

Białystok, dnia 09.07.2020 r.

Nr pisma: DA.ZP.242.36.2.2020

Wszyscy zainteresowani
Wykonawcy

Dotyczy: postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków i materiałów opatrunkowych, znak postępowania: DA.ZP.242.36.2020.

Zamawiający - Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Wojewódzki Szpital Zespolony im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku, działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z dnia 29.01.2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 z późn. zm.) przedstawia treść pytań i udzielonych odpowiedzi oraz modyfikacje do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

I. Odpowiedzi na pytania Wykonawców:

WYKONAWCA NR 1

Dotyczy pakietu 145 pozycja 6:

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: Nie wyrażamy zgody.

WYKONAWCA NR 2

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 130, poz. 1 (Bupivacainum inj.5mg/ml-roztwor hiperbaryczny - 4ml x 5 fiole) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestezyjologicznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

WYKONAWCA NR 3

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak, wyrażamy zgodę.

2. Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?
Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Tak, wyrażamy zgodę. W takim przypadku należy podać pełne opakowania zaokrąglone w górę.

3. 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 było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 16 pozycje metyloprednizolon 1g i metyloprednizolon 250mg. Powyższe pozwoli przystąpić większej grupie Oferentów i złożyć konkurencyjne oferty. Ponadto powyższy lek nie zawiera alkoholu benzylowego ?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na wydzielenie.

WYKONAWCA NR 4

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 31 poz. 10 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanej produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym przez NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 32 poz. 6 w przedmiotowym postępowaniu:

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 76 i w pakiecie nr 64 poz. 2 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu

Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

4. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

5. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

WYKONAWCA NR 5

Proszę o informację czy Zamawiający w pakiecie 166 miał na myśli palivizumab (Zamawiający wskazał „50mg polivizumab proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań – fiołka 0,5ml”)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający miał na myśli palivizumab.

Jeżeli tak to czy Zamawiający dopuści postać „roztwór do wstrzykiwań”.

Forma proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwani nie jest dostępna ze względu na zakończenie produkcji.

Odpowiedź: Dopuszczamy roztwór do wstrzykiwań.

WYKONAWCA NR 6

Niniejszym zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 17 pozycji nr 2, 3 (FRAXIPARINE inj 3800jm/0,4ml x10amp-strz, FRAXIPARINE inj 7600jm/0,8ml x10amp-strz), co umożliwi firmie (...) (bezpośredniemu przedstawicielowi producenta), przystąpienie do pozostałych pozycji.

Prośbę powyższą motywujemy faktem, iż firma (...) przewiduje w niedalekiej perspektywie braki w dostępności FRAXIPARINE MULTI inj9500jm/ml x10f a5ml, a co za tym idzie, nie może podejmować długoterminowych zobowiązań przetargowych dla tej dawki.

Jednocześnie informujemy, że w związku z presją kosztową spowodowaną malejącą dostępnością i wiążącym się z tym znacznym wzrostem cen substancji aktywnej, wchodzącej w skład wszystkich heparyn drobnocząsteczkowych, koszty produkcji Fraxiparine i Fraxodi we wszystkich postaciach znacząco wzrosły.

W najbliższym czasie firma nie mogąc podnieść cen ww. produktów dla kanału szpitalnego, w związku koniecznością stosowania maksymalnych cen ustalonych na poziomie limitu dla grupy refundacyjnej 22.0 (Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych), nie będzie w

stanie przystępować do przetargów, w których znajdować się będą Fraxiparine lub Fraxodi w formie ampułkostrzykawk.

Odpowiedź: Zamawiający pismem nr: DA.ZP.242.36.1.2020 z dnia 30.06.2020 r. wykreślił z Pakietu nr 17 poz. nr 2, 3, 13 oraz załączył zmieniony Załącznik nr 1 do siwz - Formularz Szczegółowy Oferty w zakresie Pakietu nr 17.

WYKONAWCA NR 7

Niniejszym zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 17 pozycji nr 2, 3, 13 (FRAXIPARINE inj 3800jm/0,4ml x10amp-strz, FRAXIPARINE inj 7600jm/0,8ml x10amp-strz, FRAXIPARINE inj 5700jm/0,6ml x10amp-strz), co umożliwi firmie (...) (bezpośredniemu przedstawicielowi producenta), przystąpienie do pozostałych pozycji.

Prośbę powyższą motywujemy faktem, iż firma (...) przewiduje w niedalekiej perspektywie braki w dostępności FRAXIPARINE MULTI inj9500jm/ml x10f a5ml, a co za tym idzie, nie może podejmować długoterminowych zobowiązań przetargowych dla tej dawki.

Jednocześnie informujemy, że w związku z presją kosztową spowodowaną malejącą dostępnością i wiążącym się z tym znacznym wzrostem cen substancji aktywnej, wchodzącej w skład wszystkich heparyn drobnocząsteczkowych, koszty produkcji Fraxiparine i Fraxodi we wszystkich postaciach znacząco wzrosły.

W najbliższym czasie firma nie mogąc podnieść cen ww. produktów dla kanału szpitalnego, w związku koniecznością stosowania maksymalnych cen ustalonych na poziomie limitu dla grupy refundacyjnej 22.0 (Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych), nie będzie w stanie przystępować do przetargów, w których znajdować się będą Fraxiparine lub Fraxodi w formie ampułkostrzykawk.

Odpowiedź: Zamawiający pismem nr: DA.ZP.242.36.1.2020 z dnia 30.06.2020 r. wykreślił z Pakietu nr 17 poz. nr 2, 3, 13 oraz załączył zmieniony Załącznik nr 1 do siwz - Formularz Szczegółowy Oferty w zakresie Pakietu nr 17.

WYKONAWCA NR 8

Pytanie 1

Czy Zamawiający ze względu na zaistniałą sytuację epidemiologiczną wymaga w pakiecie 54 pozycji 1,5,6,9,10,13,14,16,17,18,19,21,22,23 opakowań bezpiecznych w systemie zamkniętym, gdzie objętość resztkowa dla pojemności wynosi odpowiednio:

100 ml – 0,3ml

250 ml – 0,7ml

500 ml – 1,2 ml

1000 ml – 1ml

Minimalna objętość resztkowa wynosi mniej niż 2% objętości wyjściowej płynu infuzyjnego przy zamkniętym odpowietrzniku w aparacie do przetoczeń odpowiednio dla pojemności 100ml,250ml,500ml, 1000ml- na potwierdzenie czego Wykonawca załączy oświadczenie ze wskazaniem objętości resztkowej dla poszczególnych objętości. Przyjęcie takiego wymogu przyczyni się do uzyskania przez Państwa oszczędności, ponieważ znacząco zmniejszy ryzyko utraty leku oraz zwiększy skuteczność terapii i bezpieczeństwo Pacjentów.

Zamknięty System Infuzyjny:

- obniża ryzyko zakażeń krwi (BSI) o 64%
- zmniejsza śmiertelność wśród pacjentów o 91%
- obniża koszty leczenia o 83%¹

(1 Rosenthal VD, Maki DG. *Prospective study of the impact of open and closed infusion systems on rates of central venous catheter-associated bacteremia.* Am J Infect Control. 2004;32:135-141).

Dodatkowo pozwoli to Zamawiającemu znacznie obniżyć koszty utylizacji odpadów medycznych i będzie odpowiedzią na drastycznie rosnące koszty z tego tytułu. Koszty utylizacji odpadów medycznych mogą obecnie stanowić 5% budżetu Szpitala. Na potwierdzenie czego Wykonawca załączy oświadczenie ze wskazaniem wagi opakowania po zakończonej infuzji dla wskazanych objętości.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu a także o zachowanie zasad możliwie najszerzej konkurencji Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 54 poz. 3,4,7,8,11,12,15,20,24,26,28 i utworzy oddzielny pakiet dla tych pozycji? Wyrażenie zgody na oferowanie powyższego produktu pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu na uzyskanie możliwie najkorzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

Pytanie 3

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 54 w pozycji 23 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na+ 140 mmol/l, K+ 5 mmol/l, Mg+ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

Czy Zamawiający ze względu na zaistniałą sytuację epidemiologiczną wymaga w pakiecie 54 pozycji 1,5,6,9,10,13,14,16,17,18,19,21,22,23 opakowań bezpiecznych w systemie zamkniętym, gdzie objętość dodatkowa dla pojemności wynosi odpowiednio:

100 ml – 77ml

250 ml – 154 ml

500 ml – 241ml

1000 ml – 172ml

Dodawanie dużych objętości dodatkowego leku, zmniejszając konieczność usuwania roztworu może prowadzić do:

- zmniejszenia ryzyka zatkania się igłą
- zmniejszenie ryzyka zakażenia kontaktowego
- zmniejszenie liczby manipulacji

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

WYKONAWCA NR 9

Pakiet 175

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty równoważnej, tj.: w pozycji nr 1 RHESONATIV 625 IU/ml (125 mcg) 1 ml. x 1 amp. Roztwór do wstrzyk. Octapharma w ilości 20 szt.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pakiet 176

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty równoważnej, tj w pozycji nr 1 RHESONATIV 625 IU/ml (125 mcg) 1 ml. x 1 amp. Roztwór do wstrzyk. Octapharma w ilości 144 szt.,

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pakiet 119

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty równoważnej, tj. RHESONATIV 625 IU/ml (125 mcg) 2 ml. x 1 amp. Roztwór do wstrzyk. Octapharma w ilości 540 szt.?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

WYKONAWCA NR 10

Pytanie 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie

- tabletki lub kapsułki odwrotnie
- tabletki na drażetki i odwrotnie
- tabletki na tabletki dojelitowe i odwrotnie
- kapsułki na kapsułki miękkie lub twarde i odwrotnie ?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Pytanie 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Pytanie 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Pytanie 4 – Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5 –Czy Zamawiający wyrazi zgodę w przypadku braku leku oryginalnego na wycenę preparatów z dopuszczenia Ministra Zdrowia.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Pytanie 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę na zmianę wielkości opakowań. W takim przypadku należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

WYKONAWCA NR 11

1. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 8 poz. 3 opakowanie typu butelka?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 19 poz. 3 opakowanie typu ampułka?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

3. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 19 poz. 10 opakowanie typu worek?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

4. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 19 poz. 13 opakowanie typu worek?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

5. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 19 poz. 46 opakowanie typu ampułka?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

6. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 54 poz. 3 opakowanie typu butelka szklana?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

7. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 54 poz. 24 opakowanie typu butelka z zakręcanym korkiem?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

8. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 68 opakowanie typu fiołka?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

9. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 129 opakowanie typu butelka z samouszczelniającymi się portami?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

10. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 171 poz. 1 i 2 opakowanie ampułka x 10 sztuk?

Odpowiedź: Dopuszczamy z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

11. Czy Zamawiający wymaga aby w Pakiecie 171 produkt Metamizol był zaoferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

WYKONAWCA NR 12

1. Czy Zamawiający w pozycji 18 pakiet 5 dopuści Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiołki)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: Nie dopuszczamy.

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

Odpowiedź: Dopuszczamy produkt o pojemności 5 ml, pakowany po 20 sztuk w kartonie. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

WYKONAWCA NR 13

Pakiet 53 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie gazików do dezynfekcji nasączonych 70% alkoholem izopropylowym.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pakiet 53 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie gazików do dezynfekcji nasączonych 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar 16x10cm, pakowane po 50szt/op.

Odpowiedź: Dopuszczamy gaziki w rozmiarze 16 cm x 10 cm pakowane po 50szt/op., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Pakiet 53 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie gazików do dezynfekcji pakowanych po 50szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pakiet 53 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie gazików do dezynfekcji nasączonych 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar 6,5x3cm, pakowane po 100szt/op.

Odpowiedź: Dopuszczamy gaziki w rozmiarze 6,5 cm x 3 cm.

WYKONAWCA NR 14

Pakiet nr. 82

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 82 wapna sodowanego o gramaturze 5 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości (tj. 315 op) ?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

WYKONAWCA NR 15

Pakiet 181 poz. 1 a,b ; 2 a,b ; 3 a,b,c ; 4 a,b ; 5 a ; 6 a,b

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a`10sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na opakowania.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pakiet 181 poz. 1 c ; 2 c ; 3 d ; 6 c ; 7a

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a`5sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na opakowania.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pakiet 181 poz. 2 c

W związku z wycofaniem z produkcji opatrunku 12cmx19cm prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 15cmx20cm w opakowaniach a`10sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

WYKONAWCA NR 16

Dotyczy Pakiet 27 poz. 1.2

Czy Zamawiający dopuści Wchłaniaalny hemostatyk powierzchniowy wykonany z naturalnej chemicznie oczyszczonej gąbki żelatynowej o jednorodnej porowatości. Zawartość 100% żelatyny wieprzowej. Nie rozpuszczalny w wodzie. Czas absorpcji 3-4 tyg. Rozmiary zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytania do SIWZ

Ze względu na fakt, iż przedmiotem niniejszego postępowania są między innymi produkty, których obrót nie jest objęty obowiązkiem posiadania koncesji, zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu jej przedstawiania i zastąpienia oświadczeniem Wykonawcy.

Pozytywne rozpatrzenie naszej prośby pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej cenowo

Odpowiedź: Dopuszczamy oświadczenie Wykonawcy w przypadku złożenia oferty na produkty, których obrót nie jest objęty obowiązkiem posiadania koncesji.

Pytania do Umowy: Prosimy o dodanie do wzoru umowy poniższych zapisów:

Siła Wyższa

- 1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.**
- 2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.**
- 3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.**
- 4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.**
- 5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie powyższych zapisów do projektu umowy.

Pytanie do umowy: Prosimy o dodanie do wzoru umowy poniższych zapisów:

- 1) Z uwagi na postępującą pandemię koronawirusa i związanymi z tym światowymi ograniczeniami w produkcji m. in. wyrobów medycznych oraz drastycznymi utrudnieniami w transporcie i logistyce, czego na etapie prowadzenia postępowania przetargowego Strony nie były w stanie przewidzieć, istnieje realne ryzyko, że określony w umowie termin realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy może nie zostać dotrzymany. Jednocześnie brak jest możliwości określenia orientacyjnego terminu zakończenia/ustania obecnej sytuacji,
- 2) Strony ustaliły, że celem zapewnienia realizacji umowy nr zasadnym jest czasowe odstąpienia przez Strony od sztywnego respektowania terminów realizacji dostaw częściowych określonych w Umowie oraz konieczności naliczania kar umownych w przypadku niedotrzymania tych terminów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie powyższych zapisów do projektu umowy.

WYKONAWCA NR 17

Pytanie 1 do pakietu 34 pozycja 14

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie diety opartej na mieszaninie białek sojowego i kazeiny w proporcjach 40:60? Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytanie 2 do pakietu 34 pozycja 5

Czy Zamawiający z uwagi na zmianę receptury wyspecyfikowanej diety zgodzi się na zaoferowanie diety wzbogaconej o glutaminę w proporcji 1,56g/100ml? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytanie 3 do pakietu 34 pozycja 9

Czy Zamawiający z uwagi na zmianę receptury wyspecyfikowanej diety zgodzi się na zaoferowanie diety hiperkalorycznej 1,24kcal/ml, o zawartości białka 8,8g/100ml? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: Dopuszczamy.

WYKONAWCA NR 18:

1. Czy Zamawiający, w pakiecie 157 pozycja 2, wymaga, aby Cefazolin 1000mg zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

2. Czy zamawiający, w pakiecie 156 pozycja 2, wymaga, aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1500 mg drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

3. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 8 pozycja 2 i 3, aby zaoferowany Ceftazydym 1g i 2g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź: Tak, wymagamy.

4. Czy zamawiający w pakiecie 19 pozycja 33 oraz w pakiecie 122 pozycja 1 ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

5. Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 5 pozycja 15, 16, 17 oraz w pakiecie 6 pozycja 14 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

6. Czy zamawiający, w pakiecie 5 pozycja 15, 16, 17 wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

7. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 5, pozycja 63, roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było Produkt można rozcieńczać w 0,9% roztworze NaCl lub 5% roztworze glukozy zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

8. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 171 pozycja 1 i 2 zgodnie z Charakterystykami Produktów Leczniczych Metamizolum natriicum inj. 0,5 g/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z Tramadolium inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

9. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 22 pozycja 2 zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, Tramadolium inj. 50 mg/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natriicum inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

10. Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 45 pozycji nr 11 i 13 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórną, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

Odpowiedź: Wymagamy możliwość podania dożylnego, zewnątrzoponowego i podpajęczynówkowo, pozostałe dopuszczamy.

11. Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 5 pozycji nr41 i 42 oraz w pakiecie 122 pozycja 5 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

12. Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie 5 pozycji nr 41 i 42 oraz w pakiecie 122 pozycja 5 produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego

Odpowiedź: Wymagamy.

13. Czy zamawiający wymaga w pakiecie 122 pozycji 2, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań i infuzji?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

14. Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 i 1500 w pakiecie 156 pozycja 1 i 2 zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej:

-0,9% w/v roztwór chlorku sodu

-5% roztwór glukozy do wstrzykiwań

-0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań

-5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

-5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

-5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

-10% roztwór glukozy do wstrzykiwań

-10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań

-roztwór Ringera do wstrzykiwań

-mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań

-mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6)

-wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna)

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

WYKONAWCA NR 19:

Pakiet nr 27

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gąbki hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii? Potwierdzenie parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE. Instrukcja stanowi również dokument, który obowiązkowo należy przedłożyć w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający oczekuje, aby gąbki hemostatyczne osiągały efekt hemostazy w ciągu 3-6 minut?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

WYKONAWCA NR 20:

1. Czy Zamawiający w par. 4.4 zamiast odmowy przyjęcia towaru napisze o zgłoszeniu reklamacji? Wszelkie reklamacje winny być rozpatrywane przy udziale Wykonawcy, zatem zgodnie z procedurą określoną w par. 4.5 i nast. Wprowadzenie możliwości „odmowy przyjęcia towaru” oznacza w istocie specjalną, jednostronną procedurę reklamacyjną, w wyniku której Wykonawca pozostaje z nieodebrany towarem i bez możliwości wyjaśnienia kwestii reklamacyjnych, co narusza zasady określone w KC odnośnie do reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy w powyższym zakresie.

2. Czy Zamawiający w par. 4.5.1 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja (także ilościowa) 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: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy w powyższym zakresie.

3. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 9.1.2?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy w powyższym zakresie.

4. Czy Zamawiający w par. 11.1.1 zniesie wymóg obowiązywania umowy przez okres ponad 12 miesięcy? Obecne zapisy w razie wcześniejszego podniesienia stawki VAT grożą Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy w powyższym zakresie.

5. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w **pakiecie 4 poz. 1-5** posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odpowiedź: Tak, wymagamy.

6. Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w **pakiecie 4 poz. 1-5** był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

WYKONAWCA NR 21:

Zwracamy się z zapytaniem dotyczących pakietu nr 164:

1. Czy wyrażą Państwo zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych wielkościach opakowań z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości – proponujemy opakowanie x 108 tabl. zamiast 30 tabl.?

Proszę o informację jak należałoby dokonać przeliczenia – pozostawiając 2 miejsca po przecinku, czy też zaokrąglając zgodnie z zasadami matematyki?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę. W takim przypadku należy podać pełne opakowania zaokrąglone w górę.

WYKONAWCA NR 22:

1. Czy można wycenić lek dexamethason tabletki (pakiet 66 pozycja 44) w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ (nowe opakowanie blister)?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

WYKONAWCA NR 23:

Pakiet nr 82

Pytanie 1

W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, czy Zamawiający wymaga: Medyczne wapno sodowane, pochtaniacz, CO₂, do użytku klinicznego, do aparatów do znieczuleń z indykatorem zmieniającym kolor w miarę zużycia, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH oraz stopień pylenia nie przekracza 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna, pogarszając jego właściwości pochtaniania. Czy w związku z tym zamawiający wraz z ofertą wymaga pisma od producenta potwierdzającego, że wapno oferowane jest wapnem medycznym zatwierdzonym i zgodnym z wymaganiami przez Farmakopeę Brytyjską i Amerykańską?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy SIWZ i wzoru umowy

Pytanie 1

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2 zwracamy się z wnioskiem o wprowadzenie, na podstawie art. 473 §2 KC zastrzeżenia, że do czasu ustania ww. okoliczności łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), będzie ograniczona wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.

W świetle aktualnych uwarunkowań związanych w sytuacją epidemiologiczną na świecie praktycznie żaden dystrybutor sprzętu medycznego nie może zagwarantować dostawy towarów stanowiących przedmiot zamówienia. Producenci realizują zamówienia wg określonych priorytetów, wynikających z tendencji i zapotrzebowań ogólnospołecznych. Ponadto, nawet w przypadku wytworzenia puli jakiegoś asortymentu przeznaczonego na Państwa rzecz może być problem z jego dostarczeniem (importem, procedurami i transportem wewnętrznym). W związku z powyższym zaciąganie zobowiązań w aktualnych warunkach, obarczonych dużym ryzykiem odpowiedzialności kontraktowej, może być niemożliwe, nawet przy dołożeniu maksimum staranności przy ich realizacji. Dlatego wnosimy o dodanie zapisu o następującej treści:

„W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, do czasu ich ustania łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), ograniczona jest wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie powyższych zapisów do projektu umowy.

Pytanie 2

Czy Zamawiający potwierdza, że w zakresie pakietu 82, na potwierdzenie warunku posiadania kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej uzna za wystarczające złożenie przez Wykonawcę oświadczenie, że do prowadzenia działalności w zakresie pakiet 82 prawo nie nakłada obowiązku posiadania zezwoleń, koncesji ani licencji? Wapno sodowane będące przedmiotem zamówienia w tym pakiecie jest wyrobem medycznym i do jego dystrybucji nie jest wymagane posiadanie zezwoleń, koncesji ani licencji.

Odpowiedź: Tak, potwierdzamy.

Pytanie 3, dotyczy §9 ust. 1.2) umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę kar umownych na 0,2% wartości złożonego Zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy w powyższym zakresie.

WYKONAWCA NR 24:

Pytanie nr 1 dotyczy pakietu nr 54 pozycji nr 4

Czy Zamawiający w związku z zakończoną produkcją produktu Dextran 6%-70.000j 500ml dopuści Dextran 10% -40.000j 500ml?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

WYKONAWCA NR 25:

Zapytanie 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Zapytanie 2

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Zapytanie 3

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 2 poz. 28 ranitidinum 150 mg x 60 tabl. ?

Odpowiedź: Zamawiający pismem nr: DA.ZP.242.36.1.2020 z dnia 30.06.2020 r. wykreślił z Pakietu nr 2 poz. 28 oraz załączył zmieniony Załącznik nr 1 do siwz - Formularz Szczegółowy Oferty w zakresie Pakietu nr 2.

Zapytanie 4

Czy Zamawiający w pakiecie 6 wydzieli do osobnego pakietu pozycję 14 midazolam 1 mg/ml; 5 ml x 5 amp ?

Pozytywna odpowiedz pozwoli na przystąpienie szerszemu gronu Wykonawców.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na wydzielenie.

Zapytanie 5

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 10 poz. 18 erythromycinum 0,3 g x 1 fiol ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 6

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 12 poz. 8 theophylline CR ref. 250 mg x 30 tabl. ?

Odpowiedź: Zamawiający pismem nr: DA.ZP.242.36.1.2020 z dnia 30.06.2020 r. wykreślił z Pakietu nr 12 poz. 8 oraz załączył zmieniony Załącznik nr 1 do siwz - Formularz Szczegółowy Oferty w zakresie Pakietu nr 12.

Zapytanie 7

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 13 poz. 30 ranitidine 50 mg/2 ml x 5 fiolek?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 8

Czy Zamawiający ze względu na dłuższy brak produkcji wykreśli z pakietu nr 13 poz. 36 ambroxolum 15mg/2ml x 5 amp ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 9

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 31 poz. 2 dexpanthenol 130 g aer. ?

Odpowiedź: W Załączniku nr 1 do siwz - Formularzu Szczegółowym Oferty, w Pakiecie nr 31 poz. 2, w kolumnie „Opis wyrobu” Zamawiający zmienia opis na: „Dexpanthenol 5% 150 ml stosowany zewnętrznie”. W załączeniu do niniejszego pisma zmieniony Załącznik nr 1 do siwz - Formularz Szczegółowy Oferty w zakresie Pakietu nr 31.

Zapytanie 10

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 32 poz. 1 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: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga preparatu rekomendowanego przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii.

Zapytanie 11

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 32 poz. 1 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 12

Czy Zamawiający ze względu na dłuższy brak produkcji wykreśli z pakietu nr 32 poz. 4 solcoseryl 2 ml x 25 amp. ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 13

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 51 poz.1 wycenę 63 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

Zapytanie 14

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

WYKONAWCA NR 26:

Zapytanie 1

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 16 pozycja nr 4, 11, 12 oraz 13, aby wszystkie dawki leku pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

Zapytanie 2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 16 pozycja 4 dopuści Methylprednisolone hemisuccinate 1000mg- 1 fiołka + rozp. 16 ml ?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

WYKONAWCA NR 27:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 37 wyraża zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Prothromplex Total NF, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 600 j.m? Dopuszczenie konkurencyjnego leku przyczyni się do otrzymania korzystniejszych warunków cenowych. W załączeniu przesyłam charakterystykę produktu leczniczego Prothromplex Total NF.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

WYKONAWCA NR 28:

Pytanie 1: Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 167 produktu leczniczego Prohance (roztwór do wstrzykiwań zawierający 279,3 mg/ml gadoteridolu) w fiolkach o objętości 10, 15, 20 ml?

Uzasadnienie: Produkt leczniczy Prohance jest powszechnie znanym i stosowanym paramagnetycznym środkiem kontrastowym o wymaganej przez zamawiającego budowie makrocyclicznej i stężeniu 0,5 mmol/ml. Prohance jest to niejonowy makrocycliczny związek chelatowy, którego budowa determinuje jego wysoki profil skuteczności i bezpieczeństwa - należy on do grupy najniższego ryzyka wystąpień NSF (nerkopochodne zwtóknienie układowe) oraz w świetle ostatnich doniesień naukowych odznacza się najmniejszym poziomem depozycji gadolinu wśród wszystkich gadolinowych środków kontrastowych (również tych makrocyclicznych). Badania bezpośrednio porównujące obydwie środki kontrastowe (the Truth Study, K.R. Maravilla i wsp.) jednoznacznie potwierdzają, że z punktu widzenia bezpieczeństwa i skuteczności są one na porównywalnym poziomie.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

WYKONAWCA NR 29:

Pytania do wzoru umowy i SIWZ – Zał. nr 7A (dot. pak. nr 1-19, 21-72, 74-180):

1. Do rozdziału 23 pkt 1 ppkt A SIWZ, kryteria oceny ofert w zakresie terminu dostaw dla pakietu nr 1-180. Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o zmianę kryterium oceny ofert, polegającego na określeniu terminu dostawy poprzez wydłużenie terminu minimalnego do 2 dni od chwili złożenia zamówienia oraz odpowiednie wydłużenie terminów pozostałych. Nadmieniamy przy tym, że przyjęcie przez Zamawiającego urealnionych, dostępnych dla większej ilości Wykonawców terminów dokonywania dostaw znacząco przyczyni się do wzrostu konkurencyjności w niniejszym postępowaniu, a tym samym korzystnie wpłynie na oferowane ceny.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Do §1 ust. 3 wzoru umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmniejszenie takie mogłoby mieć miejsce, ani 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 §1 ust. 3 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstępuje od zapisów projektu umowy w powyższym zakresie.

3. Do §3 ust.5 projektu umowy. Ze względu na sytuację epidemiologiczną i wzmożone środki ostrożności Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na dostawę leków w ramach zamówień „na cito” do 18 godzin od złożenia zamówienia?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

4. Do §3 ust. 9 wzoru umowy. Prosimy o zmodyfikowanie treści §3 ust. 9 wzoru umowy w taki sposób aby w zdaniu pierwszym po słowie „zagwarantowania” dodać słowa „... w miarę możliwości...” „ponieważ Wykonawca nie zawsze jest w stanie zagwarantować w opisanej sytuacji realizacji zwiększonych dostaw i uzależniony jest w tym zakresie od aktualnej ilości asortymentu dostępnej na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy w powyższym zakresie.

5. Do §4 ust. 6 wzoru umowy. Prosimy dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie powyższych zapisów do projektu umowy.

6. Do §5 ust. 5 wzoru umowy. Prosimy o wyjaśnienie, jakiego rodzaju sytuację ma na myśli Zamawiający w §5 ust. 5 wzoru umowy? Nadmieniamy, że Wykonawca w składanej ofercie, nie chcąc narazić się na sankcje wynikające w szczególności z treści art. 89 ust. 1 pkt 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r Prawo zamówień publicznych (Dz. U. Nr 19 poz. 177) uwzględnił, a następnie wycenił wyłącznie towar bezpośrednio wymieniony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz załączonych do niej dokumentów.

Odpowiedź: Zgodnie z §5 ust. 5 wzoru umowy stanowiącym Załącznik nr 7A do SIWZ.

7. Do §9 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej na wypadek odstąpienia od umowy lub wypowiedzenia jej bez zachowania okresu wypowiedzenia w taki sposób aby wynosiła ona 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy w powyższym zakresie.

8. Do treści §9 ust.1 pkt 3) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru/ opóźnieniu w realizacji reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,5% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy w powyższym zakresie.

9. Do §10 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy. Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło 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?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do wzoru umowy - Zał. nr 7 B (doł. pak. nr 20, 73):

1. Do §1 ust. 3 wzoru umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmniejszenie takie mogłoby mieć miejsce, ani 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 §1 ust. 3 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstępuje od zapisów projektu umowy w powyższym zakresie.

2. Do §3 ust. 9 wzoru umowy. Prosimy o zmodyfikowanie treści §3 ust. 9 wzoru umowy w taki sposób aby w zdaniu pierwszym po słowie „zagwarantowania” dodać słowa „... w miarę możliwości,...”ponieważ Wykonawca nie zawsze jest w stanie zagwarantować w opisanej sytuacji realizacji zwiększonych dostaw i uzależniony jest w tym zakresie od aktualnej ilości asortymentu dostępnej na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy w powyższym zakresie.

3. Do §4 ust. 6 wzoru umowy. Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: „... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru.”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie powyższego zapisu do projektu umowy.

4. Do §5 ust.5 projektu umowy. W związku z tym, że my jako wykonawca jesteśmy dysponentem urzędzeń, a ich właścicielem pozostaje producent prosimy o zmianę zapisu poprzez nadanie mu brzmienia: "Urządzeniami o których mowa w §5 ust.1 Wykonawca może swobodnie dysponować i sprzęt ten jest wolny od roszczeń osób trzecich".

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy w powyższym zakresie.

5. Do §6 ust. 4 wzoru umowy. Prosimy o wyjaśnienie, jakiego rodzaju sytuację ma na myśli Zamawiający w §5 ust. 5 wzoru umowy? Nadmieniamy, że Wykonawca w składanej ofercie, nie chcąc narazić się na sankcje wynikające w szczególności z treści art. 89 ust. 1 pkt 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. Nr 19 poz. 177) uwzględnia, a następnie wycenia wyłącznie towar bezpośrednio wymieniony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz załączonych do niej dokumentów.

Odpowiedź: Zgodnie z §6 ust. 4 wzoru umowy stanowiącym Załącznik nr 7B do SIWZ.

6. Do §10 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej na wypadek odstąpienia od umowy lub wypowiedzenia jej bez zachowania okresu wypowiedzenia w taki sposób aby wynosiła ona 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy w powyższym zakresie.

7. Do §10 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy. Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło 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?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

8. Do treści §10 ust.1 pkt 3) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru/ opóźnieniu w realizacji reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,5% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy w powyższym zakresie.

WYKONAWCA NR 30:

1. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 5.2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy w powyższym zakresie.

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1:

Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości:

1) 10 % wartości niezrealizowanej części Umowy brutto, określonej w § 5 ust. 1, gdy Zamawiający odstąpi od Umowy lub ją wypowiedzie bez zachowania okresu wypowiedzenia z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca;

2) 0,5 % wartości niewykonanej części Umowy brutto określonej w § 5 ust. 1 za każde uchybienie obowiązkowi określonym w § 3 ust. 9, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto części umowy, której dotyczy uchybienie;

3) 0,5 % wartości Towarów objętych Zamówieniem, w stosunku do którego doszło uchybieniu Umowie, za każdy dzień opóźnienia w terminowej realizacji któregośkolwiek z obowiązków określonych w Umowie, w szczególności w zakresie:

a) dostarczenia Towarów;

- b) dostarczenia Towarów „na CITO”;
- c) dostarczenia brakujących Towarów;
- d) dostarczenia Towarów wolnych od wad.

jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej w terminie/ brakującej wadliwej części zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy w powyższym zakresie.

II. Zmiana opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 76 poz. 1:

Zamawiający informuje, że w Załączniku nr 1 do SIWZ - Formularzu Szczegółowym Oferty - w Pakiecie nr 76 poz. 1, w kolumnie „Opis wyrobu” zmianie ulega opis przedmiotu zamówienia:

Jest: „Lactobacillus rhamnosus R0011,lactobacillus helveticus R0052 2 x 10⁶ CFU w jednej kapsułce - opakowanie 60 kaps”

Po zmianie: „Lactobacillus rhamnosus R0011,lactobacillus helveticus R0052 2 x 10⁶ CFU w jednej kapsułce -opakowanie 60 kaps”.

W załączeniu do niniejszego pisma zmieniony Załącznik nr 1 do siwz - Formularz Szczegółowy Oferty w zakresie Pakietu nr 76.

Wykonawcy zobowiązani są do uwzględnienia w ofercie przetargowej wszystkich zmian SIWZ wprowadzonych niniejszym pismem.

Udzielone odpowiedzi stanowią integralną część SIWZ, zmiany SIWZ są wiążące dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

Pozostałe zapisy SIWZ nie ulegają zmianie.

Załącznik do pisma:

Załącznik nr 1 do SIWZ - Formularz Szczegółowy Oferty dla Pakietów nr 31 i 76 po zmianie.

**Z up. Dyrektora
Główny Specjalista ds. Analiz**

mgr Joanna Zaręba-Słoma

