeli jednak zdaniem zamawiającego przedmiotem oferty w zakresie całego (**wszystkich dawek**) **pakietu nr 4**, obejmującego **pozycje nr 50, 51, 52** mogą być także produkty innych znanych zamawiającemu, występujących na rynku m.in. w związku z przeprowadzoną przez niego obowiązkową „**analizą potrzeb i wymagań**” producentów, to proszę o wskazanie nazw handlowych tych produktów z odniesieniem się do istotnych dla zamawiającego i opisanych w SWZ niniejszego postępowania, w **pakiecie nr 4** obejmującym **pozycje nr 50, 51, 52** cech tych leków (wielkości rozpuszczalnika, dopuszczalna dawka, substancja czynna, stan skupienia, itp.).

3/ Jeżeli jednak zdaniem zamawiającego, w związku z rzeczoną **analizą potrzeb i wymagań** (rozeznaniem rynku) w zakresie **pakietu nr 4, pozycje nr 50, 51 i 52** opis przedmiotu zamówienia wskazuje jednak na produkty lecznicze firmy Pfizer, **to czy zamawiający dopuszcza składanie w pozycjach nr 50 i 52 ofert równoważnych** w tym zakresie, w rozumieniu **art. 99 ust. 5 p.z.p.** w związku z **art. 99 ust. 6 p.z.p.** tj. pochodzących od innych producentów?

4/ Jeżeli odpowiedź na pytanie nr 3/ jest negatywna i zamawiający, pomimo że ofertę w zakresie **pakietu nr 4**, obejmującego **pozycje nr 50, 51, 52**, mogą stanowić jedynie produkty firmy Pfizer, nie dopuszcza składania ofert równoważnych, to proszę o szczegółowe wyjaśnienie, dlaczego zamawiający w treści SWZ dotyczącej **pakietu nr 4**, obejmującego **pozycje nr 50, 51, 52** wymaga, aby wszystkie oferowane w tym zakresie produkty lecznicze pochodziły od jednego producenta? Czy jest to wymóg wynikający z przepisów powszechnie obowiązującego prawa, czy jedynie subiektywny pogląd pracowników zamawiającego odpowiedzialnych za opis przedmiotu zamówienia?

5/ Jeżeli wymóg treści SWZ dotyczącej **pakietu nr 4**, obejmującego **pozycje nr 50, 51, 52**, aby wszystkie oferowane w tym zakresie produkty lecznicze pochodziły od jednego producenta to jedynie subiektywny pogląd pracowników zamawiającego odpowiedzialnych za opis przedmiotu zamówienia, to proszę o merytoryczne wyjaśnienie takiego stanowiska, a także wskazanie ewentualnych dowodów (np. badania kliniczne) które pozwalają zamawiającemu ograniczyć konkurencję w zakresie w/w postępowania o zamówienie publiczne do produktów tylko jednej firmy?

Odpowiedź

Zamawiający informuję, że przy opisie przedmiotu zamówienia użyta została nazwa substancji czynnej wraz z podaniem postaci, dawki oraz wielkości opakowania. W opisie przedmiotu zamówienia nie użyto nazw handlowych wyrobów farmaceutycznych.

Zamawiający w każdym przypadku dopuszcza zaoferowanie przez Wykonawcę przedmiotu "równoważnego".

W zakresie **pakietu nr 4**, obejmującego **pozycje nr 50, 51, 52** Zamawiający nie wymaga aby produkty lecznicze pochodziły od jednego producenta.

Pytanie nr 50 dotyczy wzoru umowy

Do §1 ust. 5 wzoru umowy: Wskazujemy, że zapis §1 ust. 5 wzoru umowy jest nazbyt ogólny oraz nieprecyzyjny, gdyż na jego podstawie wykonawcy nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty, ponieważ nie będą w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia. Powyższy zapis w sposób rażąco narusza równowagę stron, dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia oraz umożliwiając mu dowolne ograniczenia wielkości zamówienia, z pominięciem zasady wyrażonej w art. 433 pkt 4) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1129 ze zm.). Ponadto, wykonawca zamówienia publicznego nie jest stroną umowy Zamawiającego z NFZ, nie ma wpływu na decyzje dotyczące finansowania procedur medycznych przez NFZ, a w związku z tym, nie może być obarczany ryzykiem nieprzewidywalnej konieczności rozwiązania umowy w związku ze zmniejszeniem lub odstąpieniem od finansowania procedury medycznej przez NFZ. Niniejsza argumentacja znajduje również potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, która w wyroku z dnia 8 listopada 2021 r. (KIO 3107/21) stwierdziła, że postanowienia zakładające możliwość odstąpienia od umowy w każdej chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowią klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy w tym zakresie.

Pytanie nr 51 dotyczy wzoru umowy

Do §2 ust. 13 wzoru umowy: Prosimy o dookreślenie, czy Zamawiający w treści §2 ust. 13 ma na myśli termin 60 dni od daty dostawy produktu leczniczego?

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że 60 dniowy termin zwrotu produktu leczniczego liczy się od daty dostawy produktu.

Pytanie nr 52 dotyczy wzoru umowy

Do §4 ust. 4 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji zamówienia w trybie na ratunek do 8 godzin od chwili złożenia zamówienia?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy w tym zakresie.

Pytanie nr 53 dotyczy wzoru umowy

Do §5 ust. 2 lit. a) wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §5 ust. 2 lit. a), poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §5 ust. 2 lit. a) wzoru umowy jest na tyle ogólna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych, a tym samym dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści paragrafu 5 ust 2 lit a wzoru umowy, który otrzymuje brzmienie

1. Zmiana sposobu świadczenia:

- a) zmiana spowodowana jest koniecznością zakupu przedmiotu Umowy w większej ilości niż wymieniona w Umowie z uwagi na nieprzewidziane przez Zamawiającego ilości realizowanych świadczeń medycznych związanych ze wzrostem zachorowań, wystąpieniem innych czynników niezależnych od Zamawiającego. Zmiany powyższe (w zakresie do +/-20 % każdej pozycji asortymentu w ramach pakietu) możliwe są z równoczesnym zmniejszeniem ilościowym dostaw pozostałych asortymentów przedmiotu

umowy, a zwiększeniem ilościowym dostawy innego przedmiotu Umowy tzw. „przesunięcie asortymentowe” w obrębie przedmiotu Umowy po uzgodnieniu z Kierownikiem Apteki;

Pytanie nr 54 dotyczy wzoru umowy

Do §5 ust. 2 lit. c) wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie treści §5 ust. 2 lit. c) wzoru umowy, który przewiduje zmianę sposobu świadczenia ze względu na m. in. zmianę warunków realizacji umowy z Narodowym Funduszem Zdrowia. Wskazujemy, że wykonawca zamówienia publicznego nie jest stroną umowy Zamawiającego z NFZ i nie może ponosić konsekwencji zmian takiej umowy. Ponadto podkreślamy, że zapis ten, jest niezgodny z wymogami zawartymi w art. 99 ust.1 PZP, który nakazuje przygotowanie opisu przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Tymczasem wymóg zawarty w §5 ust. 2 lit. c) wzoru umowy skutkuje brakiem możliwości skalkulowania cen do oferty przetargowej, ponieważ wykonawca zamówienia, nie będzie na jego podstawie posiadał wiedzy w zakresie zarówno docelowego sposobu świadczenia.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy w tym zakresie.

Pytanie nr 55 dotyczy wzoru umowy

Do §5 ust. 2 lit. h) wzoru umowy: Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy w tym zakresie.

Pytanie nr 56 dotyczy wzoru umowy

Do §7 ust. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu na wymianę wadliwego towaru na wolny od wad w trybie pilnym do 24 godzin od chwili złożenia reklamacji?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy w tym zakresie.

Pytanie nr 57 dotyczy wzoru umowy

Do §7 ust. 5 wzoru umowy. Prosimy o usunięcie tego zapisu, ponieważ instrument dzielenia ryzyka (RSA) stanowi integralną część decyzji refundacyjnej, o którą może starać się ściśle określony krąg wnioskodawców (art. 2 pkt 27 Ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych) – tj. podmiot odpowiedzialny (producent leku) lub jego przedstawiciel i importer równoległy. Zatem tylko jeden z potencjalnych wykonawców może ubiegać się o RSA, co już na wstępie wyklucza pozostałych, zwłaszcza hurtownie farmaceutyczne. W związku z powyższym dokument RSA (instrument dzielenia ryzyka) stanowi tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 2 ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji podmiotu będącego stroną RSA, (doznaje wyłączenia spod zasady jawności w PZP) i jego treść jest znana tylko temu podmiotowi (producentowi) i tylko ten jeden podmiot może przedstawić taki dokument w postępowaniu przetargowym.

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że ze wzoru umowy usuwa ust 5 w paragrafie nr 7

Pytanie nr 58 dotyczy wzoru umowy

Do §10 ust. 2, 3 wzoru umowy: Prosimy o zmianę wymiaru kar umownych przewidzianych w §10 ust. 2, 3 do wysokości wynoszącej 0,1% wartości niedostarczonego w terminie asortymentu za każde 12 godzin zwłoki.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy w tym zakresie.

Pytanie nr 59 dotyczy wzoru umowy

Do §10 ust. 5 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary umownej za nieprzekazanie informacji z rejestratora temperatury do wysokości 250 zł za każde uchybienie?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy w tym zakresie.

Pytanie nr 60

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

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, jako przedmiotu równoważnego z wyjątkiem pozycji opisanych w uwagach pod pakietami.

Pytanie nr 61

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że przy opisie przedmiotu zamówienia użyta została nazwa substancji czynnej wraz z podaniem postaci, dawki oraz wielkości opakowania. W opisie przedmiotu zamówienia nie użyto nazw handlowych wyrobów farmaceutycznych. W sytuacji, gdy dostawa zaoferowanego w ofercie przetargowej przedmiotu zamówienia staje się niemożliwa z uwagi na chwilowe wstrzymanie lub zakończenie produkcji, wycofanie z obrotu, brak dostępności, czego Wykonawca nie mógł przewidzieć w dniu zawarcia umowy, Zamawiający wyraża zgodę na dostawę tzw. zamiennika (o ile na rynku istnieje), tj. produktu leczniczego równoważnego pod warunkiem, że spełni on wszystkie wymogi Zamawiającego określone w opisie przedmiotu zamówienia, w tym także cenę jednostkową

Pytanie nr 62 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 27,32,35,36,39,46,47

Dotyczy pakiet 1 pozycja 27,32,35,36,39,46,47 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 63 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 48

Dotyczy pakiet 1 pozycja 48, czy Zamawiający dopuści wycenę leku o pojemności 120 ml w ilości 4 op.(200 ml zakończona produkcja) ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 64 dotyczy Pakietu nr 2 poz. 2

Dotyczy pakiet 2 pozycja 2, czy Zamawiający dopuści wycenę Calsiosol, 95,5 mg/ml; 10 ml,roztw.do wstrz,infuz., 5 amp ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 65 dotyczy Pakietu nr 2 poz. 20, 25, 65, 66, 68

Dotyczy pakiet 2 pozycja 20,25, 65,66,68, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 66 dotyczy Pakietu nr 2 poz. 35

Dotyczy pakiet 2 pozycja 35, czy Zamawiający dopuści wycenę Hemorol, czopki, 12 szt,bl(2x6) w ilości 2 op (Hemorectal zakończona pozycja)?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 67 dotyczy Pakietu nr 2 poz. 63

Dotyczy pakiet 2 pozycja 63, czy Zamawiający dopuści wycenę Smecta, 3 g, prosz.d/sp.zaw.doust., 30 szt?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 68 dotyczy Pakietu nr 3 poz. 3,4,38

Dotyczy pakiet 3 pozycja 3, 4 38, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 69 dotyczy Pakietu nr 3 poz. 5

Czy Zamawiają dopuści Hemorigen, 50 mg, tabl., 30 szt,bl(3x10) ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 70 dotyczy Pakietu nr 3 poz. 23

Czy Zamawiający dopuści wycenę Uman Big, 180 j.m./ml; 1 ml, roztw.do wstrzyk.,1 fiol ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 71 dotyczy Pakietu nr 4 poz. 17, 18, 19 32

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 72 dotyczy Pakietu nr 4 poz. 31

Czy zamawiający dopuści wycenę Dicoflor 3, prosz., 12 saszetek ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 73 dotyczy Pakietu nr 4 poz. 37

Czy Zamawiający dopuści wycenę Tormentalum, maść, 30 g ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 74 dotyczy Pakietu nr 5 poz. 6, 8, 26, 47

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 75 dotyczy Pakietu nr 5 poz. 15

Czy zamawiający dopuści wycenę Tamivil, 75 mg, tabl., 10 szt w ilości 10 op?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy zamieszczone w treści SWZ.

Pytanie nr 76 dotyczy Pakietu nr 5 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści wycenę Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 77 dotyczy Pakietu nr 5 poz. 32

Czy Zamawiający dopuści wycenę Solutio Iodi Cum Glycerini Coel (Płyn Lugola),płyn n/sk.,20g ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 78 dotyczy Pakietu nr 5 poz. 52

Czy Zamawiający dopuści Pyridoxine Darnitsa, 50 mg/ml; 1ml,roztw.d/wstrz,10amp(Zg.MZ) w ilości 2 op (0,05g -2 ml zakończona produkcja)?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 79 dotyczy Pakietu nr 6 poz. 2,3,4,5,12,15,16,29,30,34,38,43,49

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 80 dotyczy Pakietu nr 6 poz. 52

Czy Zamawiający dopuści wycenę Ziajka, krem,do piel.dzieci i niemowl., 50 ml?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 81 dotyczy Pakietu nr 6 poz. 53

Czy Zamawiający dopuści wycenę Ziajka, maść, pośladowa,p/odparzeniom, 50 ml ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 82 dotyczy Pakietu nr 7 poz. 16,17,19,46,47,48,70,74,75,76,85,

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 83 dotyczy Pakietu nr 8 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 84 dotyczy Pakietu nr 11 poz. 12,22,30,42

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 85 dotyczy Pakietu nr 11 poz. 25, 26

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 86 dotyczy Pakietu nr 13

Dotyczy pakiet 13, czy Zamawiający wymaga aby produkty z pozycji 1 i 2 pochodziły od jednego producenta ?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga, aby zaoferowane przedmioty zamówienia, o którym mowa w zapytaniu pochodziły od jednego producenta

Pytanie nr 87 dotyczy Pakietu nr 21

Czy Zamawiający dopuści wycenę Paracetamol Kabi, 10 mg/ml;100 ml,roztw.do inf.,10 fiol ?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy zamieszczone w treści SWZ.

Pytanie nr 88 dotyczy Pakietu nr 23

Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f w ilości 25 op?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy zamieszczone w treści SWZ.

Pytanie nr 89 dotyczy Pakietu nr 33 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści wycenę Levofloxacin Kabi, 5 mg/ml; 100 ml, rozt.d/inf., 10poj. KabiPac ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 90 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 25

Czy Zamawiający dopuści wycenę Ambrosol Teva, 15 mg/5 ml, syrop, 120 ml w ilości 4 op (150 ml zakończona produkcją)?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 91 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 32

Czy zamawiający dopuści wycenę Ascofer, tabl.powl., (Espefa), 50 szt?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 92 dotyczy Pakietu nr 10 poz. 6

Czy zamawiający dopuści lek w postaci ampułki?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 93 dotyczy Pakietu nr 4 poz. 3

Czy zamawiający dopuści Ibum, 100 mg/5 ml, zaw.doustna, malin.,130 g w ilości 8 op(opakowanie 100 ml zakończona produkcja)?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 94 dotyczy Pakietu nr 4 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej (produkt w postaci tabletki zakończona produkcja)?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 95

Dotyczy zakończonej produkcji dla:

- Pakiet 1 pozycja 15,16,31,42
- Pakiet 2 pozycja 62
- Pakiet 4 pozycja 23
- Pakiet 5 pozycja 28,29
- Pakiet 7 pozycja 71
- Pakiet 11 pozycja 36,37,38

Czy zamawiający wykreśli pozycje z pakietu, czy wyrazi zgodę na wycenę po ostatniej cenie z uwagą pod pakietem?

Odpowiedź

Zamawiający informuję, że przy opisie przedmiotu zamówienia użyta została nazwa substancji czynnej wraz z podaniem postaci, dawki oraz wielkości opakowania. W opisie przedmiotu zamówienia nie użyto nazw handlowych wyrobów farmaceutycznych. W sytuacji, gdy dostawa zaoferowanego w ofercie przetargowej przedmiotu zamówienia staje się niemożliwa z uwagi na chwilowe wstrzymanie lub zakończenie produkcji, wycofanie z obrotu, brak dostępności, czego Wykonawca nie mógł przewidzieć w dniu zawarcia umowy, Zamawiający wyraża zgodę na dostawę tzw. zamiennika (o ile na rynku istnieje), tj. produktu leczniczego równoważnego pod warunkiem, że spełni on wszystkie wymogi Zamawiającego określone w opisie przedmiotu zamówienia, w tym także cenę jednostkową

Pytanie nr 96

Dotyczy leku dostępnego na jednorazowe pozwolenie MZ dla:

- Pakiet 5 pozycja 5,52
- Pakiet 6 pozycja 31
- Pakiet 10 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku dostępnego na jednorazowe pozwolenie MZ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 97 dotyczy Pakietu nr 10 poz. 4 i 5

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?” Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga, aby zaoferowany przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu był przechowywany w temperaturze pokojowej.

Zamawiający nie wymaga, aby zaoferowany przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu pochodziły od jednego producenta.

Pytanie nr 98 dotyczy Pakietu nr 39 poz. 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? 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

Zamawiający nie wymaga, aby zaoferowany przedmiot zamówienia, o którym mowa w zapytaniu posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godz. oraz posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy

Pytanie nr 99 dotyczy Pakietu nr 32 poz. 1

„Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że produkt nie będzie podawany w ramach programów lekowych wskazanych w pytaniu.

Pytanie nr 100 dotyczy Pakietu 54 pozycja 4, 6

Uprzejmie informujemy, iż wyspecyfikowane przez Zamawiającego produkty mają średnio 9-cio miesięczny termin ważności od momentu wyprodukowania w fabryce, zatem żaden z przystępujących Oferentów do tego zadania, nie jest w stanie spełnić warunków SIWZ dot. dostaw. W związku z tym, iż w przypadku żywności medycznej krótszy termin przydatności do spożycia jest związany z brakiem substancji konserwujących i utrwalaczy, a tym samym świadczy o wysokiej jakości produktu wnosimy o to, aby Zamawiający uwzględnił specyfikę produktów w zadaniu 54 poz. 4, 6 pod kątem terminu ważności i zaakceptował dostawy produktów z terminem ważności nie krótszym, niż połowa terminu ważności dla danego produktu, ale nie krótszym niż 4 miesiące oraz otrzymania zgody od Zamawiającego w przypadku krótszego terminu ważności.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowany termin ważności przedmiotu zamówienia oraz otrzymania zgody od Zamawiającego w przypadku krótszego terminu ważności, o którym mowa w zapytaniu.

Pytanie nr 101 dotyczy Pakietu 54 pozycja 2

Czy zamawiający dopuści inny niż lateks materiał z którego wykonane są smoczki tj. elastomer termoplastyczny?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, jako przedmiotu równoważnego przy zachowaniu pozostałych parametrów wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia

Pytanie nr 102 dotyczy Pakietu 4 pozycja 29

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 103 dotyczy Pakietu 4 pozycja 31

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie probiotyku zawierającego żywe kultury tego samego szczepu bakterii w identycznym stężeniu, konfekcjonowanego w postaci kapsułek, przy czym oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynu w celu otrzymania zawiesiny? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 104 dotyczy Pakietu 5 pozycja 38

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Tribior. - probiotyku w postaci kapsułek zawierającego szczepy bakterii probiotycznych. Jedna kapsułka zawiera $1,6 \times 10^9$ CFU bakterii kwasu mlekowego: *Lactobacillus acidophilus*, *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus*, *Bifidobacterium lactis* – stężenie identyczne jak w przypadku produktu opisanego w SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 105 dotyczy Pakietu 6 pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu

Pytanie nr 106 dotyczy Pakietu 59

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu wykrywającego 10 różnych substancji odurzających, konfekcjonowanego w opakowaniach x 25 szt., przy czym każdy test w opakowaniu zbiorczym jest indywidualnie i hermetycznie zapakowany w opisanej saszetce – każdy z testów może być wykorzystany do końca daty ważności niezależnie od tempa zużycia pozostałych testów z opakowania. (prosimy o możliwość przeliczenia testów na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, jako przedmiotu równoważnego przy zachowaniu pozostałych parametrów wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia

Pytanie nr 107 dotyczy wzoru umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 1

1. W przypadku zwłoki w terminowym wykonaniu przedmiotu Umowy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości: 0,1 % wartości netto zamówionego i niedostarczonego przedmiotu dostawy przez Wykonawcę w terminie przedmiotu dostawy za każdy dzień zwłoki w realizacji przedmiotu Umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto zamówionego i niedostarczonego przedmiotu dostawy.**
2. W przypadku zwłoki w terminowym wykonaniu przedmiotu Umowy, (zamówienia pilne), Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości: 0,1 % wartości netto zamówionego i niedostarczonego przez Wykonawcę w terminie przedmiotu dostawy za każdą godzinę zwłoki w realizacji przedmiotu Umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto zamówionego i niedostarczonego przedmiotu dostawy**
3. W przypadku zwłoki w terminowym wykonaniu przedmiotu Umowy, (zamówienia „Na Ratunek Życia”), Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości: 0,1 % wartości netto zamówionego i niedostarczonego przez Wykonawcę w terminie przedmiotu dostawy za każdą godzinę zwłoki w realizacji przedmiotu Umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto zamówionego i niedostarczonego przedmiotu dostawy.**
4. W przypadku zwłoki w terminowym rozpatrzeniu reklamacji, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości: 0,1 % wartości netto reklamowanego przedmiotu dostawy za każdy dzień zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji przez Wykonawcę, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto reklamowanego przedmiotu dostawy.**
5. W przypadku nieprzekazania Zamawiającemu przez Wykonawcę informacji z rejestratora temperatury w chwili przekazywania dostawy produktów leczniczych do Zamawiającego, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości **250,00 zł** za każde uchybienie obowiązku umownego przez Wykonawcę.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy w tym zakresie.

Pytanie nr 108 dotyczy wzoru umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów z „...od dnia zgłoszenia”, „...od godziny złożenia” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy w tym zakresie.

Pytanie nr 109 dotyczy Pakietu nr 25

Zwracamy się z zapytaniem, czy w Pakiecie nr 25 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie równoważnego koncentratu ludzkich czynników zespołu protrombiny w opakowaniach zawierających 600 j.m. produktu typu Prothromplex Total NF?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w zapytaniu, jako przedmiotu równoważnego przy zachowaniu pozostałych parametrów wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia.