

Numer postępowania : ZP-271-83/23

Kraków, dnia: 19.01.2024r.

WYJAŚNIENIA ORAZ ZMIANA TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **"Dostawa leków, w tym żywienia"**.

Zamawiający, **Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowy Instytut Badawczy Oddział w Krakowie**, działając na podstawie art. 135 ust. 2, 6 w zw. art. 137 ust. 1, 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami oraz informuje o dokonanych zmianach:

Pytanie nr 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:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 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 dopuszcza zaoferowanie przez Wykonawcę odmiennego sposobu konfekcjonowania przedmiotu zamówienia przy jednoczesnym zachowaniu sumarycznej ilości przedmiotu zamówienia dla danej pozycji. Zamawiający nie dopuszcza zaokrąglania ilości opakowań w górę, jak również przeliczenie ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku. Zaoferowana przez Wykonawcę ilość opakowań musi być określona jako liczba całkowita, tj. bez miejsc dziesiętnych (przeliczona na pełne opakowania).

Pytanie nr 3

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

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 4:

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

Odpowiedź:

Ze względu na brak odniesienia do konkretnego pakietu, Zamawiający nie może udzielić odpowiedzi ogólnej, która miałaby zastosowanie do wszystkich pakietów.

Pytanie nr 5:

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

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 6:

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, 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 dopuszcza zaoferowanie przez Wykonawcę odmiennego sposobu konfekcjonowania przedmiotu zamówienia przy jednoczesnym zachowaniu sumarycznej ilości przedmiotu zamówienia dla danej pozycji. Zamawiający nie dopuszcza zaokrąglenia ilości opakowań w górę, jak również przeliczenie ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku. Zaoferowana przez Wykonawcę ilość opakowań musi być określona jako liczba całkowita, tj. bez miejsc dziesiętnych (przeliczona na pełne opakowania).

Pytanie nr 7:

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

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 8:

Dotyczy informacji o przedmiotowych środkach dowodowych:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych”.

Odpowiedź:

Nie dotyczy niniejszego postępowania.

Pytanie nr 9:

Czy Zamawiający dopuści w Części nr 3, pozycji nr 65 wycenę preparatu Dobutamina 250mg, fiolka o pojemności 20ml ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 10:

Czy Zamawiający dopuści w Części nr 6, pozycji nr 13 produkt leczniczy Nystatin proszek do sporządzania zawiesiny doustnej; 100 000 j.m./ml (2,4 mln j.m./5 g); 24 ml? Jest to jedyna zawiesina bez konserwantów. Sporządzona zawiesina doustna nie wymaga przechowywania w lodówce, a jej trwałość w temperaturze poniżej 25 °C wynosi 7 dni.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 11:

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

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kar umownych z następujących tytułów:

1) w razie zwłoki w realizacji części dostawy po upływie terminu na przeprowadzenie procedury reklamacyjnej, o której mowa w §7 ust. 5-6 - w wysokości 0,5% wartości brutto dostawy reklamowanej, za każdy dzień zwłoki, z tym że kara nie może przekroczyć 10% wartości brutto dostawy;

2) w razie zwłoki w dostawie - w wysokości 0,5% wartości brutto dostawy, za każdy dzień zwłoki, z tym że kara nie może przekroczyć 10 % wartości brutto dostawy;

3) w razie nieprzekazania Zamawiającemu dokumentów, o których mowa w §8 ust. 3 umowy w terminie wskazanym w wezwaniu – w wysokości 5% wartości brutto umowy;

4) niewykonania umowy Zamawiającemu przysługuje, w zależności od wyboru Zamawiającego, prawo do:

a) naliczenia kary umownej w wysokości 10% wartości brutto niewykonanej części umowy; lub

b) rozwiązania umowy w całości/umowy w zakresie danej części w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy oraz naliczenia kary umownej w wysokości 10% wartości brutto niewykonanej części umowy.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 12:

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 1.5? 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 może zaoferować produkt zamienny, dowolnie wskazany przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 13:

Czy Zamawiający w par. 1.6 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do 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:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 14:

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 7.2 i 7.3? W przypadku dobrowolnego przyjęcia produktu z krótszym terminem ważności, co jest przecież wyłączną decyzją Zamawiającego, jego zwrot nie powinien być możliwy, albowiem do transakcji sprzedaży i przeniesienia własności już doszło. Zwrot takich produktów tuż przed upływem ich terminu ważności naraża Wykonawcę na rażącą stratę i jest sprzeczny z istotą niniejszej transakcji. Strony nie zawierają umowy użyczenia produktów leczniczych czy ich najmu, ani sprzedaży na próbę. Przedmiotem postępowania jest dostawa towarów, co oznacza przejście ich własności (i ryzyka) na nabywcę. Nadto „zwrot” po nabyciu towaru stanowi w istocie hurtową sprzedaż produktów leczniczych, co wymaga posiadania przez Szpital stosownego zezwolenia na hurtowy obrót. To Zamawiający wie, czy szybko wykorzysta produkt, na którego przyjęcie się zgadza. Trudno zatem zaaprobować sytuację, w której taka decyzja o przyjęciu produktu została podjęta pochopnie i następnie ma on podlegać zwrotowi, a koszty tego ponieść ma w 100% Wykonawca. Zwrócony lek z kilkutygodniowym terminem ważności nie może być już w żaden sposób zużyty, co naraża Wykonawcę na stuprocentową, pewną stratę.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 15:

Czy Zamawiający w par. 7.6.1 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:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 16:

Wykonawca wnosi o wyjaśnienie treści par. 7.7 w kontekście określonych w par. 7.6 terminów rozpatrzenia reklamacji. Zgodnie z par. 7.7 Zamawiający ma prawo do zakupu zastępczego już po 24 godzinach po zgłoszeniu reklamacji, co oznacza, że Wykonawca jest jeszcze w procesie rozpatrywania reklamacji, po czemu ma odpowiednio termin 48 godzin lub 4 dni roboczych. Nie jest zatem możliwe, aby Zamawiający już po 24 godzinach podejmował decyzje rodzące dotkliwe skutki finansowe dla Wykonawcy i obarczał go kosztami zakupu zastępczego w momencie, gdy reklamacja nie jest jeszcze – zgodnie z terminami umownymi – rozpatrzona. Powoduje to, że w każdym przypadku Zamawiający może uznać zakup zastępczy za ‘niezbędny’ i przeprowadzić go, obciążając różnicą w cenie Wykonawcę. Czyni to rozpatrywanie każdej reklamacji bezprzedmiotowym i naraża Wykonawcę na pewną stratę.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 17:

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 9.1.3 z 20% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 18:

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 9.1.4 z 20% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 19:

Czy Zamawiający w par. 10.4.3. zamiast 12 miesięcy wpisze 3 miesiące? Wykonawca nie może być związany postanowieniami umowy przez okres o 50% dłuższy, niż pierwotnie zakładany, przy niezmienionej cenie towaru; nie jest w takim wypadku możliwe skalkulowanie racjonalnej ceny produktów, a także nie można wykluczyć, że po tak długim czasie produkt nie będzie dostępny (np. wskutek zaprzestania produkcji).

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 20:

Pytanie do pak 17, 18:

Czy Zamawiający miał na myśli w części 17 oraz 18 Kwas gadoterowy (w postaci soli megluminowej) 1 ml zawiera 279,32 mg (0,5 mmola) r-r do wstrzykiwań o osmolalności 1350 mOsm/kg H₂O oraz lepkości przy temperaturze 37o C 2,0 mPa*s ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 21:

Czy Zamawiający w pozycji 142 część 2 dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiołki 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 nie wyraża zgody.

Pytanie nr 22:

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 23:

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, wg. zasad matematycznych)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przez Wykonawcę odmiennego sposobu konfekcjonowania przedmiotu zamówienia przy jednoczesnym zachowaniu sumarycznej ilości przedmiotu zamówienia dla danej pozycji. Zamawiający nie dopuszcza zaokrąglenia ilości opakowań w górę, jak również przeliczenie ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku. Zaoferowana przez Wykonawcę ilość opakowań musi być określona jako liczba całkowita, tj. bez miejsc dziesiętnych (przeliczona na pełne opakowania).

Pytanie nr 24:

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

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 25:

Czy Zamawiający w sytuacji gdy określa postać wymaganego preparatu jako tabletki, wyraża zgodę na wycenę preparatów w postaci wszystkich rodzajów tabletek, tj.; tabletek zwykłych; drażowanych lub tabletek powlekanych?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 26:

Czy Zamawiający w sytuacji gdy określa postać wymaganego preparatu jako kapsułka, wyraża zgodę na wycenę wymaganego preparatu w postaci kapsułki, kapsułki twardej lub kapsułki miękkie (elastycznej)?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 27:

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:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 28:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. Zamiast: (tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o dowolnym uwalnianiu – (tabletki, tabletki powł. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 29:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek, amp-strz. zamiast fiolek i odwrotnie ?

Odpowiedź:

Ze względu na brak odniesienia do konkretnego pakietu, Zamawiający nie może udzielić odpowiedzi ogólnej, która miałaby zastosowanie do wszystkich pakietów.

Pytanie nr 30:

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji, jeśli tylko takie jest dostępne.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 31:

Dotyczy części 2 poz.2.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 32:

Dotyczy części 2 poz.5. Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 33:

Dotyczy części 2 poz. 13.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego w postaci ampulek x 20 szt w opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 34:

Dotyczy Części 2 poz. 21.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji oraz brak zamiennika na rynku?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 35:

Dotyczy części 2 poz.21.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 36:

Dotyczy części 2 poz.23.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 37:

Dotyczy części 2 poz. 47.

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 38:

Dotyczy Części 2 poz. 21.

Czy Zamawiający dopuści wycenę Acidum ascorbicum 0,5 /5 ml x 5 amp. - 1000 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że wskazana poz. 21 nie dotyczy określonego w pytaniu leku.

Pytanie nr 39:

Dotyczy części 2 poz. 64.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu zarejestrowanego jako suplement diety?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 40:

Dotyczy części 2 poz.76.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 41:

Dotyczy części 2 poz.82.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 42:

Dotyczy części 2 poz. 103.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 2%,20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 43:

Dotyczy części 2 poz. 132.

Czy zamawiający dopuści wycenę wymaganego preparatu w postaci tabl. pow.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 44:

Dotyczy części 2 poz. 133.

Czy zamawiający dopuści wycenę wymaganego preparatu w postaci tabl. pow.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 45:

Dotyczy części 2 poz.137.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 46:

Dotyczy części 2 poz. 155.

Czy Zamawiający dopuści wycenę wymaganego preparatu *10 sztuk - 96 op.?

Zmiana konfekcji przez producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 47:

Dotyczy części 2 poz.160.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 48:

Dotyczy części 2 poz.161.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 49:

Dotyczy części 2 poz. 169.

W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 50:

Dotyczy Części 6 poz. 85.

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnej części. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 51:

Dotyczy części 2 poz.186.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 52:

Dotyczy części 2 poz. 195.

Czy Zamawiający dopuści wymagany preparat w postaci tabl. pow. ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 53:

Dotyczy części 2 poz. 198. (1.)

Czy zamawiający dopuści preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek - 67 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 54:

Dotyczy części 2 poz. 212.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera: 100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 55:

Dotyczy części 2 poz. 221.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji oraz brak zamiennika?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 56:

Dotyczy części 2 poz. 221.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 57:

Dotyczy części 3 poz. 2.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wyceny parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy.

Pytanie nr 58:

Dotyczy części 3 poz. 53.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 59:

Dotyczy części 3 poz. 60.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu: Panthenol, pianka, 150 ml - 20 op.? Wymagany preparat brak produkcji.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 60:

Dotyczy części 3 poz. 65.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do infuzji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 61:

Dotyczy części 3 poz. 65. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu: Dobutamine, 250mg, liof.d/sp.roztw.d/inf., 1fiol?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 62:

Dotyczy części 3 poz. 89.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 63:

Dotyczy części 3 poz. 99.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 64:

Dotyczy części 3 poz. 138.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 65:

Dotyczy części 3 poz. 162.

Czy Zamawiający dopuści wycenę wymaganego preparatu w op. 60 szt - 3 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 66:

Dotyczy części 3 poz.163.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 67:

Dotyczy części 3 poz.168.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 68:

Dotyczy części 3 poz. 170.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu: Hemorol, czopki, 12 szt, bl.(2x6) – 20 op.? Wymagany preparat - brak produkcji.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 69:

Dotyczy części 3 poz. 180.

Czy Zamawiający dopuści wycenę wymaganego preparatu * 30 tabl. 5 op.?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 70:

Dotyczy części 3 poz.181.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 71:

Dotyczy części 3 poz.204.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 72:

Dotyczy części 3 poz. 211.

Czy Zamawiający dopuści wycenę wymaganego preparatu w postaci tabl.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 73:

Dotyczy części 3 poz.219.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 74:

Dotyczy części 3 poz.226.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 75:

Dotyczy części 3 poz.230.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 76:

Dotyczy części 4 poz. 9.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu: Sevredol, 20 mg, tabl.powl., 60 szt, Bl.(6x10) - 20 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 77:

Dotyczy części 4 poz.13.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 78:

Dotyczy części 4 poz. 31.

Czy Zamawiający dopuści wycenę wymaganego preparatu w postaci tabl. pow.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 79:

Dotyczy części 4 poz. 45.

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 80:

Dotyczy części 4 poz. 45.

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? Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 81:

Dotyczy części 4 poz. 53.

Czy Zamawiający dopuści wycenę Reltebon, 10 mg, tabl.o przedł.uwaln., 60 szt - 70 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 82:

Dotyczy części 4 poz. 54.

Czy Zamawiający dopuści wycenę Reltebon, 20 mg, tabl.o przedł.uwaln., 60 szt - 40 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 83:

Dotyczy części 4 poz. 55.

Czy Zamawiający dopuści wycenę Reltebon, 40 mg, tabl.o przedł.uwaln., 60 szt - 15 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 84:

Dotyczy części 4 poz. 56.

Czy Zamawiający dopuści wycenę Oxycodone, inj. (roztw.) 10mg/ml a 2 ml x 5 amp.- 100 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 85:

Dotyczy części 4 poz. 57.

Czy Zamawiający dopuści wycenę Oxycodone, inj. (roztw.) 10mg/ml a 1 ml x 5 amp.- 2400 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 86:

Dotyczy części 4 poz. 57.

Czy Zamawiający dopuści wycenę Reltebon, 5 mg, tabl.o przedł.uwaln., 60 szt - 5 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 87:

Dotyczy części 4 poz.62.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 88:

Dotyczy części 4 poz.68.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 89:

Dotyczy części 6 poz. 8.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fluconazole, 2 mg/ml;100 ml, roztw. do infuz.,10 but. - 160 op. ? Opakowania x 1 fiol - koniec produkcji.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 90:

Dotyczy części 6 poz. 20.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 91:

Dotyczy części 6 poz.20.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 92:

Dotyczy części 6 poz. 20. Czy Zamawiający dopuści wycenę wymaganego preparatu: w op. *5 amp. - 100 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza po odpowiednim przeliczeniu zgodnym z SWZ. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 93:

Dotyczy części 6 poz.51.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 94:

Dotyczy części 6 poz.70.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 95:

Dotyczy części 6 poz.82.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 96:

Dotyczy części 6 poz.83.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 97:

Dotyczy części 6 poz. 85.

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 98:

Dotyczy części 12 poz. 4.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 99:

Dotyczy części 12 poz.4.

Czy Zamawiający wykreśli wymagany preparat ze względu na brak produkcji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 100:

Dotyczy części 14 poz. 4.

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 101:

PAK 2 POZ 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania typu ampułka?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 102:

PAK 2 POZ 13

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowanie bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawek i niewymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 103:

PAK 3 POZ 92 i 93

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 fiolek, z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 104:

PAK 3 POZ 152 i 153

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 ampulek , z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 105:

PAK 3 POZ 159

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 50 ampulek, z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 106:

PAK 6 POZ 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 20 butelek RTU, z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 107:

PAK 6 POZ 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu RTU w opakowania typu butelka stojąca?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 108:

PAK 6 POZ 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 butelek, z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 109:

PAK 6 POZ 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 5 AMPULEK, z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 110:

PAK 6 POZ 31 i 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 fiolek, z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 111:

PAK 6 POZ 46

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 fiolek, z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 112:

PAK 6 POZ 47

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 butelek, z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 113:

PAK 6 POZ 48 i 49

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 , fiolek z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 114:

PAK 6 POZ 68

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu RTU w opakowania typu butelka stojąca?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 115:

PAK 6 POZ 68

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 20 butelek, z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 116:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyłączenie z Części nr 2 poz. 220 i utworzenie nowej części z jednoczesnym dopuszczeniem do postępowania produktu Prothromplex Total NF, w załączeniu przekazuję charakterystykę produktu leczniczego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 117:

Czy w Części nr 2 poz. 118 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 118:

Czy w Części nr 2 poz. 172 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 119:

Czy w Części nr 2 poz. 172 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.

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 120:

Czy w Części nr 3 poz. 31 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 121:

Czy w Części nr 3 poz. 44 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ZinoDr. Zасыпка o składzie: Talc, Solanum Tuberosum Starch, Allantoin, Zinc Oxide?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 122:

Czy Zamawiający skróci termin obowiązywania umowy do maksymalnie 18 miesięcy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 123:

Do §1 ust. 4 wzoru umowy: Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej? Jednocześnie, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości dostawy równoważnika, również w przypadku, niezależnej od Wykonawcy, czasowej niedostępności produktu leczniczego w obrocie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na sprzedaż w cenie zbliżonej. Zamawiający dopuszcza dostawę równoważnika.

Pytanie nr 124:

Do §1 ust. 11 pkt 8 lit. d) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia do łącznie 15% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia brutto określonego w §1 ust. 7 wzoru umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 125:

Do §1 ust. 11 pkt 8) wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §1 ust. 11 pkt 8) wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki 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 nie wyraża zgody.

Pytanie nr 126:

Do §2 ust. 3 i 4 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację §2 ust. 3 i 4 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 §2 ust. 3 i 4 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 17.11.2023 r. (sygn. akt: KIO 3212/23) KIO 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 dostawy, 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 nie wyraża zgody.

Pytanie nr 127:

Do §9 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej za opóźnienie w realizacji reklamacji do wysokości 0,5% wartości brutto reklamowanej dostawy za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 128:

Do §9 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej za opóźnienie w realizacji dostawy do wysokości 0,5% wartości brutto opóźnionej dostawy za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 129:

Do §9 ust. 1 pkt 3 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary umownej za nieprzekazanie Zamawiającemu dokumentów, o których mowa w §8 ust. 3 wzoru umowy, do wysokości 10% wartości towaru, którego dotyczą dokumenty?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 130:

Do §9 ust. 1 pkt 4 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej z tytułu niewykonania umowy, w taki sposób, aby wynosiła ona 10% wartości brutto pozostałej do wykonania części umowy?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 131:

Do §10 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie §11 ust. 3, gdyż zapisy te w sposób rażący naruszają równowagę stron, dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, poprzez każdorazowe odgórne ustalanie cen jednostkowych, które obowiązywać będą w trakcie wykonywania umowy, a także umożliwiając dowolne ograniczenia wielkości zamówienia, z pominięciem zasady wyrażonej w art. 433 pkt 4) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2022 poz. 1710 z późn. zm.). Niniejsza argumentacja znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, która w wyroku z dnia 8 listopada 2021 r. (KIO 3107/21) stwierdziła, że postanowienia zakładające możliwość odstąpienia od umowy w każdej chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, również w sytuacji, gdy Wykonawca nie obniży cen, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowią klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 132:

Do §10 ust. 4 pkt 3) wzoru umowy: Prosimy o potwierdzenie, że ewentualne przedłużenie terminu realizacji umowy odbędzie się za obopólną zgodą stron na podstawie aneksu.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza na podstawie § 12 ust. 2 wzoru umowy.

Pytanie nr 133:

Czy Zamawiający w Części 7 wymaga dostarczenia preparatu w nietłukącej, nieszklanej butelce ze zintegrowanym systemem napełniania parownika? Szklana butelka jest mniej odporna na uszkodzenia mechaniczne, w szczególności na stłuczenie niż inne stosowane opakowania np. aluminium czy polietylenonaftalen-PEN. W przypadku takiego uszkodzenia może dojść do zanieczyszczenia i skażenia atmosfery bloku operacyjnego czy Sali operacyjnej, a tym samym narażenia osób obecnych w pomieszczeniu, w tym personelu medycznego na wdychanie oparów anestetyku wziewnego jakim jest sevofluran.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 134:

Czy Zamawiający w Części 7 dopuści płyn do sporządzania inhalacji parowej 100% Sevoflurane bez substancji pomocniczych. Konfekcjonowany w butelkach aluminiowych o poj. 250ml. pokrytych wewnątrz żywicą epoksyfenolową. Butelki są zamknięte plastikową zakrętką co tworzy szczelny, zintegrowany system z parownikiem. Wraz z użyczeniem 5 sztuk parowników.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik 1a do SWZ.

Pytanie nr 135:

Czy Zamawiający w Części 13 wymaga dostarczenia preparatu w nietłukącej, nieszklanej butelce ze zintegrowanym systemem napełniania parownika? Szklana butelka jest mniej odporna na uszkodzenia mechaniczne, w szczególności na stłuczenie niż inne stosowane opakowania np. aluminium czy polietylenonaftalen-PEN. W przypadku takiego uszkodzenia może dojść do zanieczyszczenia i skażenia atmosfery bloku operacyjnego czy sali operacyjnej, a tym samym narażenia osób obecnych w pomieszczeniu, w tym personelu medycznego na wdychanie oparów anestetyku wziewnego jakim jest desfluran.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.

Udzielone wyjaśnienia i zmiany SWZ są obowiązujące. Na stronie internetowej postępowania zamieszczone zostały załączniki, w których w ramach udzielonych odpowiedzi konieczne było wprowadzenie zmian.

Jednocześnie zawiadamiamy, iż wobec czynności podjętych przez Zamawiającego w toku postępowania mają Państwo prawo wnieść odwołanie w terminach i formie określonej w Dziale IX ustawy Prawo zamówień publicznych.