



BRZESKIE CENTRUM MEDYCZNE
SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
49-301 BRZEG, ul. MOSSORA 1
tel. 77 444 65 75, sekretariat 77 444 65 36,
e-mail: zamowienia.publiczne@bcmbrzeg.pl
REGON: 000 313 437 NIP: 747 15 71 941

PN/1/2022

Brzeg, 01.06.2022 r.

Do wszystkich
Wykonawców, którzy pobrali
Specyfikację Warunków Zamówienia

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ ORAZ ZMIANA TREŚCI SWZ.

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy
Prawo zamówień publicznych pn. „Dostawa leków dla Brzeskiego Centrum Medycznego w Brzegu –
PN/1/2022.

I. WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ.

Zamawiający - Brzeskie Centrum Medyczne w Brzegu, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2021r. poz. 1129 ze zm. – dalej jako *ustawa Pzp.*) przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły w dniach **12 – 27.05.2022 r** do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1

Dot. PAKIETU NR 2, poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji 1 z pakietu nr 2 do odrębnego pakietu? Decyzja Zamawiającego pozwoli na przedstawienie oferty korzystnej cenowo na pozostały asortyment w pakiecie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poszczególnych pozycji asortymentowych z danej części zamówienia do odrębnych pakietów.

Pytanie nr 2

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

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę tabletek na tabletki powlekane i drażetki (lub odwrotnie).

Nie wyraża zgody na zamianę tabletek, tabletek powlekanych, drażetek na kapsułki.

Wyraża zgodę na zamianę kapsułek na tabletki, tabletki powlekane i drażetki.

Pytanie nr 3

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

Odpowiedź

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę pojemnika na ampulkę?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę konfekcjonowania opakowań handlowych ? Jeżeli tak, proszę podać sposób przeliczenia (do 2 miejsc po przecinku lub do pełnego opakowania w górę).

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 6

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

Odpowiedź

Tak, można zaoferować inną gramaturę pojedynczego opakowania z uwzględnieniem sumarycznej gramatury zapotrzebowanej przez Zamawiającego.

Pytanie nr 7

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów w projekcie umowy § 7 pkt.1 ppkt. B):

„za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy lub wypełnienia zobowiązań z tytułu reklamacji i/lub gwarancji, w wysokości 5% wartości tejże dostawy brutto”,
gdyż nosi ona znamiona chęci dużego zysku, a nie zdyscyplinowania Wykonawcy. Prosimy zatem o zmianę zapisów z 5% na 1 % wartości niedostarczonych produktów.

Odpowiedź

Zamawiający dokona zmiany w zakresie treści **§ 7 pkt.1 lit. b) wzoru umowy**, który otrzyma następujące brzmienie:

„Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

b) za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy lub wypełnienia zobowiązań z tytułu reklamacji i/lub gwarancji, w wysokości 5 % wartości niedostarczonych produktów brutto.”

Pytanie nr 8

Pakiet 5 pozycja 69

Czy Zamawiający w pozycji pozycja 69 pakiet 5 dopuści produkt Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki) x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwbakteryjne?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 9

Pakiet 5 pozycja 69

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 wymaga zaoferowania produktu zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 10

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w **§ 6 ust. 6 oraz §7 ust. 6 projektu umowy** 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od daty jej otrzymania” na „... od dnia uznania reklamacji”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu na rozpatrzenie reklamacji z 4 dni roboczych na 5 dni roboczych. Nie wyraża zgody na propozycję zmiany słów „...od daty jej otrzymania” na „... od dnia uznania reklamacji”.

Pytanie nr 11

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

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

- 1) z tytułu rozwiązania umowy, w tym odstąpienia od niej, z przyczyn, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, w wysokości 10% niezrealizowanej części przedmiotu umowy netto określonej w

postanowieniu § 2 ust. 1;

- 2) za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy lub wypełnienia zobowiązań z tytułu reklamacji i/lub gwarancji, w wysokości 0,5 % wartości tejże dostawy brutto, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nieprawidłowo zrealizowanej/ reklamowanej części dostawy.

Odpowiedź:

Ad.1.1) Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę treści umowy.

Ad.1.2) Zamawiający dokona zmiany treści § 7 ust. 1 lit. b wzoru umowy w następujący sposób:
„Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

b) za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy lub wypełnienia zobowiązań z tytułu reklamacji i/lub gwarancji, w wysokości 5 % wartości niedostarczonych produktów brutto.”

Pytanie nr 12

Dotyczy Pakietu 1 poz. 4

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

Odpowiedź:

Proszę podać ostatnią cenę sprzedaży i informację o zaprzestaniu produkcji.

Pytanie nr 13

Dotyczy Pakietu 1 poz. 33.

W związku ze zmianą konfekcjonowania producenta leku (zakończenie produkcji 400g), prosimy o dopuszczenie do wyceny 40 opak. a 100g.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, dla Pakietu nr 1 poz. 33, dokonanie wyceny 40 op. a 100 g.

Pytanie nr 14

Dotyczy Pakietu 5 poz. 59,60

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci kapsułek twardych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15

Dotyczy Pakietu 5 poz. 80,81

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci tabletek.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 16

Wskazane w **poz. 4 pak. 20** „Mleko NAN OptiPro 1 dla niemowląt od urodzenia z probiotykiem opakowanie 350 g” zgodnie z ofertą producenta dostępne jest wyłącznie w opakowaniu 650g (2x325g). Prosimy o potwierdzenie jaką ilość Zamawiający wymaga do wyceny : 3 zgodnie z przeliczeniem opakowań, czy 5 zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga do wyceny 3 szt. zgodnie z przeliczeniem opakowań.

Pytanie nr 17

Wskazane w **poz. 5 pak. 20** „Mleko NAN OptiPro 2 po 6 m.ż z probiotykiem opakowanie 350g” zgodnie z ofertą producenta dostępne jest wyłącznie w opakowaniu 650g (2x325g) . Prosimy o potwierdzenie czy zamawiający wyraża zgodę na wycenę Nan OptiPro 2 650g (2x325g) w ilości 2 sztuk?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 18

Wskazana w **poz. 12 pak. 20** „Kaszka ryżowa z owocami i probiotykiem po 4 m.ż 180g” została wycofana. Aktualnie w ofercie producenta jest „Kaszka ryżowa bezmleczna z owocami po 6. miesiącu x170g”. Prosimy o potwierdzenie jaką ilość Zamawiający wymaga do wyceny : 22 zgodnie z przeliczeniem opakowań, czy 20 zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w tej pozycji „kaszki ryżowej bezmlecznej z owocami po 6 miesiącu x 170 g.” Zamawiający wymaga do wyceny 22 szt. zgodnie z przeliczeniem opakowań.

Pytanie nr 19

Dotyczy pakietu nr 14

Czy w pozycji nr 3 Zamawiający dopuści produkt spełniający kryteria o osmolarności 425 mOsm/l zamiast 380 mOsm/l?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20

Dotyczy pakietu nr 14

Czy w pozycji nr 5 Zamawiający dopuści produkt spełniający kryteria, w którym źródłem białka są białka mleka (kazeina, serwatka)?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21

Dotyczy pakietu nr 14

Czy w pozycji nr 6 Zamawiający dopuści produkt spełniający kryteria, w którym źródłem białka są białka mleka (kazeina, serwatka)?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22

Dotyczy pakietu nr 14

Czy w pozycji nr 7 Zamawiający dopuści produkt spełniający kryteria, w którym źródłem białka są białka mleka (kazeina, serwatka)?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23

Dotyczy pakietu nr 14

Czy w pozycji nr 8 Zamawiający dopuści produkt spełniający kryteria, w którym źródłem białka są białka mleka (kazeina, serwatka)?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 24

Dotyczy pakietu nr 14

Czy w pozycji nr 9 Zamawiający dopuści produkt spełniający kryteria, w którym źródłem białka są białka mleka (kazeina, serwatka)?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 25

Dotyczy pakietu nr 14

Czy w pozycji nr 10 Zamawiający dopuści produkt spełniający kryteria, w którym źródłem białka są białka mleka (kazeina, serwatka)?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 26

Dotyczy pakietu nr 14

Czy w pozycji nr 11 Zamawiający dopuści produkt spełniający kryteria, w którym źródłem białka są białka mleka (kazeina, serwatka)?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27

Dotyczy pakietu nr 14

Czy w pozycji nr 12 Zamawiający dopuści produkt spełniający kryteria, w którym źródłem białka są białka mleka (kazeina, serwatka)?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28

Pakiet 5, Pozycja 7.: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29

Pakiet 5, Pozycja 28.: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 30

Pakiet 5, Pozycja 29.: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 31

Pakiet 5, Pozycja 36.: Czy Zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że dopuszcza Ciprofloksacynę w postaci monowodzianu.

Pytanie nr 32

Pakiet 5, Pozycja 57, 58.: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 33

Pakiet 5, Pozycja 76, 78.: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 34

Pakiet 5, Pozycja 76, 78.: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 35

Pakiet 5, Pozycja 80, 81.: Czy zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 36

Pakiet 5, Pozycja 83, 84.: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metamizolum natricum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolum hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 37

Pakiet 5, Pozycja 92.: Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań jak i infuzji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 38

Pakiet 5, Pozycja 95, 96, 97.: Czy zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 39

Pakiet 5, Pozycja 135, 136.: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolum hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 40

Pakiet 11, poz. 542.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ZinoDr.A?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 41

Wskazane w poz. 4 pak. 20 „Mleko NAN OptiPro 1 dla niemowląt od urodzenia z probiotykiem opakowanie 350 g” zgodnie z ofertą producenta dostępne jest wyłącznie w opakowaniu 650g (2x325g). Prosimy o potwierdzenie jaką ilość Zamawiający wymaga do wyceny : 3 zgodnie z przeliczeniem opakowań , czy 5 zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Patrz odpowiedź na pytanie nr 16.

Pytanie nr 42

Wskazane w poz. 5 pak. 20 „Mleko NAN OptiPro 2 po 6 m.ż z probiotykiem opakowanie 350g” zgodnie z ofertą producenta dostępne jest wyłącznie w opakowaniu 650g (2x325g). Prosimy o potwierdzenie czy zamawiający wyraża zgodę na wycenę Nan Optipro 2 650g (2x325g) w ilości 2 sztuk?

Odpowiedź:

Patrz odpowiedź na pytanie nr 17.

Pytanie nr 43

Wskazana w poz. 12 pak. 20 „Kaszka ryżowa z owocami i probiotykiem po 4 m.ż 180g” została wycofana. Aktualnie w ofercie producenta jest „Kaszka ryżowa bezmleczna z owocami po 6. miesiącu x170g”. Prosimy o potwierdzenie jaką ilość Zamawiający wymaga do wyceny : 22 zgodnie z przeliczeniem opakowań , czy 20 zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Patrz odpowiedź na pytanie nr 18.

Pytanie nr 44

Zamawiający określa w Pakiecie nr 11 poz. 407-409 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając w każdej z w/w pozycji nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego

producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 0,5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona w powyższym zakresie zmiany opisu przedmiotu zamówienia. Zamawiający dokonuje zsumowania asortymentu z poz. 407 i 408. Dotychczasowa poz. 409 zmienia się na 408. Zmianie ulega numeracja pozycji od nr 408 w dół.

Patrz zmiana nr 7.

Pytanie nr 45

Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści **w Pakiecie nr 11 poz. 407-409** zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość wykonywania pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 0,5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona w powyższym zakresie zmiany opisu przedmiotu zamówienia. Patrz zmiana nr 7.

Pytanie nr 46

Czy **w Pakiecie nr 11 poz. 561** Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego w opakowaniach x 100 szt. – po przeliczeniu testów na odpowiednią liczbą opakowań?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 47

Czy **w Pakiecie 8 poz. 372** Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg liofilizowanych drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań). Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź:

Jeżeli produkt jest zarejestrowany jako lek w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, to Zamawiający dopuszcza. W przeciwnym razie – nie.

Pytanie nr 48

Pakiet 18:

Poz.1:

1.Prosimy o dopuszczenie zaoferowania sterylnej wody do nawilżania tlenu, 500ml, w jednorazowym pojemniku o całkowitej pojemności wypełnienia 600ml (+/-10ml), z biologicznie czystym adapterem do dozownika tlenu, z możliwością użycia do wyczerpania pojemności opakowania przez okres minimum 30 dni. Dostarczany tlen przepływa przez dwie komory (komorę boczną z otworami dyfuzyjnymi i komorę główną) co zapobiega osadzaniu się cząsteczek wody wewnątrz drenu tlenowego. Dźwiękowy alarm bezpieczeństwa uruchamiany przez ciśnieniową zastawkę upustową o czułości minimum 282 cm H₂O (4 psi) zapobiegający uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kodem GTIN.

2.Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej wody do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 650ml, ze sterylnie zapakowanym łącznikiem do dozownika tlenu, w tym dozownika rotametrycznego. Pojemniki posiadają wbudowany port do połączenia z drenem tlenowym, o konstrukcji ułatwiającej otwarcie

portu. Pojemnik jednopacjentowy, jednokomorowy z systemem dyfuzorów na dnie pojemnika. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza produkt zaproponowany przez Wykonawcę o wskazanych wyżej właściwościach.

Pytanie nr 49

Pakiet 18, Poz.2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej wody do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 340ml , ze sterylnie zapakowanym łącznikiem do dozownika tlenu, w tym dozownika rotametrycznego. Pojemniki posiadają wbudowany port do połączenia z drenem tlenowym, o konstrukcji ułatwiającej otwarcie portu. Pojemnik jednopacjentowy, jednokomorowy z systemem dyfuzorów na dnie pojemnika. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza produkt zaproponowany przez Wykonawcę o wskazanych wyżej właściwościach.

Pytanie nr 50

Pakiet 18, Poz. 1 i 2:

W związku z dostępnością na rynku pojemników sterylnej wody do nawilżania tlenu o różnych pojemnościach, zwracamy się z prośbą o podanie zapotrzebowanej ilości wody w ml oraz dopuszczenie możliwości wyceny (zmianę jednostki miary w formularzu cenowym) w/w wody na 1 ml , wraz z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym do 4 miejsc po przecinku. Tego typu rozwiązanie pozwoli złożenie porównywalnych i konkurencyjnych cenowo ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 51

Pakiet 18, Poz. 1 i 2:

Prosimy o sprecyzowanie czy pojemniki ze sterylną wodą do nawilżania tlenu mają posiadać oryginalnie nadrukowaną przez producenta etykietę w języku polskim?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 52

Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowe będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie.

Czy wymagają Państwo:

- a) glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?
- b) dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?
- c) potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

Odpowiedź:

Zamawiający na potwierdzenie spełnienia wymagań określonych normą EN ISO 15197:2015 dla oferowanego asortymentu, będzie wymagał złożenia wraz z ofertą przedmiotowego środka dowodowego w postaci: certyfikatu potwierdzającego spełnienie przez określony produkt wymagań normy EN ISO 15197:2015, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną. W tym zakresie Zamawiający dokona zmiany treści SWZ. Patrz – Zmiana nr 8.

Pytanie nr 53

Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczowej pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi

zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź:

Zamawiający nie ogranicza dostępu do zamówienia żadnym Wykonawcom. Wskazane przez Wykonawcę rozróżnienie Wykonawców jest niedopuszczalne i stanowi naruszenie art. 16 pkt 1) ustawy Pzp – tj. zasady uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców.

Pytanie nr 54

Czy Zamawiający wymaga glukometru, którego pamięć wynosi co najmniej 600 ostatnich pomiarów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 55

Czy Zamawiający wymaga glukometru z podświetlaną szczeliną paskową oraz z podświetlonym ekranem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 56

Czy Zamawiający wymaga systemu do monitorowania glukozy z funkcją Dual Color, który pomaga szybko zinterpretować wynik poziomu glikemii (po wykonaniu pomiaru, na glukometrze pojawia się kolor zielony/czerwony w zależności od poziomu glikemii Pacjenta)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 57

Czy Zamawiający wymaga glukometru, który wyświetla symbol ostrzeżenia ketonowego w przypadku wyniku większego lub równego 240 mg/dl (13,3 mmol/l)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytania dot. umowy

Pytanie nr 58

Prosimy o dopisanie do §1 ust.2 lit. a) wzoru umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczane w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 59

Do §1 ust.4 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na dostawę leków „na ratunek” do 9 godzin od złożenia zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 60

Do treści §7 ust. 1 lit. a) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za rozwiązanie umowy w wysokości 10% wartości netto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 61

Do treści **§7 ust. 1 lit. b) wzoru umowy**. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie dostawy lub reklamacji/gwarancji w wysokości 1% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy dziennie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 62

Do **§7 ust.6 projektu umowy**. Ze względu na stan epidemii i wzmożone środki ostrożności prosimy o wydłużenie czasu na załatwienie reklamacji do 4 dni od jej zgłoszenia.

Odpowiedź:

Patrz odpowiedź na pytanie nr 10.

Pytanie nr 63

Do **§7 ust. 8 wzoru umowy**: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §7 ust. 8 in fine Umowy o treści: „[...] na koszt i ryzyko wykonawcy.” na zdanie następujące: „Różnicą w cenie zakupu interwencyjnego partii asortymentu, którego dotyczy zwłoka, Kupujący obciąży Sprzedawcę” Wykonawca wyjaśnia, że wyżej wskazane postanowienie pozostaje niezgodne z przepisami prawa, z utrwaloną doktryną i judykaturą. Zamawiający zastrzega sobie bowiem prawo do obciążenia Sprzedawcy pełnymi kosztami zakupu interwencyjnego, co w konsekwencji prowadzi do wypaczenia jego ustawowego uprawnienia. Przepis art. 479 k.c. uprawnia wierzyciela, w razie zwłoki dłużnika do nabycia na jego rzecz rzeczy tego samego gatunku, jednak z zastrzeżeniem, że „wierzyciel może żądać zwrotu kosztów nabycia zastępczego od dłużnika, a zarazem nie jest uprawniony do zapłaty dłużnikowi swojego świadczenia, prowadziłby do niesłusznego wzbogacenia tego wierzyciela.” (Kodeks cywilny, Komentarz, J.M. Kondek, red. K. Osajda, 2021 r.). Powyższe konsekwentnie potwierdza judykatura- Sąd Apelacyjny w wyroku z dnia 5 sierpnia 2016 r., sygn. akt: I ACa 322/16 wskazał, że: „Jeżeli nabycie rzeczy wynika z umowy wzajemnej, to po zrealizowaniu go przez wierzyciela, obowiązek dłużnika dotyczy kosztów nabycia, pomniejszonych o cenę, do której uregulowania zobowiązany byłby wierzyciel. Sąd Apelacyjny w Krakowie w kolejnym wyroku podsumował, że „Roszczenie o zapłatę kosztów, o jakich mowa w art. 479 KC, ma charakter odszkodowawczy. Odliczenie zaś od kosztów zakupu zastępczego ceny uzgodnionej między stronami stanowi uwzględnienie zasady compensatio lucri cum damno, gdyż stanowi uwzględnienie tego, co wierzyciel zaoszczędził nie świadcząc stronie pozwanej.” (wyrok z dnia 19 lutego 2020 r., sygn. akt: I AGa 29/19). Mając na uwadze powyższe, w celu wyeliminowania ryzyka nieważności (z uwagi na wprowadzenie do umowy niezgodnego z przepisami prawa postanowienia), Wykonawca zwraca się z wnioskiem o zmianę ww. zapisu jak powyżej.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną zmianę treści SWZ. Patrz zmiana nr 9.

Pytanie nr 64

Do treści **§7 ust. 8 wzoru umowy**. Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: „... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 65

Prosimy o wykreślenie z wzoru umowy **§ 8 ust. 2 lit b) wzoru umowy**. W uzasadnieniu swojego stanowiska wskazujemy, że powyższe zapisy w sposób rażący naruszają równowagę stron, dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, umożliwiając Zamawiającemu do dowolnego ograniczenia wielkości zamówienia, z pominięciem zasady wyrażonej w art. 433 pkt 4) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1129 z późn. zm.). Niniejsza argumentacja znajduje również potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, która w wyroku z dnia 8 listopada 2021 r. (KIO 3107/21) stwierdziła, że postanowienia zakładające możliwość odstąpienia od umowy w każdej chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowi klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP. Ponadto wskazujemy, że wykonawca zamówienia publicznego nie jest stroną umowy Zamawiającego z NFZ i nie może ponosić konsekwencji zmian takiej umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę dokonanie zmiany treści umowy, polegającej na usunięciu § 8 ust. 2 lit b).

Patrz zmiana nr 10.

Pytanie nr 66

Czy Zamawiający w pakiecie 4 poz. 15 wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 67

Czy Zamawiający w pakiecie 4 poz. 37 wymaga aby produkt leczniczy Piperacillin/Tazobactam posiadał możliwość podania razem z aminoglikozydami?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 68

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 35-37 wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 69

Czy Zamawiający wymaga opakowania z dwoma niezależnymi portami zabezpieczonymi zatyczkami ze strzałkami, które minimalizują ryzyko pomyłki portu podczas obsługi opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 70

Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 71

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 73 wymaga zaoferowania bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 72

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 75 i 77 dopuści opakowanie typu ampułka wykonane z polietylenu (LDPE), jako bezpiecznej i bardziej wygodnej alternatywy dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 73

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 76 i 78 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 74

Czy w pakiecie 5 poz. 79 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania KabiPac?

Odpowiedź:

Tak, pod warunkiem zapewnienia pozostałych parametrów zgodnie z opisem zawartym w SWZ (pakiet 5 poz. 79 - Zał. Nr 2.5 do SWZ)

Pytanie nr 75

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 83-84 wymaga zaoferowania produktu spełniającego wymóg łączenia

w jednej strzykawce produktu Metamizol ze wszystkimi dostępnymi na rynku tramadolami na podstawie charakterystyki produktu leczniczego?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby była możliwość mieszania w jednej strzykawce *Metamizoli natrici* z *Tramadoli hydrochlorici*.

Pytanie nr 76

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 83-84 wymaga, aby produkt Metamizol w połączeniu ze wszystkimi preparatami tramadolu dostępnymi na rynku posiadał możliwość stosowania skojarzeniowego obu leków jednocześnie na podstawie ChPL i równocześnie aby niezużyty roztwór mógł być przechowywany do 24 godzin?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 77

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 83-84 wymaga aby produkt metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampulka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 78

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 92 wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości sterylnymi portami przed pierwszym użyciem, z zabezpieczeniem ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 79

Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania, Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa różnej wielkości, niezależne, sterylne porty niewymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 80

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 103 wymaga zaoferowania bezpiecznych ampulek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 81

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 106-107 wymaga aby zgodnie z zapisem ChPL zaoferowany produkt Noradrenaline mógł być przechowywany poza lodówką?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 82

Czy Zamawiający w pakiecie 11 poz. 315-316 wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożyłnej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 83

Czy w pakiecie 11 poz. 418 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Propofol 1% MCT/LCT Fresenius, 5 ampulek x 20ml?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 84

Czy Zamawiający w pakiecie 16 poz. 7-9, 11-12, 18-21 oraz 23-24, ma na myśli zaoferowanie opakowań z płynem infuzyjnym, które w Charakterystyce Produktu Leczniczego mają zapisaną informację o jałowości dwóch portów: portu do infuzji i portu do dostrzyknięć co gwarantuje sterylność portów, bezpieczeństwo użytkowania, skraca czas przygotowywania leków do podaży oraz zmniejsza koszty użytkowania opakowań z płynami infuzyjnymi?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktów zgodnie z opisem zawartym w SWZ.

Pytanie nr 85

Pakiet 13 pozycja 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyspecyfikowanej diety, która zawiera 44% energii z węglowodanów zamiast 43%. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 86

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ: W przypadku pozycji lekowych aktualnie nie dostępnych na rynku (np. wstrzymanie produkcji) należy je wycenić po ostatniej cenie sprzedaży i zaznaczyć te produkty jako niedostępne na dzień składania oferty (np. wymienić w załącznikach nr 2.1 – 2.23 pod częścią zamówienia lub w inny czytelny sposób). Zamawiający będzie zamawiał te pozycje tylko z chwilą ponownego wprowadzenia produktu do sprzedaży, po zaoferowanej cenie.

Pytanie nr 87

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 (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź:

Proszę przeliczyć pełne ilości opakowań i zaokrąglić w górę.

Pytanie nr 88

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści wycenę opakowań zamiast szt., po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowanej ilości. W takim przypadku Wykonawca w kolumnie j.m -formularza asortymentowo-cenowego zamiast „szt.” wpisuje „opak.”

Pytanie nr 89

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki; amp.-fiol.; fiol.-amp-strz i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę tabletek na tabletki powlekane i drażetki (lub odwrotnie).

Nie wyraża zgody na zamianę tabletek, tabletek powlekanych, drażetek na kapsułki.

Wyraża zgodę na zamianę kapsułek na tabletki, tabletki powlekane i drażetki.

Wyraża zgodę na zamianę fiolek na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie.

Pytanie nr 90

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac (Kabiclear) i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę pojemników na ampułki, w pozostałym zakresie wyraża zgodę na zamianę występującej postaci leku.

Pytanie nr 90

Czy w **pakiecie 11 w poz.65** ze względu na zakończona produkcje można wycenić SkinScabin, płyn, 120 ml?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 91

Czy w **pakiecie 11 w poz.84** można wycenić 5 ampulek z bezbarwnego szkła zawierających po 4 ml jałowego roztworu, w tekturowym pudełku. Ampułki zapakowane sterylne.?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w poz. 84 Pakietu 11 – formularza asortymentowo-cenowego (Zał. Nr 2.11 do SWZ).

Pytanie nr 92

Czy w **pakiecie 5 w poz.5, 6** można wycenić lek w postaci tabletek dojelitowych, ponieważ takie są dostępne na rynku?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 93

Czy w pakiecie 5 w poz.35 można

Odpowiedź:

Brak dalszej części pytania.

Pytanie nr 94

Czy w **pakiecie 5 w poz.45** można wycenić lek w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ takie są dostępne na rynku?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 95

Czy w **pakiecie 8 w poz.13** można wycenić lek w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ takie są dostępne na rynku?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 96

Czy w **pakiecie 5 w poz.59, 60** można wycenić leki w postaci kaps.twardych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 97

Czy w **pakiecie 5 w poz.73** można wycenić lek w opakowaniu - fiołki?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 98

Czy w **pakiecie 5 w poz.141** można wycenić lek w stężeniu 0,05%, 0,5mg/ml i w poz.142 0,1%, 1mg/ml, ponieważ takie są dostępne na rynku?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 99

Czy w **pakiecie 8 w poz.15** można wycenić preparat w postaci maści a nie kremu, ponieważ maść jest dostępna na rynku?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 100

Czy w **pakiecie 9 w poz.1** można wycenić lek tylko do podawania dożylnego, ponieważ nie ma rynku leku przeznaczonego do podawania domięśniowego?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 101

Czy w **pakiecie 9 w poz. 29** można wycenić Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.,1 but.?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 102

Czy w **pakiecie 11 w poz.42** należy wycenić 500 j.a.,roztw.do wstrz., amp?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 103

Czy w **pakiecie 11 w poz.91** można wycenić np. Calcii lactas gluconas - 1,373 g x 12 (bezsmałowe), przy tej samej ilości opakowań, czyli 12 op.?

Odpowiedź:

Dokładnie tak jest opisane w poz. 91. Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w poz.91 Pakietu 11 – formularza asortymentowo-cenowego (Załącz. Nr 2.11 do SWZ).

Pytanie nr 104

Czy w **pakiecie 11 w poz.101** można wycenić lek w postaci proszku do sporządzania zawiesiny doustnej, taka jest dostępna w sprzedaży?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 105

Czy w **pakiecie 11 w poz.121** należy wycenić lek o nazwie międzynarodowej Citicolinum?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 106

Czy w **pakiecie 11 w poz.125** można wycenić Clemastinum, 0,5 mg/5 ml, syrop,100 ml, - 1 opak.?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 107

Czy w **pakiecie 11 w poz.155** można wycenić żel w opakowaniu 5g odpowiednio przeliczając ilość, czyli 10 opak.?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 108

Czy w **pakiecie 11 w poz.138** można wycenić lek w postaci tabl. drażowanych?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 109

Czy w **pakiecie 11 w poz.171** można wycenić lek w postaci liofilizatu.d/sp.roztw.d/inf. (taki jest dostępny na rynku)?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 109

Czy w **pakiecie 11 w poz.180, 181** można wycenić lek w postaci tabl. powlekanych?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 110

Czy w **pakiecie 11 w poz.184** powinien być opis przedmiotu zamówienia: Dydrogesteron 10mg x 20 tabl.powl.?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 111

Preparat podany w **pakiecie 11 w poz.201** Fenoterolum 0,025mg/1ml x 5 jest lekiem na import docelowy, czas realizacji ok.1 m-ca – proszę o wykreślenie tej pozycji z pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie wskazanej pozycji leku. Pod tabelką w pkt. 4 „Uwagi” znajduje się informacja dotycząca importu docelowego tego produktu i przedłużonego czasu realizacji.

Pytanie nr 112

Czy w **pakiecie 11 w poz.252** ze względu na zakończona produkcję leku można wycenić Ibum, 100 mg/5 ml, zaw.doustna, malin.,130 g – 93 opakowania (po odpowiednim przeliczeniu)?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 113

Preparat podany w **pakiecie 11 w poz.201** Fenoterolum 0,025mg/1ml x 5 jest lekiem na import docelowy – proszę o wykreślenie tej pozycji z pakietu.

Odpowiedź:

Patrz odpowiedź na pytanie nr 111.

Pytanie nr 114

Czy w **pakiecie 11 w poz.281** można wycenić LactoDr. A, krople doustne, 5 ml?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 115

Preparat podany w **pakiecie 11 w poz.329** Methylergonovini maleas 0,2mg/ml x 5 jest lekiem na import docelowy, czas realizacji ok.2tyg. – proszę o wykreślenie tej pozycji z pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie wskazanej pozycji leku. Pod tabelką w pkt. 4 „Uwagi” znajduje się informacja dotycząca importu docelowego tego produktu i przedłużonego czasu realizacji.

Pytanie nr 116

Czy w **pakiecie 11 w poz.374** można wycenić Nutramigen 1 LGG Complete, prosz., 400g, ponieważ tylko taki preparat jest dostępny na rynku w sprzedaży?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 117

Czy w **pakiecie 11 w poz.375** można wycenić Nutramigen 2 LGG Complete, prosz., 400g, ponieważ tylko taki preparat jest dostępny na rynku w sprzedaży?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 118

Czy w **pakiecie 11 w poz.386** można wycenić np.HepaDr A., tabl., 40 szt.?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 119

Czy w **pakiecie 11 w poz.389** można wycenić lek w postaci tabletek?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w poz. 389 Pakietu 11 (Zał. Nr 2.11 do SWZ - formularz asortymentowo-cenowy).

Pytanie nr 120

Czy w **pakiecie 11 w poz.397** można wycenić np. Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt, ponieważ taki preparat jest dostępny na rynku?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 121

Czy w **pakiecie 11 w poz.409** można wycenić Roztwór kontrolny,Accu Check Active, 4 ml, 2 szt?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w poz. 408 Pakietu nr 11 (nr nadany po zmianie treści SWZ – patrz zmiana nr 7) .

Pytanie nr 122

Czy w **pakiecie 11 w poz.423** ze względu na zakończoną produkcję leku można wycenić np. Pyridoxine Darnitsa,50mg/ml;1ml,roztw.d/wst.,10amp, lek na jednorazowe zezwolenie MZ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 123

Czy w **pakiecie 11 w poz.490** można wycenić np. Lactosum monohydricum, 100 g ?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający w poz. 490 wymaga ETANOL 96% 1000 ml. Po zmianie treści SWZ, spowodowanej połączeniem poz.407 i 408 w jedną, zmianie uległa numeracja kolejnych pozycji asortymentowych w dół. Aktualnie poz. 490 – to poz. 489.

Pytanie nr 124

Czy w **pakiecie 11 w poz.532** można wycenić np. Intersorb Plus, wapno sodowane, 5 l?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 125

Czy w **pakiecie 11 w poz.542** można wycenić Sudocrem Expert, krem, barierowy, 250 g, ponieważ teraz taki jest dostępny w sprzedaży na rynku?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 126

Czy w **pakiecie 11 w poz.612** można wycenić Linomag, 1 g/g, płyn na skórę, 90 g odpowiednio przeliczając ilość opakowań?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 127

Czy w **pakiecie 12 w poz.17** można wycenić lek w postaci kapsułek?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga zaoferowania tabletek drażowanych, ewentualnie tabletek powlekanych lub tabletek.

Pytanie nr 128

Dotyczy **pakietu nr 1 poz. 33, 34**. Czy Zamawiający ze względu na braki w dostępności wyrazi zgodę na wykreślenie wyżej wymienionych pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 129

Dotyczy **pakietu nr 1 poz. 4**. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. W przypadku pozycji lekowych aktualnie nie dostępnych na rynku (np. wstrzymanie produkcji) należy je wycenić po ostatniej cenie sprzedaży i zaznaczyć te produkty jako niedostępne na dzień składania oferty (np. wymienić w załącznikach nr 2.1 – 2.23 pod częścią zamówienia lub w inny czytelny sposób). Zamawiający będzie zamawiał te pozycje tylko z chwilą ponownego wprowadzenia produktu do sprzedaży, po zaoferowanej cenie.

Pytanie nr 130

Dotyczy **pakietu nr 5 poz. 73**. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego w postaci ampułek x 20 szt w opakowaniu?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 131

Dotyczy **pakietu nr 5 poz. 75**. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 1% ,10mg/ml;20ml,rozt.d/wst., 5amp?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 132

Dotyczy **pakietu nr 5 poz. 77**. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 2%,20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 133

Dotyczy **pakietu nr 5 poz. 22**. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w poz. 22 Pakietu 5 (Zał. Nr 2.5 do SWZ – formularz asortymentowo-cenowy).

Pytanie nr 134

Dotyczy **pakietu nr 5 poz. 115, 116**. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 5 poz. 115 i 116 do osobnego zadania.

Pytanie nr 135

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 315**. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 136

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 116**. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 137

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 116**. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do

infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 138

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 356, 357, 358, 359, 360. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie wyżej wymienionych pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie wskazanych wyżej pozycji do odrębnych pakietów.

Pytanie nr 139

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 527. Czy Zamawiający dopuści wycenę 17 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w poz. 527 Pakietu 11 (Załącznik Nr 2.11 do SWZ – formularz asortymentowo-cenowy). Proponowany przez Wykonawcę produkt został opisany w poz. 225.

Pytanie nr 140

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 562. Czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Test Hepy Urease, do wykrywania *Helicobacter pylori*, 100 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w poz. 562 Pakietu 11 (Załącznik Nr 2.11 do SWZ – formularz asortymentowo-cenowy).

Pytanie nr 141

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 225. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 142

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 225. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 143

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 42. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie wskazanej wyżej pozycji do odrębnego pakietu.

Pytanie nr 144

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 367. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Enema, roztwór doodbytniczy, 150 ml ? Rectanal, (14g+5g)/100ml, roztwór doodbytniczy, 150 ml jest obecnie nie produkowany i nie znany jest termin powrotu dystrybucji.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 145

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 255. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 146

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 560**. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 147

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 316**. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 148

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 480**. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako surowiec farmaceutyczny.

Pytanie nr 149

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 165**. 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 tbl.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 150

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 81**. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w poz. 81 Pakietu 11 (Załącz. Nr 2.11 do SWZ – formularz asortymentowo-cenowy).

Pytanie nr 151

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 245**. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 152

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 41**. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w poz. 41 Pakietu 11 (Załącz. Nr 2.11 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy).

Pytanie nr 153

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 224**. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 1 opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w poz. 224 Pakietu 11 (Załącz. Nr 2.11 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy).

Pytanie nr 154

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 109**. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie wskazanej wyżej pozycji do odrębnego pakietu.

Pytanie nr 155

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 223**. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 1 opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w poz. 223 Pakietu 11 (Zał. Nr 2.11 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy).

Pytanie nr 156

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 83**. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w poz. 83 Pakietu 11 (Zał. Nr 2.11 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy).

Pytanie nr 157

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 578**. Proszę o dopuszczenie wyceny w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsulek 1 opak. oraz HandiHaler x1 szt. w ilości 3 szt. (na 1 op. x 90 szt Tiotropium przypadają 3 HandiHalery). Jest to spowodowane rejestracją leku (Spriva x 90 kaps. zarejestrowana jest bez HandiHalera) oraz faktem, iż w przypadku sprzedaży na fakturze będą widoczne jako dwie oddzielne pozycje.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 158

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 526**. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w poz. 526 Pakietu 11 (Zał. Nr 2.11 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy).

Pytanie nr 159

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 525**. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w poz. 525 Pakietu 11 (Zał. Nr 2.11 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy).

Pytanie nr 160

Dotyczy **pakietu nr 12 poz. 11**. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 2 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w poz. 11 Pakietu 12 (Zał. Nr 2.12 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy).

II. ZMIANY TREŚCI SWZ.

W związku z udzielonymi odpowiedziami na pytania, Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zm.) dokonuje następujących zmian treści SWZ:

Zmiana nr 1 (w związku z wyjaśnieniem na pytanie nr 13):

W Zał. 2.1 do SWZ - formularz asortymentowo-cenowy, poz. 33 dokonuje się zmiany opisu przedmiotu zamówienia w następujący sposób:

Było:

33.	Sulfathiazolum silver 2% - 400g	krem	opak.	10
-----	---------------------------------	------	-------	----

Winno być:

33.	Sulfathiazolum silver 2% - 100g	krem	opak.	40
-----	---------------------------------	------	-------	----

Zmiana nr 2 (w związku z wyjaśnieniem na pytanie nr 16):

W Zał. 2.20 do SWZ - formularz asortymentowo-cenowy, poz. 4 dokonuje się zmiany opisu przedmiotu zamówienia w następujący sposób:

Było:

4.	Mleko NAN OptiPro 1 dla niemowląt od urodzenia z probiotykiem opakowanie 350 g	proszek	szt.	5
----	--	---------	------	---

Winno być:

4.	Mleko NAN OptiPro 1 dla niemowląt od urodzenia z probiotykiem opakowanie 650 g (2x325g)	proszek	szt.	3
----	---	---------	------	---

Zmiana nr 3 (w związku z wyjaśnieniem na pytanie nr 17):

W Zał. 2.20 do SWZ - formularz asortymentowo-cenowy, poz. 4 dokonuje się zmiany opisu przedmiotu zamówienia w następujący sposób:

Było:

5.	Mleko NAN OptiPro 2 po 6 m.ż z probiotykiem opakowanie 350g	proszek	szt.	2
----	---	---------	------	---

Winno być:

5.	Mleko NAN OptiPro 2 po 6 m.ż z probiotykiem opakowanie 650g	proszek	szt.	2
----	---	---------	------	---

Zmiana nr 4 (w związku z wyjaśnieniem na pytanie nr 18):

W Zał. 2.20 do SWZ - formularz asortymentowo-cenowy, poz. 12 dokonuje się zmiany opisu przedmiotu zamówienia w następujący sposób:

Było:

12.	Kaszka ryżowa z owocami i probiotykiem po 4 m.ż 180g		szt.	20
-----	--	--	------	----

Winno być:

12.	Kaszka ryżowa bezmleczna z owocami po 6 m.ż 170g		szt.	22
-----	--	--	------	----

Zmiana nr 5 (w związku z wyjaśnieniem na pytanie nr 7 i 11):

§ 7 ust. 1 lit. b wzoru umowy (Zał. Nr 10 do SWZ) otrzymuje nowe brzmienie:

Jest:

"1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

- b) za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy lub wypełnienia zobowiązań z tytułu reklamacji i/lub gwarancji, w wysokości 5% wartości tejże dostawy brutto;"

Winno być:

"1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

- b) *za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy lub wypełnienia zobowiązań z tytułu reklamacji i/lub gwarancji, w wysokości 5% wartości niedostarczonych produktów brutto."*

Zmiana nr 6 (w związku z wyjaśnieniem na pytanie nr 10):

§ 6 ust. 6 wzoru umowy (Zał. Nr 10 do SWZ) otrzymuje nowe brzmienie:

Jest:

„Wykonawca jest zobowiązany do rozpatrzenia zgłoszenia gwarancyjnego Zamawiającego w terminie do 4 dni roboczych od daty jego otrzymania.”

Winno być:

„Wykonawca jest zobowiązany do rozpatrzenia zgłoszenia gwarancyjnego Zamawiającego w terminie do 5 dni roboczych od daty jego otrzymania.”

Zmiana nr 7 (w związku z wyjaśnieniem na pytanie nr 44):

W Zał. Nr 2.11 – formularz asortymentowo-cenowy, dokonuje się połączenia poz. 407 i 408. Pozycja asortymentowa otrzymuje nr 407 i brzmienie:

Lp	Opis przedmiotu zamówienia/ Nazwa leku	Postać	Jednostka miary	Ilość
407.	Paski do glukometru x 50 (kompatybilne z przekazanym nieodpłatnie glukometrem) o najbardziej preferowanym zakresie pomiaru od 10-600 mg/dl. Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków o zakresie pomiarowym od 20-600 mg/dl. Parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015.	paski	opak.	850

Poz. 409 otrzymuje nr 408. Dokonuje się również następującej zmiany opisu przedmiotu zamówienia w niniejszej pozycji:

Lp	Opis przedmiotu zamówienia/ Nazwa leku	Postać	Jednostka miary	Ilość
408.	Paski testowe do glukometru x 100 (kompatybilne z przekazanym nieodpłatnie glukometrami) o zakresie pomiaru od 10-600 mg/dl. Parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015. Temperatura podczas pracy z paskami 4-45°C. Wilgotność powietrza podczas pracy z testami paskowymi 10-90%. Okres przydatności do użytkowania co najmniej 8 miesięcy od otwarcia opakowania. Objętość próbki do badania w zakresie 0,6 – 0,7 µl. Typy próbek: krew włosniczkowa, żylna, tętnicza, pobrana od noworodków. Bez kodowania. Z automatycznym wyrzutem paska przy użyciu. Szeroka kapilara do poboru próbki krwi. Pole absorpcyjne na całej szerokości kapilary. Automatyczne rozpoznawanie wyniku pomiaru kontrolnego. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty karty charakterystyki produktu.	paski	opak.	600

Ponadto, Zamawiający dokonuje zmiany opisu wymagań zawartego pod tabelą w zakresie pkt. 2 i 3 „Uwagi” z :

„2. Zamawiający za ofertę równoważną uzna ofertę, w której Wykonawca proponuje asortyment leków innych niż wskazane przez zamawiającego w formie znaków towarowych, nazwy handlowej, ale mających takie taki sam skład chemiczny, dawkę.

3. Zamawiający wymaga dostarczenia (nieodpłatnie) 50 glukometrów kompatybilnych z zaoferowanymi paskami z poz. 408,409,410 do pomiaru poziomu glukozy oraz roztworu kontrolnego glukozy (op. 10) służącego do określania poprawności działania tych glukometrów. Opakowanie zawiera 2 buteleczki płynu, przeznaczone do testowania glukometru w zakresie hipoglikemii i hiperglikemii.

4. Termin dostawy w przypadku leków z poz. 1 i 2 wynosi 21 dni z uwagi na obowiązujące procedury importu docelowego. (poz. 201, 329)”

na następujący:

„2. Zamawiający za ofertę równoważną uzna ofertę, w której Wykonawca proponuje asortyment leków i **innych wyrobów medycznych**, innych niż wskazane przez zamawiającego w formie znaków towarowych, nazwy handlowej, ale mających takie taki sam skład chemiczny, dawkę.

3. Zamawiający wymaga dostarczenia (nieodpłatnie) glukometrów kompatybilnych z zaoferowanymi paskami z poz. 407,408 do pomiaru poziomu glukozy oraz roztworu kontrolnego glukozy służącego do określania poprawności działania tych glukometrów. Opakowanie zawiera 2 buteleczki płynu, przeznaczone do testowania glukometru w zakresie hipoglikemii i hiperglikemii. Ilość dostarczonych

glukometrów oraz płynów kontrolnych będzie uzależniona od bieżących potrzeb Zamawiającego.

4. Termin dostawy w przypadku leków z poz. 201 i 329 wynosi 21 dni z uwagi na obowiązujące procedury importu docelowego.”

Zmiana nr 8 (w związku z wyjaśnieniem na pytanie nr 52):

W Dziale 7 SWZ – Przedmiotowe środki dowodowe, Zamawiający dokonuje zmiany poprzez żądanie przedłożenia wraz z ofertą następujących przedmiotowych środków dowodowych:

„Zamawiający żąda od Wykonawcy **złożenia wraz z ofertą** następujących przedmiotowych środków dowodowych”:

Lp	PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE
1	<u>Dotyczy tylko Pakietu nr 11 poz. 407 i 408 –</u> Certyfikat potwierdzający spełnienie wymagań normy EN ISO 15197:2015 wystawiony przez niezależną jednostkę notyfikowaną.
2	<u>Dotyczy tylko Pakietu nr 11 poz. 408 –</u> Karta charakterystyki

Zmiana nr 9 (w związku z wyjaśnieniem na pytanie nr 63):

§ 7 ust. 8 wzoru umowy (Załącznik Nr 10 do SWZ) otrzymuje nowe brzmienie:

Jest:

8. „W sytuacjach, o których mowa w ust. 1 lit. b) oraz ust. 5, Zamawiający będzie miał nadto uprawnienie do nabycia artykułów u innego dostawcy na koszt i ryzyko Wykonawcy, zachowując jednocześnie roszczenie o zapłatę kar umownych i o naprawienie szkody. „

Winno być:

8. *„W sytuacjach, o których mowa w ust. 1 lit. b) oraz ust. 5, Zamawiający będzie miał nadto uprawnienie do nabycia artykułów u innego dostawcy, zachowując jednocześnie roszczenie o zapłatę kar umownych i o naprawienie szkody. **Różnicą w cenie zakupu interwencyjnego partii asortymentu, którego dotyczy zwłoka, Kupujący obciąży Sprzedawcę.***

Zmiana nr 10 (w związku z wyjaśnieniem na pytanie nr 65):

Zamawiający dokonuje zmiany treści umowy, polegającej na usunięciu § 8 ust. 2 lit b).

Jest:

2. „Umowa ulega rozwiązaniu:

- a) po upływie czasu, na jaki została zawarta;
- b) **z dniem zakończenia przez Zamawiającego udzielania świadczeń zdrowotnych, w szczególności z powodu likwidacji albo utraty finansowania ze środków publicznych pozostających w dyspozycji Narodowego Funduszu Zdrowia;**
- c) w przypadku jej wypowiedzenia przez Zamawiającego z zachowaniem miesięcznego okresu wypowiedzenia na koniec miesiąca kalendarzowego.”

Winno być:

2. **„Umowa ulega rozwiązaniu:**

- a) **po upływie czasu, na jaki została zawarta;**
- b) **w przypadku jej wypowiedzenia przez Zamawiającego z zachowaniem miesięcznego okresu wypowiedzenia na koniec miesiąca kalendarzowego.”**

Zamawiający informuje, że wyjaśnienia treści SWZ oraz dokonane w ich następstwie zmiany, w tym zmieniona SWZ, zaktualizowany Załącznik nr 2.1 do 2.23 do SWZ -formularz asortymentowo-cenowy oraz Załącznik Nr 10 do SWZ - wzór umowy, zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania <https://e-ProPublico.pl/>.

W związku z koniecznością zapoznania się z wprowadzonymi zmianami, Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 6 ustawy Pzp **informuje o przedłużeniu:**

a) terminu składania ofert: z 10.06.2022r. godz. 09:30 **na 14.06.2022r. godz. 09:30**

b) terminu otwarcia ofert: z 10.06.2022r. godz. 10:00 **na 14.06.2022r. godz. 10:00**

Adekwatnie do dokonanych modyfikacji treści SWZ, działając na podstawie art. 137 ust. 4 w zw. z art. 90 ust. 1 ustawy Pzp, Zamawiający zamieszcza stosowne sprostowanie, ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji przesłane w dniu **1.06.2022 r.** do publikacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, Nazwa zamówienia: „[Dostawa leków dla Brzeskiego Centrum Medycznego w Brzegu](#)”, Nr zamówienia: **PN/1/2022**

Wykonawca przygotowując ofertę na przedmiotowe zamówienie powinien brać pod uwagę powyższe wyjaśnienia oraz modyfikacje, jako **stanowiące integralną część SWZ**.

Zgodnie z art. 135 ust. 6 oraz 137 ust. 2 ustawy Pzp stanowisko Zamawiającego zostało przekazane do wszystkich wykonawców biorących udział w postępowaniu poprzez zamieszczenie na stronie internetowej Zamawiającego

.....
Kierownik Zamawiającego