

Giżycka Ochrona Zdrowia Sp. z o.o.

Warszawska 41

11-500 Giżycko

.....
[nazwa zamawiającego, adres]

WYKONAWCY

ubiegający się o zamówienie

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:

Nazwa zamówienia: Dostawa leków i wyrobów medycznych.

Numer referencyjny: PN/15/09/24

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Zamawiający, **Giżycka Ochrona Zdrowia Sp. z o.o.**, działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 poz. 1320), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

Zestaw nr 1

1. 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: Należy podać ostatnią cenę sprzedaży i umieścić stosowną informację pod pakietem.

2. Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia - do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w innej wielkości opakowania niż w SWZ. Ilość należy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań.

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ. Zamawiający wyraża zgodę tylko w przypadku konkretnych pozycji.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ. Zamawiający wyraża zgodę tylko w przypadku konkretnych pozycji.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ. Zamawiający wyraża zgodę tylko w przypadku konkretnych pozycji.

6. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w innej wielkości opakowania niż w SWZ. Ilość należy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ, jeśli tylko takie produkty dostępne są na rynku. Należy umieścić stosowną informację pod pakietem.

Zestaw nr 2

1. Dotyczy: pakietu nr 74, poz. 57

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 wymaga zgodnie z SWZ.

Zestaw nr 3

Pakiet 67

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 67 w gąbki żelatynowej pakowanej po 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości tj.

Poz. 1 - 3 op

Poz. 2 - 17 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

Pakiet nr 62

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 62 w poz. 1 i 2 żelu o poniższym składzie w 100 g:

- Pure water
- Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose
- 2g Lidocaine Hydrochloride
- 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 %
- 0.02g Methyl Hydroxybenzoate
- 0.02g Propyl Hydroxybenzoate

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 62 poz. 1 i 2 podanie ceny za opakowanie tj. 25 ampułkostrzykawkę z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

Zestaw nr 4

1. Czy Zamawiający w pakiecie 53 poz.50, dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiolki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi 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: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

3. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 53 poz.50 i stworzy osobny pakiet dla tej poz.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Zestaw nr 5

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 / § 5 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

1) za odstąpienie od umowy bądź jej rozwiązanie przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto umowy, wskazanej w § 4 ust. 1 umowy,

3) za zwłokę w terminie dostawy, w wysokości 50,00 zł za każdy rozpoczęty dzień roboczy zwłoki,

4) za zwłokę w terminie dostawy po upływie 3-dniowego terminu, o którym mowa w § 5 ust. 9, w wysokości 50 zł za każdy rozpoczęty dzień kalendarzowy zwłoki po upływie wskazanego wyżej terminu;

6) za zwłokę w wykonaniu reklamacji dotyczącej towaru zamawianego w trybie normalnym w wysokości 50,00 zł za każdy rozpoczęty dzień roboczy zwłoki;

7) za każdy przypadek zakupu towaru bądź towaru równoważnego u innego kontrahenta zgodnie z § 3 ust. 5 Umowy - w wysokości 250 zł za każdy stwierdzony przypadek.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

1. Wykonawca zobowiązany jest zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

1) za odstąpienie od umowy bądź jej rozwiązanie przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości 10 % wartości umowy brutto wskazanej w § 3 ust. 1 lit. c;

2) za zwłokę w terminie dostawy produktów leczniczych i wyrobów medycznych w trybie normalnym - w wysokości 0,5 % wartości niezrealizowanej części umowy brutto wskazanej w § 3 ust. 1 lit. c - za każdy rozpoczęty dzień zwłoki liczony w dni robocze;

3) za zwłokę w terminie dostawy odczynników i materiałów eksploatacyjnych na CITO - w wysokości 0,05% wartości niezrealizowanej części przedmiotu umowy brutto wskazanej w § 3 ust. 1 lit. c - za każdą rozpoczętą godzinę zwłoki;

4) za dostarczenie przedmiotu zamówienia nie pochodzącego z bieżącej produkcji lub nieposiadającego wymaganych prawem atestów lub świadectw dopuszczających do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej, bez oznaczenia znakiem CE, w wysokości 250 zł za każdy stwierdzony przypadek;

5) za każdy przypadek dokonania przez Zamawiającego zakupu interwencyjnego Wykonawca obciążony zostanie karą umowną w wysokości 250 zł (słownie: dwieście pięćdziesiąt 00/100 zł);

6) za zwłokę w dostawie przedmiotu dzierżawy w wysokości 2,5% wartości umowy brutto wskazanej w § 3 ust. 1 lit. c;

7) za zwłokę w czasie reakcji, rozpatrzenia reklamacji, czasie usunięcia wady lub awarii lub w zapewnieniu zastępczego przedmiotu dzierżawy w wysokości 0,1% wartości reklamowanej części przedmiotu umowy brutto wskazanej w § 3 ust. 1 lit. c. za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Zestaw nr 6

Pakiet 17

Treść

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty, która będzie składała się z dwóch elementów? 1) leku Onko BCG100 1 fiolka lub 1 ampułka z proszkiem zawiera: Żywe, atenuowane prątki BCG - (Bacillus Calmette-Guerin), podszczep brazylijski Moreau - 100 mg. 1 fiolka lub 1 ampułka Onko BCG 100 zawiera od $3,0 \times 10^8$ do $12,0 \times 10^8$ żywych prątków BCG, oraz 2) wyrobu medycznego stanowiącego zamknięty system do rekonstytucji leku, który zawiera rozpuszczalnik 50 ml pozwalający na przygotowanie wlewki (system zamknięty potwierdzony zapisem w instrukcji użytkowania wyrobu medycznego - IFU).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający zezwala na złożenie jednej oferty na łączne zapotrzebowanie dla obu pozycji z pakietu 17? (tj. 140 opakowań). Oferta dotyczyłaby: 1) leku Onko BCG100 1 fiolka lub 1 ampułka z proszkiem zawiera: Żywe, atenuowane prątki BCG - (Bacillus Calmette-Guerin), podszczep brazylijski Moreau - 100 mg. 1 fiolka lub 1 ampułka Onko BCG 100 zawiera od $3,0 \times 10^8$ do $12,0 \times 10^8$ żywych prątków BCG, oraz 2) wyrobu medycznego stanowiącego zamknięty system do rekonstytucji leku, który zawiera rozpuszczalnik 50 ml pozwalający na przygotowanie wlewki (system zamknięty potwierdzony zapisem w instrukcji użytkowania wyrobu medycznego - IFU). W celu

uzasadnienia : Wykonawca zadaje powyższe pytanie w związku z ewentualnym brakiem możliwości dostarczenia dawki 50 w trakcie obowiązywania przetargu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Zestaw nr 7

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 67 poz. 3 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Pakiecie nr 1 poz. 26 (27) 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 opisano w SIWZ? Produkt nie zawiera białek mleka krowiego i może być podawany osobom nie tolerującym jego składników.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 72 poz. 55 i 56 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy w Pakiecie nr 72 poz. 55 Zamawiający dopuści produkt EnteroDr, zawierający 250mg liofilizowanych drożdżaków *Saccharomyces boulardii* szczepu równoważnego pod względem genotypowym w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kaps. (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań). Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom, które nie tolerują tego składnika.

Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Enterol	EnteroDr
postać	kapsułki	kapsułki
zawartość bakterii probiotycznych	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> CNCM I-745,	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> DBVPG 6763 (szczep identyczny z CNCM I-745 w badaniach genotypowych)
stężenie/pojedyncza dawka	stężenie 5 x 10 ⁹ CFU/ kaps (250mg/ kaps)	stężenie 5 x 10 ⁹ CFU/ kaps (250mg/ kaps)
główne wskazanie do stosowania	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii

możliwość przechowywania poza lodówką	tak	tak
---------------------------------------	-----	-----

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, lecz nie wymaga w poz. 55. W poz. 56 Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 74 poz. 30 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy w Pakiecie nr 74 poz. 30 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: Pytanie nie dotyczy wymienionej pozycji. W pozycji 29 Zamawiający dopuszcza proszek będący dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego o smaku cytrynowym lub innym.

4. Czy w Pakiecie nr 74 poz. 30 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: Pytanie nie dotyczy wymienionej pozycji. W pozycji 29 Zamawiający dopuszcza proszek będący dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego o smaku cytrynowym lub innym.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 80 i w Pakiecie nr 81 w przedmiotowym postępowaniu:

5. Wnosimy o dopuszczenie pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, który, w przeciwieństwie do GOD, nie interferuje z tlenem i może być stosowany u pacjentów poddanych tlenoterapii oraz z niedotlenieniem. Paski testowe z enzymem dehydrogenaza glukozy są z tej przyczyny flagowymi produktami wszystkich

największych firm międzynarodowych wytwarzających paski testowe do glukometrów. Mając na uwadze powyższe, wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

6. Wnosimy o dopuszczenie pasków testowych z zakresem temperatury przechowywania wynoszącym co najmniej 4-30°C. Zamawiający musi posiadać w swojej strukturze pomieszczenia magazynowe umożliwiające przechowywanie produktów leczniczych w temperaturze co najwyżej pokojowej (zgodnie z wytycznymi Farmakopei Polskiej). Z kolei, utrzymywanie stałej temperatury przekraczającej 30°C w pomieszczeniach, w których przebywają pacjenci, zagrażałoby ich zdrowiu i życiu. Mając na uwadze powyższe, wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

7. Prosimy o dopuszczenie pasków z jednostką pomiarową mg/dl, bez możliwości zmiany na mmol/l. Zmiana jednostek pomiarowych przez użytkownika, jako źródło potencjalnych błędów odczytu wyniku, jest niezalecana przez obowiązującą normę EN ISO 15197:2015 (traktuje o tym m. in. załącznik C2 normy), mogąc prowadzić do pomyłek w odczycie wyniku i zagrożenia zdrowia i życia pacjenta w wyniku wdrożenia nieprawidłowego leczenia..

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

8. Pobieranie krwi z alternatywnych miejsc nakłucia (AST) jest obarczone szeregiem ograniczeń wynikających z terapii pacjentów, określonej pory pobierania i czasu od przyjęcia posiłku czy też ostatniego podania leku, co sprawia że w przypadku bardzo wielu pacjentów takie pomiary w ogóle nie mogą i nie powinny być wykonywane. Prosimy o dopuszczenie pasków testowych z możliwością stosowania nakłuć 2 różnych miejsc w trybie AST, gdyż jest to technika w istocie "awaryjna" i naraża pacjentów na uzyskanie niedokładnych wyników pomiaru.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

9. Prosimy o dopuszczenie pasków testowych współdziałających z jednym modelem glukometrów. Stosowanie różnych modeli glukometrów z tymi samymi paskami testowymi nie ma praktycznego sensu, gdyż o parametrach pomiarowych decyduje charakterystyka i budowa danego modelu pasków testowych, nie glukometry.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

10. Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe zaoferowane w Pakiecie nr 80 były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych zapewnia kompletność i ciągłość dostaw, gdyż wymusza na dostawcy utrzymywanie stałej dostępności pasków testowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

11. Testy paskowe do glukometrów i inne testy diagnostyczne są wyrobem medycznym wymagającym zachowania specjalnych warunków przechowywania (temperatura i wilgotność w zakresie ściśle określonym przez producenta). Przechowywanie testów w nieodpowiednich warunkach skutkuje uzyskaniem zafałszowanych wyników pomiarów stężenia glukozy we krwi, powodując zagrożenie dla zdrowia i życia pacjentów. Wykonawca, który przechowuje testy w warunkach nie odpowiadających wymogom producenta, szczególnie latem lub zimą (np. w starej szopie lub nieogrzewanym garażu), nie zagwarantuje prawidłowego działania takiego wyrobu. Czy wobec powyższego Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą na Pakiet nr 80 i Pakiet nr 81 certyfikatu jednostki notyfikowanej wystawionego dla zarejestrowanego w Polsce dystrybutora/importera, potwierdzającego spełnienie normy ISO 13485:2016 w zakresie magazynowania testów diagnostycznych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 81 w przedmiotowym postępowaniu:

12. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Pakiecie nr 81 testu z czasem odczytu wyniku wynoszącym poniżej 15 minut?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

Zestaw nr 8

Pytanie 1 do pakietu 20

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości pomp do żywienia dojelitowego z 8 do 4.

Zamawiający złożył zapotrzebowanie na zestawy do żywienia dojelitowego przy użyciu pomp na poziomie 1000 sztuk na 12 miesięcy.

Chcielibyśmy zwrócić uwagę, że zgodnie z zaleceniami producenta zestaw powinien być stosowany przez max 24 godziny. Stąd 4 pompy przy użyciu 1000 zestawów umożliwiają żywienie pacjentów przez 250 dni tj. 8 miesięcy. Przez pozostały czas pompy nie będą użytkowane.

W przypadku dostarczenia 8 pomp Zamawiający powinien zabezpieczyć ponad 2800 zestawów do podaży, co pozwalałoby na optymalne wykorzystanie pomp.

W związku z powyższym użyczenie 8 pomp wydaje się na stan naszej wiedzy nieuzasadnione zatem prosimy o zmniejszenie ilości pomp do 4 - tak jak to było w poprzednim postępowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ. Zmniejszenie ilości pomp do 4 uniemożliwi wprowadzenie kolejnych urządzeń na inne oddziały. Ponadto Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć ilu pacjentów w ciągu 12 miesięcy będzie wymagało podjęcia terapii żywieniowej, a tym samym jak często będą używane pompy.

Pytanie 2 do pakietu 20 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu w opakowaniu 500ml z przeliczeniem ilości? Wskazane przez Zamawiającego opakowanie 1000ml obecnie nie jest produkowane i nie jest znana data powrotu na rynek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opakowania 500ml z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 3 do pakietu 27 pozycja 4

Ze względu na wycofanie produktu z rynku polskiego i braku zamiennika prosimy Zamawiającego o wykreślenie pozycji.

Odpowiedź: Należy podać ostatnią cenę sprzedaży i umieścić stosowną informację pod pakietem

Zestaw nr 9

Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym PN/15/09/24, Pakiet nr 1, pozycja 26(27) dotycząca "Lactaseibacillus rhamnosus, Lactobacillus helveticus x 60 kaps. tw." dopuszcza możliwość zastosowania produktu leczniczego (lek OTC) o nazwie handlowej Trilac w opakowaniach x 20 kapsułek z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

Zestaw nr 10

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 49 – poz.2 (Mycafungin 100mg x 1fiolka 10ml proszek do sporz.r-ru do inf.) dopuści wycenę produktu dostępnego na jednorazowe zezwolenia MZ w sytuacji jeśli aktualnie tylko taki produkt jest dostępny na rynku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 49 – poz.2 (Mycafungin 100mg x 1fiolka 10ml proszek do sporz.r-ru do inf.) wymaga produktu leczniczego, który posiada wskazania do stosowania u dzieci (w tym noworodków) i młodzieży w wieku < 16 lat, potwierdzone odpowiednim zapisem w karcie charakterystyki produktu leczniczego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 49 – poz.2 (Mycafungin 100mg x 1fiolka 10ml proszek do sporz.r-ru do inf.) wymaga produktu leczniczego, który posiada stabilność koncentratu przygotowanego w fiolce przez okres 48 godzin oraz stabilność rozcieńczonego roztworu do infuzji przez okres 96 godz., potwierdzone odpowiednim zapisem w karcie charakterystyki produktu leczniczego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

Zestaw nr 11

Pytanie do pakietu 17 - Tuberculosis vaccine

1. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 17 - Tuberculosis vaccine - wymaga produktu leczniczego BCG zawierającego w opakowaniu : szklaną fiolkę z proszkiem i zestaw do rekonstytucji i podawania zgodnie z CHPL certyfikowany do łączenia z fiolką z prątkami; Sposób przygotowania leku do podania w systemie zamkniętym udokumentowany w ChPL;

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w/w produktu. Sposób przygotowania leku przy wykorzystaniu zestawu do rekonstytucji i podawania zaoferowanego produktu jako system zamknięty ma być potwierdzony zapisem w instrukcji użytkowania wyrobu medycznego - IFU.

Produkt musi być na dzień otwarcia ofert dostępny w obrocie na terytorium RP(tj. możliwe jest jego faktyczne nabycie w celu zrealizowania zamówienia)?

Odpowiedź: Dostępność produktu zaoferowanego w postępowaniu leży po stronie Dostawcy.

Zestaw nr 12

1. Czy w pakiecie 2 pozycja 8 i 9 Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w roztworze NaCl 0,9%: 6 godzin w temperaturze 25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, dodatkowo w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godzinę w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną dopasowanej do potrzeb klinicznych pacjentów?

Odpowiedź: Tak.

2. Czy w pakiecie 43 poz. 9 i 10 Zamawiający wymaga produktu Rocuronium, który może być przechowywany poza lodówką przez nieokreślony czas bez wpływu na jego skuteczność i bezpieczeństwo?

Odpowiedź: Tak.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leków w innych opakowaniach zbiorczych niż wskazane w SWZ i wycenę za zaoferowane opakowanie zbiorcze ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w innej wielkości opakowania niż w SWZ. Ilość należy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań.

4. Czy Zamawiający w pakiecie 3 w pozycji 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Ceftazidime 2g w opakowaniu butelka x 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

5. Czy Zamawiający w pakiecie 3 poz. 1 - 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów x 10 szt. w opakowaniu z wyceną za op. zbiorcze ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w innej wielkości opakowania niż w SWZ. Ilość należy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań.

6. Czy Zamawiający w pakiecie 3 poz. 5-6 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów x 20 szt. w opakowaniu z wyceną za op. zbiorcze ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w innej wielkości opakowania niż w SWZ. Ilość należy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań.

7. Czy Zamawiający w pakiecie 21 poz. 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu o osmolarności 360 mOsm/l ? pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

8. Czy Zamawiający w pakiecie 21 poz. 9 i 10 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu normokalorycznego ? pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pak. 26 poz. 5 i 17 ? Produkty te zostały wycofane z produkcji. W przypadku braku zgody prosimy o informację w jaki sposób wypełnić f. cenowy dla tych pozycji.

Odpowiedź: Należy podać ostatnią cenę sprzedaży i umieścić stosowną informację pod pakietem.

10. Czy Zamawiający w pakiecie 29 poz. 1, 5 i 8 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów x 40 szt. w opakowaniu z wyceną za op. zbiorcze ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w innej wielkości opakowania niż w SWZ. Ilość należy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań.

11. Czy Zamawiający w pakiecie 29 poz. 2,3,6,7,9,10 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów x 20 szt. w opakowaniu z wyceną za op. zbiorcze ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w innej wielkości opakowania niż w SWZ. Ilość należy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań.

12. Czy Zamawiający w pakiecie 29 poz. 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów x 10 szt. w opakowaniu z wyceną za op. zbiorcze ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w innej wielkości opakowania niż w SWZ. Ilość należy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań.

13. Czy Zamawiający w pakiecie 30 poz. 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów x 40 szt. w opakowaniu z wyceną za op. zbiorcze ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w innej wielkości opakowania niż w SWZ. Ilość należy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań.

14. Czy Zamawiający w pakiecie 30 poz. 2,6,8,9,10 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów x 20 szt. w opakowaniu z wyceną za op. zbiorcze ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w innej wielkości opakowania niż w SWZ. Ilość należy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań.

15. Czy Zamawiający w pakiecie 30 poz. 3 i 7 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów x 10 szt. w opakowaniu z wyceną za op. zbiorcze ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w innej wielkości opakowania niż w SWZ. Ilość należy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań.

16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pak. 30 poz. 5 ? Produkt ten zostały wycofany z produkcji. W przypadku braku zgody prosimy o informację w jaki sposób wypełnić f. cenowy dla tej pozycji.

Odpowiedź: Należy podać ostatnią cenę sprzedaży i umieścić stosowną informację pod pakietem.

17. Czy Zamawiający w pakiecie 31 poz. 1 i 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów x 10 szt. w opakowaniu z wyceną za op. zbiorcze ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w innej wielkości opakowania niż w SWZ. Ilość należy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań.

18. Czy Zamawiający w pakiecie 54 poz. 48 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w butelce ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Zestaw nr 13

Pytania do wzoru umowy dostawy (załącznik nr 4):

1. Do §7 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy: Prosimy o zmianę sposobu naliczania kary umownej zastrzeżonej na wypadek odstąpienia od umowy w taki sposób aby wynosiła 10% wartości niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

2. Do §7 ust. 1 pkt 2) i 3) oraz §7 ust. 1 pkt 5) i 6) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §7 ust. 1 pkt 2) i 3) oraz §7 ust. 1 pkt 5) i 6) projektu umowy w taki sposób, aby kara umowna zastrzeżona na wypadek opóźnienia w

realizacji zamówienia (lub realizacji reklamacji) była wyłącznie proporcjonalna do wartości pozycji (części) zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez minimalnej, sztywnej kary, tj. 100,00 zł lub 50,00 zł i wynosiła np. 0,5% wartości tej pozycji (części), za każdy dzień opóźnienia dostawy w trybie zwykłym oraz 0,05% wartości tej pozycji (części), za każdą godzinę opóźnienia dostawy w trybie pilnym? Wskazujemy, że wysokość ww. kar umownych możliwych do naliczenia przez Zamawiającego (zawsze minimum 100,00 zł lub 50,00 zł) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo pozycji zamówienia, czy od poniesionej przez Zamawiającego szkody, ani też od żadnych innych obiektywnych czynników. W konsekwencji, taki sposób naliczania budzi zastrzeżenia wykonawcy z uwagi na fakt, iż może być on dotknięty sankcją nieważności na podstawie art. 3531 k.c. ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego. Reasumując, ww. sankcje wynikające z proponowanej treści umowy nie spełniają zasadniczego celu, dla którego są wprowadzane i uwzględniają jedynie represyjną funkcję kary umownej. Mając na uwadze powyższe, wykonawca wnosi o zmianę zapisu, aby był on zgodny z reżimem prawa cywilnego.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

3. Do §7 ust. 1 pkt 4) wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie zapisu o karze umownej za opóźnienie w realizacji dostawy po upływie 3-dniowego terminu, o którym mowa w §5 ust. 9 wzoru umowy (w razie odmowy dostawy z powodu zaległości płatniczych), gdyż zapis ten jest sprzeczny z bezwzględnie obowiązującymi przepisami prawa, jakim jest art. 552 Kodeksu Cywilnego, który uprawnia Sprzedawcę do wstrzymania dostaw w przypadku, gdy Kupujący dopuszcza się zwłoki z dokonaniem zapłaty za dostarczoną część zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający wprowadza zmiany.

4. Do §7 ust. 1 pkt 7) wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie §7 ust. 1 pkt 7) dotyczącego naliczenia dodatkowej kary umownej przez Zamawiającego przy realizacji zamówienia zastępczego. Wskazujemy, że zapis §3 ust. 5 zobowiązuje Wykonawcę do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego wykonawcy oraz wszystkich dodatkowych kosztów związanych z wykonaniem zamówienia zastępczego. Sztywna kara wynosząca 500,00 zł jest zupełnie oderwana od obiektywnych czynników takich jak np. cena

towaru, wobec którego zrealizowane zostało zamówienie zastępcze i jako taka nadmiarowa oraz przekraczająca granice równowagi kontraktowej.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

5. Do §9 ust. 10 wzoru umowy. Prosimy o zmianę brzmienia tego zapisu w taki sposób, aby w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o postanowienia §9 ust. 10 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ. Stosownie do treści art. 439 ust. 1 ustawy Pzp, Zamawiający przewiduje możliwość zmiany wysokości wynagrodzenia, określonego w par. 4 ust 1 Umowy, w przypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia – Wykonawca ma obowiązek wykazać zmianę cen.

6. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t. j. Dz. U. 2022 poz. 2309 ze zm.) oraz art. 10 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (t. j. Dz. U. 2022 poz. 1520 ze zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź: Nie istnieją takie przesłanki.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego,
- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia.

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie

odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t. j. Dz. U. 2022 poz. 2309 ze zm.) oraz w ustawie z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (t. j. Dz. U. 2022 poz. 1520 ze zm.).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Zestaw nr 14

Pytania do wzoru umowy z użyczeniem dla części nr 20, 21, 26, 36, 37 (załącznik nr 4b):

1. Z uwagi na to, że umowa zawierana będzie na okres 12 miesięcy z możliwością jej przedłużenia, zgodnie z art. 436 pkt 4) PZP prosimy o uzupełnienie wzoru umowy o jego obligatoryjne elementy takie jak:

a. określenie zasad wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia w przypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego oraz

b. określenie zasad wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia w przypadku zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę, zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub ubezpieczenie zdrowotne, zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych (Dz. U. z 2020 r. poz. 1342 oraz z 2022 r. poz. 1079).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ. Wspomniane zapisy umowy dot. możliwości jej zmiany – tj. przedłużenia pod warunkiem zaistnienia pewnych okoliczności, które wyraźnie wskazano w umowie. W tym momencie umowa nie jest zawiera na okres pow. 12 miesięcy.

2. Do §1 ust. 2 pkt 1) wzoru umowy: Prosimy o modyfikację §1 ust. 2 pkt 1) 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%, a przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał

możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §1 ust. 2 pkt 1) jest na tyle nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) KIO uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu w postępowaniu prowadzonym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu na dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, dotyczące analogicznych zapisów umownych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4, art. oraz 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605 ze zm.). Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że Zamawiający ma obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały i jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia, co wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP. W dodatku, z treści art. 31 ust. 2 PZP wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. Ponadto, Zamawiający ma obowiązek jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia na podstawie art. 99 ust. 1 PZP. Zalicza się do tego określenie ilości produktu, którego zakres Zamawiający zamierza zwiększyć, ponieważ w przypadku zamówienia na dostawę, opis przedmiotu zamówienia to nie tylko określenie rodzaju rzeczy, ale także jej liczby, wykonawca zaś musi wiedzieć, jaką ilość rzeczy ma zbyć lub być gotowy zbyć Zamawiającemu. Wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie poszczególnych produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować, że opis przedmiotu zamówienia będzie niezgodny z art. 99 ust. 1 PZP. Chociaż Zamawiający dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj oraz ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowne, wprowadzone przez Zamawiającego, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP oraz art. 441 ust. 1 PZP.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ. Opcja przewidziana w par. 1 ust. 3, 20% każdej z pozycji formularza ofertowego.

3. Do §1 ust. 6 wzoru umowy: Czy Zamawiający dopuści sytuację, w której wykonawca nie jest co prawda właścicielem używanego urządzenia, jednakże posiada prawo do dysponowaniu nim w takim zakresie, który upoważnia do oddania go Zamawiającemu w użyczenie na warunkach wynikających z niniejszej umowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

4. Do §5 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy: Prosimy o zmianę sposobu naliczania kary umownej zastrzeżonej na wypadek odstąpienia od umowy w taki sposób aby wynosiła 10% wartości niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

5. Do §5 ust. 1 pkt 2) i 3) oraz §5 ust. 1 pkt 6) i 7) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów dotyczących kar umownych poprzez każdorazowe uzależnienie ich wysokości od wartości brutto niedostarczonego w terminie przedmiotu zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia? Nadmieniamy przy tym, że faktyczne opóźnienie dostawy może dotyczyć niewielkiej części zamówienia (np. 5%) i nieuzasadnionym jest karanie wykonawcy również za część zamówienia dostarczoną terminowo.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

6. Do §5 ust. 1 pkt 5) wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie §5 ust. 1 pkt 5) dotyczącego naliczenia dodatkowej kary umownej przez Zamawiającego przy realizacji zamówienia zastępczego. Wskazujemy, że zapis §2 ust. 7 zobowiązuje Wykonawcę do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego wykonawcy oraz wszystkich dodatkowych kosztów związanych z wykonaniem zamówienia zastępczego. Szytwna kara wynosząca 500,00 zł jest zupełnie oderwana od obiektywnych czynników takich jak np. cena towaru, wobec którego zrealizowane zostało zamówienie zastępcze i jako taka nadmiarowa oraz przekraczająca granice równowagi kontraktowej.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

7. Do §6 ust. 4 wzoru umowy. Prosimy o zmianę brzmienia tego zapisu w taki sposób, aby w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany

wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o postanowienia §6 ust. 4 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

8. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t. j. Dz. U. 2022 poz. 2309 ze zm.) oraz art. 10 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (t. j. Dz. U. 2022 poz. 1520 ze zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź: Nie istnieją takie przesłanki.

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego,
- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia.

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożności odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t. j. Dz. U. 2022 poz. 2309 ze zm.) oraz w ustawie z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (t. j. Dz. U. 2022 poz. 1520 ze zm.).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Zestaw nr 15

PYTANIE DOTYCZĄCE UMOWY §3 ust. 6

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o odstąpienie od poniższego zapisu dla pakietu 62 i 67. Przedmiot zamówienia stanowią wyroby medyczne, które nie wymagają przechowywania i transportu w skrajnie niskich temperaturach czy też w wąskich zakresach temperatur.

"Wykonawca gwarantuje dostarczanie przedmiotu zamówienia w opakowaniach zabezpieczonych w sposób uniemożliwiający dekompletację oraz chroniący przed uszkodzeniem. Opakowania towarów wymagających przechowywania w lodówce (2 - 8°C) oraz w chłodnym miejscu (5 - 15°C) powinny być oznaczone, a wewnątrz opakowania wymagane jest umieszczenie jednorazowego wskaźnika temperatury, umożliwiającego potwierdzenie właściwych warunków transportu."

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Zestaw nr 16

Dzień dobry , czy Zamawiający w pakiecie 23 w pozycji 2 pozwoli na zmianę produktu z saszetek na butelkę ? Recomed Drink (butelka) jest dostępny w smakach : Wanilia, 5903260906721 Neutralny, Truskawka ,Czekolada ,Ananas, Brzoskwinia , Latte, Mango, cena za 800 opakowań : 29.10 zł netto za opakowanie 6 sztuk butelek natomiast za kartonik : 27,06 zł netto za opakowanie .

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

Czy Zamawiający z pakietu nr 20 wydzieli osobno pozycję nr 12 lub dopisze do pakietu nr 23 ? Proponowany produkt to Recomed Zagęszczacz w cenie 38 zł netto .

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Zestaw nr 17

Dotyczy wzoru umowy

- Czy dla pakietu nr 67 (gąbki hemostatyczne – wyroby medyczne), nieuwzględniającego w swoim zakresie produktów leczniczych na ratunek życia, Zamawiający wyrazi zgodę na realizację trybu pilnego „na ratunek” w ciągu 48h w dni robocze z wyłączeniem dni ustawowo wolnych i świąt?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Dotyczy wzoru umowy

- Czy dla pakietu nr 67 (gąbki hemostatyczne – wyroby medyczne), nieuwzględniającego w swoim zakresie produktów leczniczych na ratunek życia, Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z trybu „na cito” wobec i tak bardzo szybkiego czasu na realizację zamówienia w trybie zwykłym?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Zestaw nr 18

1. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.11? Reklamacja Zamawiającego będzie rozpatrywana w trybie wskazanym w par. 6 i może zakończyć się przecież odrzuceniem reklamacji. Nie ma zatem podstaw do odmowy przyjęcia dostawy z góry - do zwrotu towaru konieczne jest uwzględnienie reklamacji przez Wykonawcę. Taki zapis, w razie odrzucenia reklamacji, powoduje, że Wykonawca niezasadnie poniósł koszty transportu dostawy, co do której "odmówiono przyjęcia". Jest to niewynikający z przepisów, podwójny koszt obsługi logistycznej, narzucony Wykonawcy. Przepisy KC zakładają, że dostawca uczestniczy w procesie reklamacji i może reklamację odrzucić, nie może to zatem być proces jednostronny prowadzony wyłącznie przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

2. Czy Zamawiający w par. 6.5 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

3. Czy Zamawiający w par.7.1.2 oraz 7.1.3 zamiast kary kwotowej przyjmie karę naliczaną procentowo, np. 0,2% wartości dostawy/reklamacji? Obecne zasady grożą naliczeniem kar w rażąco wygórowanej wysokości.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

4. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.2 poprzez naliczanie jej w każdym przypadku za dzień, a nie godzinę zwłoki? Obecna kara (1200 zł dziennie) jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

5. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 7.1.4? Obecna kara (500 zł dziennie) jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający wprowadza zmiany.

6. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.5 poprzez naliczanie jej w każdym przypadku za dzień, a nie godzinę zwłoki? Obecna kara (1200 zł dziennie) jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

7. Czy Zamawiający w par. 8.2 oraz 8.3 dopisze "z zastrzeżeniem minimalnego wolumenu dostaw, w skazanego w par. 1.3Zgodnie z art. 433 pkt. 4 ustawy PZP umowa winna wskazywać minimalną wartość zamówienia, bez dodatkowych zastrzeżeń. Realizacja każdej umowy obarczona jest ryzykiem i w toku jej wykonywania zająć może wiele zdarzeń losowych, ograniczających zamówienie. Mimo to ustawodawca zdecydował o obligatoryjnym zapisie umowy, który musi gwarantować Wykonawcy realizację określonego minimum wartościowego. Jeśli zatem minimum takie określono, to nie są dopuszczalne dalsze wyłączenia lub warunki w tym zakresie.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

8. Czy Zamawiający wykreśli w par. 9.1.3 obowiązek dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

9. Czy Zamawiający w par. 9.9 - 9.10 dopisze, że wskutek zastosowania tych wskaźników cena towaru nie może spaść poniżej ceny ofertowej lub innej, proponowanej w danym momencie zgodnie z umową? Praktyka wykazuje, że Zamawiający w przypadku obniżenia 'wskaźnika inflacji' żądają obniżenia cen dostarczanych produktów. Rozumowanie takie jest jednak całkowicie błędne, gdyż w Polsce nie mamy - i długo nie będziemy mieć do czynienia - z deflacją. Niższy wskaźnik w kolejnym okresie oznacza w istocie, w obecnym okresie, że wyhamowało tempo inflacji, ale nie, że ceny spadły do niższego poziomu. Jeśli cena ofertowa wynosi 100, to wskutek 'ujemnego wskaźnika

inflacji' nie może ona spaść np. do poziomu 95, gdyż oznaczałoby, to ceny w Polsce spadają, a tak nie jest. Ujemny wskaźnik w stosunku do poprzedniego okresu oznacza jedynie mniejsze tempo inflacji, ale nie deflację.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ. Waloryzacja dot. możliwości zmiany wysokości wynagrodzenia, określonego w par. 4 ust 1 Umowy, a nie poszczególnych cen. Proszę zwrócić uwagę na brzmienie art. 439.1. Pzp.

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu nr 55 poz. 13-16 Isosorbide mononitrate w związku z długookresowym brakiem związanym z problemami produkcyjnymi i brakiem wiedzy wykonawcy o dostępności leku ?

Odpowiedź: W przypadku braku produkcji lub braku dostępności danego produktu należy podać ostatnią cenę sprzedaży i umieścić stosowną informację pod pakietem.

Zestaw nr 19

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym ? W przypadku zgody proszę wskazać sposób przeliczenia czy do pełnych opakowań w górę czy do dwóch miejsc po przecinku .

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w innej wielkości opakowania niż w SWZ. Ilość należy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań.

2. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić ?

Odpowiedź: Należy podać ostatnią cenę sprzedaży i umieścić stosowną informację pod pakietem.

3. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 9 Azytromycyn 0,5g x 6tabl. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

4. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 33 Diazepam 5mg x 20tabl - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

5. Dotyczy pakietu nr 8 poz. 12 i 13 Levofloxacin tabl. - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

6. Dotyczy pakietu nr 15 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę matrycy z postaci niezrolowanej (do całego pakietu)

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

7. Dotyczy pakietu nr 42 Albendazole 400mg x 1tabl - Czy Zamawiający miał na myśli tabletki do rozgryzania i żucia ?

Odpowiedź: Tak.

8. Dotyczy pakietu nr 43 poz. 3,4 Noradrenaline amp - Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

Odpowiedź: Tak.

9. Dotyczy pakietu nr 52 poz. 9Ibuprofen 200mg x 10tabl Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki drażowanej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

10. Dotyczy pakietu nr 59 poz. 5 Phenytoine 0,05g/ml x 5amp. 5ml - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku we fiolce ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

11. Dotyczy pakietu nr 64 poz. 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

12. Dotyczy pakietu nr 66 poz. 7 Bilastine 10mg x 30tabl.- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki ulegającej rozpadowi w jamie ustnej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

13. Dotyczy pakietu nr 66 poz. 22 Hydroxizine h/chlor. 10mg/ml x 5amp 2ml - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę dawki 50mg/ml;2 ml ?

Odpowiedź: Tak.

14. Dotyczy pakietu nr 66 poz. 31 Loratadine 10mg x 30tabl - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

15. Dotyczy pakietu nr 66 poz. 40 Selegiline hydrochloride 5mg x 50tabl - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabl. powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

16. Dotyczy pakietu nr 69 poz. 5. Terlipressin 1mg/8,5ml x 5amp r-r do wstrzykiwań - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressin acetate 0,12mg/ml;8,5ml,rozt.d/wst.,5 amp Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.Jedna ampulka 8,5 ml roztworu do wstrzykiwań zawiera 1 mg terlipresyny octanu, co odpowiada 0,85 mg terlipresyny

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

17. Dotyczy pakietu nr 70 poz. 49 Ticlopidine h/chloride 250mg x 20tabl - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabl. powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

18. Dotyczy pakietu nr 72 poz. 5 Ascorbic acid 0,2g x 50tabl - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabl. powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

19. Dotyczy pakietu nr 72 poz. 21. Dimethicone 50mg x 100kaps - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 kaps.?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

20. Dotyczy pakietu nr 72 poz. 68 i 69 czy nie zaszła pomyłka pisarska w opisie w poz. 69 i powinno dotyczyć poz. 68?

68	Tiotropium 18mcg/d-ę x 30kaps
69	HandiHaler do podawania leku kompatybilny z lekiem w poz.52

Odpowiedź: Tak. Zamawiający w opisie poz. 69 miał na myśli poz. 68.

21. Dotyczy pakietu nr 72 poz. 55. Saccharomyces boulardii CNCM I-745 250mg x 20kaps. - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

22. Dotyczy pakietu nr 72 poz. 56. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

23. Dotyczy pakietu nr 72 poz. 70 Tranexamic acid 0,5mg x 20tabl - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabl. powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.