

Więcbork, dnia 27 lipca 2021 r.

Znak sprawy: N-M.ZP/D/3/2021

Do Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **Dostawę produktów farmaceutycznych, leków, płynów infuzyjnych, preparatów do żywienia i innych dla NOVUM-MED Sp. z o.o. w Więcborku**. Ogłoszenie w Biuletynie Zamówień Publicznych pod nr 2021/BZP 00118410/01 z dnia 16.07.2021 r., stronie internetowej Zamawiającego www.bip.szpital-wiecbork.pl

ZAWIADOMIENIE

W związku ze złożonymi pytaniami, na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.) Zamawiający udziela poniższych wyjaśnień.

PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Pytanie 1

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie? Zapytanie o zmianę postaci nie dotyczy pozycji uwzględniających konkretne wymiary tabletek.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiolka na butelkę/flakon i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6

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

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę w przypadku gdy zaoferowana wielkość opakowania nie przekracza 2-3 krotnej ilości w odniesieniu do opakowania z SIWZ. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 7

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

Odpowiedź:

W przypadku zamawianych produktów, dla których występują przerwy w produkcji lub okresowy brak dostępności, a także zaprzestano produkcji, należy dokonać wyceny według ostatniej ceny i zamieścić odpowiednią adnotację pod pakietem.

Pytanie 8

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? (w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

Czy w przypadku gdy jednostką miary jest sztuka, kg,g, fiol, but, amp itd. Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11

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

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę w przypadku gdy zaoferowana wielkość opakowania nie przekracza 2-3 krotnej ilości w odniesieniu do opakowania z SWZ. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 12 (dot. Pakiet nr 1, poz. 2, 174, 183, 285, 304, 359, 460, 477,495, 533)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 2, 174, 183, 285, 304, 359, 460, 477,495, 533

W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź:

W przypadku zamawianych produktów, dla których występują przerwy w produkcji lub okresowy brak dostępności, a także zaprzestano produkcji, należy dokonać wyceny według ostatniej ceny i zamieścić odpowiednią adnotację pod pakietem.

Pytanie 13 (dot. Pakiet nr 1, poz. 4, 283, 284, 285 i 286)

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w Pakiecie nr 1 poz. 4, 283, 284, 285 i 286 produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103* w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 14 (dot. Pakiet nr 1, poz. 4, 283, 284, 285 i 286)

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w Pakiecie nr 1 poz. 4, 283, 284, 285 i 286 produktu EncapsaDr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103* w stężeniu odpowiadającym 6 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 15 (dot. Pakiet nr 1, poz. 39)

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 16 (dot. Pakiet nr 1, poz. 53)

Dotyczy pakietu nr 1 poz.53

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Balneum Intensiv, płyn, do mycia ciała, 200 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17 (dot. Pakiet nr 1, poz. 61, 136)

Czy z uwagi na podanie w SIWZ nazw własnych suplementów diety, będących zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnych producentów, Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 61 i 136 zaoferowanie produktu LactoDr. krople, występującego w takiej samej postaci i zawierającego bakterie tego samego szczepu (*Lactobacillus rhamnosus GG*) w identycznym stężeniu jak w produkcie wymieniony w SIWZ w poz. 136?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 18 (dot. Pakiet nr 1, poz. 75)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 75. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Calcio Gluconat-Darnitsa,10%,rozt.d/wstrz,10ml,10amp, który zawiera 1 ml preparatu zawiera 9,706 mg całkowitego wapnia (Ca²⁺)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19 (dot. Pakiet nr 1, poz. 75)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Calsiosol, 95,5MG/ML, roztw.d/wstrz. Infuz, 5AMP?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20 (dot. Pakiet nr 1, poz. 133, 134)

Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz.133,134 pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 21 (dot. Pakiet nr 1, poz. 169)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 169. W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?/ W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu w postaci fiolek.

Pytanie 22 (dot. Pakiet nr 1, poz. 193)

Dotyczy pakietu nr 1 poz.193

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Dicoflor Elektrolity, prosz., 6 porcji (12 sasz)?(floridral wycofany z oferty producenta)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23 (dot. Pakiet nr 1, poz. 200)

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:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 24 (dot. Pakiet nr 1, poz. 200)

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 25 (dot. Pakiet nr 1, poz. 204)

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 26 (dot. Pakiet nr 1, poz. 215)

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27 (dot. Pakiet nr 1, poz. 215)

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28 (dot. Pakiet nr 1, poz. 217)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 217. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu oznakowanego w języku angielskim?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że będzie dołączona ulotka w języku polskim.

Pytanie 29 (dot. Pakiet nr 1, poz. 227)

W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź:

W przypadku zamawianych produktów, dla których występują przerwy w produkcji lub okresowy brak dostępności, a także zaprzestano produkcji, należy dokonać wyceny według ostatniej ceny i zamieścić odpowiednią adnotację pod pakietem.

Pytanie 30 (dot. Pakiet nr 1, poz. 228)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 228. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź:

W przypadku zamawianych produktów, dla których występują przerwy w produkcji lub okresowy brak dostępności, a także zaprzestano produkcji, należy dokonać wyceny według ostatniej ceny i zamieścić odpowiednią adnotację pod pakietem.

Pytanie 31 (dot. Pakiet nr 1, poz. 263)

Przesyłam pytanie do przetargu pakiet 1 pozycja 263 : czy celem uzyskania oferty korzystnej cenowo Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na lek Kaldyum pakowany po 100 kapsułek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 32 (dot. Pakiet nr 1, poz. 271)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 271. Na rynku farmaceutycznym preparaty zawierające „Ketokonazol 200 mg” mają różne wskazania do stosowania. W związku z tym bardzo proszę o określenie, które wskazania wymaga Zamawiający:• właściwości przeciwgrzybiczne ; działanie obejmuje dermatofity, drożdżaki; preparat przeznaczony do stosowania ogólnoustrojowego (obecnie nie

dostępny w op.x10 lub x 20) czy też • wskazania do stosowania w leczeniu endogennego zespołu Cushinga u dorosłych oraz młodzieży w wieku powyżej 12 lat. (dostępny w op. * 60 tab.)

Odpowiedź:

Właściwości przeciwgrzybiczne, działanie obejmuje dermatofity, drożdżaki, preparat przeznaczony do stosowania ogólnoustrojowego.

Pytanie 33 (dot. Pakiet nr 1, poz. 280)

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w Pakiecie nr 1 poz. 280 produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 34 (dot. Pakiet nr 1, poz. 280)

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w Pakiecie nr 1 poz. 280 produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103* w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 35 (dot. Pakiet nr 1, poz. 321)

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:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 36 (dot. Pakiet nr 1, poz. 345)

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziaja lub Tormentile Forte, maść, 20 g,tuba firmy Farmina ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 37 (dot. Pakiet nr 1, poz. 363, 364)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 363, 364

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Nutramigen Complete 400 g (jedyne dostępne na rynku)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38 (dot. Pakiet nr 1, poz. 365)

W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ilość op. 30.

Pytanie 39 (dot. Pakiet nr 1, poz. 377)

Dotyczy pakietu nr 1 poz.377

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę UrgoTul Absorb Border Sacrum,opat,20cmx20cm, 1 szt?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40 (dot. Pakiet nr 1, poz. 379)

Dotyczy pakietu nr 1 poz.379

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę HydroTac Transparent,opatr.,hydrożel,10x10cm,10szt?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41 (dot. Pakiet nr 1, poz. 392)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 392 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Panthenol, pianka, 150 ml?9brak na rynku 130g)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42 (dot. Pakiet nr 1, poz. 468)

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o takim samym składzie oraz o statusie rejestracyjnym kosmetyku?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43 (dot. Pakiet nr 1, poz. 503, 504)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 503. 504 Czy Zamawiający wymaga, aby leki w tych pozycjach pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie 44 (dot. Pakiet nr 1, poz. 513)

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w Pakiecie nr 1 poz. 513 produktu TribioDr., zawierającego w swoim składzie kompozycję trzech bakterii probiotycznych w łącznym stężeniu 1,6 mld CFU/kaps., identycznym jak produkcie wymienionym w SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45 (dot. Pakiet nr 1, poz. 521)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 521 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Spongostan dental 10 x 10 x 10 mm. gąbka, 24 sz ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46 (dot. Pakiet nr 1, poz. 533)

W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź:

W przypadku zamawianych produktów, dla których występują przerwy w produkcji lub okresowy brak dostępności, a także zaprzestano produkcji, należy dokonać wyceny według ostatniej ceny i zamieścić odpowiednią adnotację pod pakietem.

Pytanie 47 (dot. Pakiet nr 1, poz. 564)

Czy Zamawiający Wyrazi zgodę na wycenę preparatu Tresiba, 100 j./ml;3 ml,roztw.do wstrz., 5 wstrzyk.FlexTouch

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48 (dot. Pakiet nr 3, poz. 25, 26, 27)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie lub wydzielenie z **Pakietu nr 3 pozycji poz. 25-27** (No-Spa) w związku ze zmianą dystrybutora leku?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 49 (dot. Pakiet nr 8, poz. 1, 2)

Czy Zamawiający w **Pakiecie 8 w pozycjach 1 i 2** oczekuje opakowania, które nie wymaga odpowietrzenia, co daje gwarancję bezpieczeństwa epidemiologicznego, szczególnie ważne w dobie pandemii i zapewnia pełne opróżnienie zawartości opakowania.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 50 (dot. Pakiet nr 9, poz. 5, 6, 15)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SIWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości:

Pozycja 5 – proponujemy opakowanie 108 tabl. zamiast 90 tabl.

Pozycja 6 – proponujemy opakowanie 90 tabl. zamiast 60 tabl.

Pozycja 15 – proponujemy opakowanie 108 tabl. zamiast 90 tabl.

Jak należałoby dokonać przeliczenia: pozostawiając 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/ dół do pełnego opakowania.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, opakowania należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 51 (dot. Pakiet nr 10, poz. 78)

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 78. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w opakowaniu x 40 szt.

Pytanie 52 (dot. Pakiet nr 11, poz. 26)

Czy Zamawiający w związku z zakończeniem produkcji dawki 600 mg wyrazi zgodę na zaoferowanie dawki 300 mg i zaoferowanie 70 opakowań ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53 (dot. Pakiet nr 12, poz. 10)

W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź:

W przypadku zamawianych produktów, dla których występują przerwy w produkcji lub okresowy brak dostępności, a także zaprzestano produkcji, należy dokonać wyceny według ostatniej ceny i zamieścić odpowiednią adnotację pod pakietem.

Pytanie 54 (dot. Pakiet nr 13, poz. 16, 17)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Babilon Pepti 1 Syneo i Babilon Pepti 2 Syneo w opakowaniu 400g? Babilon pepti Syneo to żywność specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w przypadku alergii na białka mleka krowiego, dla niemowląt od urodzenia i posiada bardziej zaawansowaną formułę niż Babilon Pepti DHA.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 55 (dot. Pakiet nr 14, poz. 4)

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 800 g w ilości 6 opakowań?(zmiana wielkości opakowania u producenta)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56 (dot. Pakiet nr 14, poz. 5)

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 800 g w ilości 6 opakowań?(zmiana wielkości opakowania u producenta)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 57 (dot. Pakiet nr 14, poz. 5)

Wskazane w **pozycji 5** mleko NAN OPTIPRO 3 POW.1 R.Ż. nie jest dostępne w opakowaniach 350g. W związku z powyższym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę mleka NAN OPTIPRO 3 POW.1 R.Ż. w opakowaniu 800g (2x400g)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58 (dot. Pakiet nr 14, poz. 8)

Wskazane w **pozycji 8** mleko NAN OPTIPRO HA 2 POW.6 M-CA (karton) nie jest dostępne w opakowaniach 400g. W związku z powyższym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę mleka NAN OPTIPRO HA 2 POW.6 M-CA w opakowaniu 800g (puszka)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 59 (dot. Pakiet nr 14, poz. 8)

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 800 g w ilości 1opakowaia?(zmiana wielkości opakowania u producenta)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60 (dot. Pakiet nr 16, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w Pakiecie nr 16 poz. 1 produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym przez NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 61 (dot. Pakiet nr 18)

Z jakich powodów merytorycznych, w szczególności farmakologicznych, leczniczych bądź nawet ekonomicznych Zamawiający przyjął treść SWZ w zakresie pakietu nr 18: „Butelka z fabrycznie zamontowanym adapterem kompatybilna z parownikami będącymi w posiadaniu zamawiającego z systemem Quick Fuel, butelka plastikowa”?

Powyższy opis przedmiotu zamówienia- w tym wymóg, by produkt leczniczy był do parowników kompatybilnych z bezpośrednim systemem napełniania quik-fill – jest całkowicie nieracjonalny i nie posiadający uzasadnienia. Należy silnie podkreślić, że szeroko i powszechnie stosowaną w postępowaniach o udzielenie zamówienia publicznego jest praktyka, zgodnie z którą Zamawiający zmierzając do pozyskania możliwie najszerszej oferty – w tym cenowej- wymaga, by wykonawca oferujący produkt, nieodpłatnie dostarczył także odpowiednie parowniki.

Dlatego też budzi uzasadnione wątpliwości opis przedmiotu zamówienia SWZ w dotychczasowym brzmieniu. Zwłaszcza, że według powszechniej wiedzy w tym zakresie, produkt odpowiadający wskazanemu opisowi przedmiotu zamówienia może zaoferować tylko jeden wykonawca na polskim rynku farmaceutycznym.

Zamawiający podtrzymując obecny opis przedmiotu zamówienia nie tylko wskazuje (jedyne) potencjalnego producenta, ale ogranicza sobie możliwość wyboru korzystniejszej oferty w zakresie pakietu nr 13 SWZ.

W tym miejscu należy także zauważyć, iż zasadą fundamentalną ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. 2004 Nr 19 poz. 177 z późn. zm.) – dalej „PZP” jest, by parowniki były raczej kompatybilne w stosunku do dostarczanego preparatu, a nie aby posiadały konkretny system charakteryzujący preparat konkretnego producenta. Wymóg postawiony przez Zamawiającego jest niczym nieuzasadniony, nie ma żadnego znaczenia ani leczniczego, ani terapeutycznego, ani nawet ekonomicznego. Zwłaszcza w sytuacji gdy wykonawcy poza oferowanym produktem – zwykle są zobowiązani do nieodpłatnego dostarczenia i zainstalowania parowników kompatybilnych z dostarczonym produktem.

Poprzez tak postawione wymaganie, Zamawiający wskazuje na jednego, konkretnego producenta produktu leczniczego, czym narusza przepisy ustawy PZP, nakazujące Zamawiającemu przygotowanie i przeprowadzenie postępowania o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców oraz opisanie przedmiotu zamówienia w sposób, który nie utrudnia uczciwej konkurencji. Ponadto podkreślamy, że Zamawiający nie może opisywać przedmiotu zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów. Powyższy opis przedmiotu zamówienia stanowi ewidentnie bezzasadne i sprzeczne z ustawą prawo zamówień publicznych uprzywilejowanie jednego wykonawcy, a tym samym nieuzasadnione wyeliminowanie innych wykonawców (producentów). Takie działanie nosi znamiona naruszenia zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wszystkich wykonawców - tj. przepisów art. 7 ust. 1 i 3 oraz art. 29 ust. 2 i 3 ustawy PZP. Pragniemy ponadto wskazać, iż w niezwykle istotnym wyroku z punktu widzenia ochrony uczciwej konkurencji i równości wykonawców w postępowaniach przetargowych (sygn. KIO 1061/19) KIO uznała za niedopuszczalną treść specyfikacji w analogicznym przypadku. Izba stwierdziła m.in.: a) żądanie

dotyczące zaoferowania systemu Quik-fill stanowi ograniczenie dostępu wykonawców do wykonania zamówienia, b) zamawiający naruszył przepisy ustawy PZP dotyczące naruszenia uczciwej konkurencji poprzez nieprawidłowe opisywanie przedmiotu zamówienia, c) system Quik-fill występuje tylko w przypadku leku Sevoflurane produkowanego przez jednego z kilku potencjalnych wykonawców. W uzasadnieniu orzeczenia KIO uznała także, że: „opis przedmiotu zamówienia wskazuje, że obowiązkiem wybranego wykonawcy będzie dostawa preparatu Sevoflurane wraz z kompatybilnymi parownikami. W tej sytuacji kwestia kompatybilności opakowań leków z posiadanymi już przez zamawiającego parownikami nie może stanowić uzasadnienia dla wprowadzenia wymogu dotyczącego systemu Quik-fill.

Czy w związku z powyższym Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego Sevoflurane Baxter w butelce aluminiowej 250 ml, ze szczelnym bezpiecznym systemem napełniania, niewymagającym żadnych elementów łączących butelkę z parownikiem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 62 (dot. Pakiet nr 18)

Czy Zamawiający w pakiecie nr 18 dopuści preparat Sewoflurane Baxter pakowany po 6 butelek w kartonie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 63 (dot. Pakiet nr 18)

Czy Zamawiający w **Pakiecie 18** wyrazi zgodę dopuszczenie Sevoflurane Baxter butelka 250 ml w opakowaniu po 6 butelek i przeliczenie ilości butelek do 42?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 64 (dot. Pakiet nr 19, poz. 1)

Dotyczy pakietu nr 19 poz. 1. Czy Zamawiający ze względu na zakończenie produkcji 400g dopuści zaoferowanie kremu o pojemności 100 g z odpowiednim przeliczeniem ? 1 op. Argosulfan 400 g = 4 op. Argosulfan 100 g

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65 (dot. Pakiet nr 21, poz. 1)

Czy Zamawiający w pakiecie nr 21 poz 1 dopuszcza zaoferowania koncentratu organicznych pierwiastków śladowych o składzie molowym($\mu\text{mol}/10\text{ ml}$) Zn 153; Cu 4,7; Mn 1,0; F 50; I 1,0; Se 0,9; Mo 0,21; Cr 0,19; Fe 18 – w ilości 10 ml x 240 ampuek?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 66 (dot. Pakiet nr 21, poz. 3)

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 21 w pozycji nr 3 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, systemu do żywienia pozajelitowego w worku dwukomorowym, zawierającego 50g aminokwasów, 8g azotu, 200g glukozy, energii niebiałkowej 800 kcal - Clinimix N9 G15E 1500 ml (ilość 8 worków)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 67 (dot. Pakiet nr 21, poz. 4)

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 21 w pozycji nr 4 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, systemu do żywienia pozajelitowego w worku dwukomorowym, zawierającego 75g aminokwasów, 12g azotu, 300g glukozy, energii niebiałkowej 1200 kcal - Clinimix N9 G15E 1000 ml (ilość 6 worków)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 68 (dot. Pakiet nr 21, poz. 14)

Czy Zamawiający w pakiecie nr 21 poz. 14 dopuszcza możliwość zaoferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, mieszaniny oczyszczonego oleju z oliwek (ok. 80%) i oczyszczonego oleju sojowego (ok. 20%) – Clinoleic 20% w opakowaniu 500 ml (worki; 7 sztuk x 500 ml). Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 69 (dot. Pakiet nr 21, poz. 15)

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 21 w pozycji nr 15 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył centralnych zawierającego aminokwasy 60g, elektrolity, glukozę 240g, azot 9,9g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii niebiałkowej 1560 kcal, energii całkowitej 1800 kcal, osmolarność 1450 mOsm/l – Multimed N7 1500 ml (200 worków x 1500 ml)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 70 (dot. Pakiet nr 21, poz. 16)

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 21 w pozycji nr 16 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych i centralnych zawierającego aminokwasy 38g, elektrolity, glukozę 112,5g, azot 6g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii niebiałkowej 900 kcal, energii całkowitej 1500 kcal, osmolarność 760 mOsm/l – Olimel Peri N4 1500 ml (50 sztuk x 1500 ml)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 71 (dot. Pakiet nr 21, poz. 17)

Czy Zamawiający w pakiecie nr 21 poz. 17 dopuszcza możliwość zaoferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym - aminokwasów specjalistycznych typu NEPHRO (Aminomel Nephro 6%) w ilości 1 x butelka 500 ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszej ceny przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 72 (dot. Pakiet nr 21, poz. 18)

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 21 w pozycji nr 18 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych i centralnych zawierającego aminokwasy 38g, elektrolity, glukozę 112,5g, azot 6g oraz

emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii niebiałkowej 900 kcal, energii całkowitej 1500 kcal, osmolarność 760 mOsm/l – Olimel Peri N4 1500 ml (1 sztuka x 1500 ml)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 73 (dot. Pakiet nr 21, poz. 19)

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 21 w pozycji nr 19 preparatu zawierającego zbilansowany zestaw witamin rozpuszczalnych w wodzie i witamin rozpuszczalnych w tłuszczach, zarejestrowanego do podawania we wlewie i wstrzyknięciu ? Liofilizat zawierający 12 witamin w jednej fiolce, który zgodnie z Chpl przez cały okres ważności może być przechowywany w temp. pokojowej. Dodatkowo może być stosowany u pacjentów, którzy przyjmują leki z grupy antagonistów vit K – Cernevit ? Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie preparatu Cernevit w pakiecie nr 21 w pozycji nr 19 (750 mg X 200 ampułek).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

PYTANIA DOTYCZĄCE SWZ

Pytanie 74

Do rozdziału XIV SWZ kryterium oceny ofert w zakresie terminu dostawy na „cito”. Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o zmianę kryterium oceny ofert, polegającego na określeniu terminu dostawy „cito” poprzez wydłużenie terminu minimalnego najwyżej ocenianego do 12 godzin od chwili złożenia zamówienia oraz odpowiednie wydłużenie terminu maksymalnego do 16 godzin. Nadmieniamy przy tym, że przyjęcie przez Zamawiającego urealnionych, dostępnych dla większej ilości Wykonawców terminów dokonywania dostaw znacząco przyczyni się do wzrostu konkurencyjności w niniejszym postępowaniu, a tym samym korzystnie wpłynie na oferowane ceny.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

PYTANIA DOTYCZĄCE WZORU UMOWY

Pytanie 75

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie 76

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:
- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożności odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 77 (dot. § 3 ust. 3)

Do treści §3 ust. 5 wzoru umowy. Prosimy o wydłużenie czasu dostawy poprzez wskazanie godzin dostaw 8.00-13.00.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 78 (dot. § 3 ust. 3)

Czy zamawiający dla pakietu 8 wyrazi zgodę na wydłużenie godzin dostaw do godziny 14:00?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 79 (dot. § 3 ust. 8)

Do treści §3 ust. 8 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie dopuszczalnego terminu zwrotu części partii zamówionego towaru do 7 dni od dnia dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 80 (dot. § 3 ust. 9)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z § 3 ust. 9 słów: „w terminie minimum 1 dzień przed datą dostawy” -

nie ma możliwości wystawienia faktury min. 1 dzień przed datą dostawy, tylko po skompletowaniu zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 81 (dot. § 4 ust. 4)

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.4? Procedurę reklamacyjną regulują zapisy par. 4.6 i nast. i zakładają one, zgodnie z wymogami prawa udział Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji. Tymczasem par 4.4 wprowadza jednostronny tryb 'odmowy przyjęcia towaru', który w istocie tożsamy jest z postępowaniem reklamacyjnym, jednak przebiega jednostronnie, w momencie odbioru towaru, bez udziału Wykonawcy i możliwości rozpatrzenia reklamacji. Jednostronna 'odmowa przyjęcia' może przy tym dotyczyć także wad jakościowych. Zgodnie z KC Wykonawca powinien mieć możliwość ustosunkowania się do reklamacji.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 82 (dot. § 4 ust. 9)

Do §4 ust. 9 projektu umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to rażąco niską startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie

zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 83 (dot. § 5 ust. 7)

Do §5 ust. 7 wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z 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 na powyższe.

Prezes Zarządu
NOVUM-MED Sp. z o.o.

Maria Kiełbasińska
/podpis na oryginale/

Wykonano w 1 egz., umieszczono na stronie internetowej