

**Zapytania
do Specyfikacji Warunków Zamówienia**

Dotyczy postępowania na: „Dostawę produktów farmaceutycznych, leków, płynów infuzyjnych, preparatów do żywienia na potrzeby NOVUM-MED Sp. z o. o. w Więcborku”

Identyfikator (ID) postępowania: **d2771696-5559-4fd2-97b6-1ea6b18261f7**

Pytanie nr 1:

Do §4 ust. 2 oraz 3 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §4 ust.2 oraz 3, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo – cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §4 ust. 2 oraz powiązanych z nim §1 ust.2 oraz 3 wzoru umowy są na tyle ogólne i nieprecyzyjne, że na ich podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych, a tym samym nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Odp.

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wzoru umowy.

Pytanie nr 2:

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

Odp.

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3:

Do §3 ust. 6 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."

Odp.

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4:

Do §3 ust.8 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu poprzez nadanie mu brzmienia: „Zamawiający zastrzega sobie prawo do zwrotu części partii towaru w terminie 10 dni od dnia dostawy wraz z poświadczeniem warunków przechowywania towaru przez kierownika apteki.

Odp.

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5:

Do §9 ust. 4 wzoru 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 raziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odp.

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 6:

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?

Odp.

Nie

Pytanie nr 7:

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

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z 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.).

Odp.

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 8:

Do rozdziału XIV SWZ kryteria oceny ofert w zakresie terminu dostaw „na cito”: Prosimy o zmianę kryterium oceny ofert, polegającego na określeniu terminu dostawy „na cito” poprzez wydłużenie najkrótszego, a co za tym idzie, najwyżej ocenianego terminu do 10 godzin. Nadmieniamy przy tym, że przyjęcie przez Zamawiającego urealnionych godzin dostaw, którym sprostać będzie mogła większa ilość Wykonawców, również tych posiadających magazyny w większej odległości od siedziby Zamawiającego, znacząco przyczyni się do wzrostu konkurencyjności w niniejszym postępowaniu, a tym samym korzystnie wpłynie na oferowane ceny. Zaznaczyć bowiem, należy, że waga kryterium terminu dostawy „na cito” będzie miała istotny wpływ na wybór oferty (Zamawiający spośród złożonych ofert wybierze tą, której bilans ceny oraz pozostałych kryteriów przedstawiał będzie najwyższą wartość punktową), dlatego też, w przypadku nie urealnienia omawianego kryterium, poprzez wydłużenie najwcześniejszego przedziału czasowego, może dojść do sytuacji, w której Zamawiający wybierze oferty z wcześniejszym terminem dostaw ale wyższymi cenami.

Odp.

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 9 (pakiet 1 poz.19):

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zasyпки ZinoDr.?

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 10 (pakiet 1 poz.213):

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.

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 11 (pakiet 1 poz.213):

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.

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 12 (pakiet 1 poz.474):

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicapryl Pentaerythrityl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 13 (pakiet 1 poz.60 i 136):

Czy z uwagi na podanie w Pakiecie 1 poz. 60 i 136 nazw własnych suplementów diety będących zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnych producentów, Zamawiający dopuści w w/w pozycjach zaferowanie produktu LactoDr. krople, równoważnego pod względem postaci, zastosowanego szczepu i stężenia bakterii probiotycznych?

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 14 (pakiet 1 poz.278):

Czy w Pakiecie 1 poz. 278 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* i *Lactobacillus helveticus* w identycznym stosunku ilościowym jak w przypadku produktu opisanego w SIWZ w poz. 250? Zawartość oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

Odp.

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 15 (pakiet 1 poz.278):

Czy w Pakiecie 1 poz. 278 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp.

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 16 (pakiet 1 poz.281-283):

Czy w Pakiecie 1 poz. 281-283 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp.

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 17 (pakiet 1 poz.518):

Czy w Pakiecie 1 poz. 518 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu TribioDr, również zawierającego kombinację tych samych szczepów bakterii probiotycznych co preparat opisany w SIWZ, w takim samym łącznym stężeniu 1,6 mld CFU/kaps.?

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 18 (pakiet 16 poz.1):

Czy w Pakiecie 16 poz. 1 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. 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. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Oferowane kapsułki mogą być otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynu w celu sporządzania zawiesiny.

Odp.

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 20 (pakiet 1 poz.31)

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 31 wyrazi zgodę na wycene syropu o poj.120 ml w ilości 1 opak?

W dawce 0,015g/5ml nie jest aktualnie dostępny syrop o poj. 150ml.

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 21 (pakiet 1 poz.74)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calcium Gluconate Hameln,95mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz,10amp?

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 22 (pakiet 1 poz.132)

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 132 wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci ampulek?

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 23 (pakiet 1)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na **wykreślenie z pakietu nr 1:**

Poz. 147 - Produkcja leku została zakończona

Poz. 162 – lek wycofany

Poz. 176- wstrzymany obrót lekami zawierającymi substancję fenspirid

Poz. 191 – lek wycofany

Poz. 215 – lek wycofany

Poz.268 – zakończona produkcja

Poz. 282 – zakończona produkcja

Poz.333- zakończona produkcja

Poz. 413 – produkt wycofany

Poz. 541 – zakończona produkcja

Odp.

Nie, zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie leków. W przypadku gdy zakończyła się produkcja danej pozycji z pakietu lub produkt został wycofany proszę nie wyceniać preparatu i umieścić pod pakietem stosowną informację.

Pytanie nr 24 (pakiet 1 poz.164, 165)

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 164,165 wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu typu blister(jedyny dostępny rodzaj opakowania)?

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 25 (pakiet 1 poz.205)

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 205 wyrazi zgodę na wycenę 1 opak leku Gastrolit x 14 saszetek? Nastąpiła zmiana wielkości opakowania, lek dostępny już tylko w opakowaniu x 14 sasz.

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 26 (pakiet 1 poz.274)

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 274 wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci ampułek?

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 27 (pakiet 1 poz.309)

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 309 wyrazi zgodę na wycenę opak leku x 60 szt w ilości 18 opakowań? Nastąpiła zmiana wielkości opakowania, lek dostępny już tylko w opakowaniu x 60tabl.

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 28 (pakiet 1 poz.331)

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 331 wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci fiolek? Lek Monover w dawce 100mg/5 ml dostępny tylko w fiolkach.

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 29 (pakiet 1 poz.362)

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 362 wyrazi zgodę na wycenę prep Skinscabin 120 ml w ilości 5 op, będący aktualnie jedynym dostępnym zamiennikiem prep.Novoscabin? Novoscabin został wycofany z oferty producenta.

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 30 (pakiet 1 poz.380)

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 380 wyrazi zgodę na wycenę opatrunku o nazwie HydroTac 10 x 10 cm? Producent zmienił nazwę produktu.

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 31 (pakiet 1 poz.472)

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 472 wyrazi zgodę na wycenę spirytusu salicylowego 2% w butelce plastikowej?

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 32 (pakiet 1 poz.478, 479)

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 478,479 wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletek?

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 33 (pakiet 1 poz.481)

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 481 wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci **granulatu** do sporz.zaw.?

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 34 (pakiet 1 poz.508, 509)

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 poz. 508,509 pochodziły od jednego producenta?

Odp.

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 35 (pakiet 1 poz.508)

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 508 dopuści wycenę preparatu o nazwie międzynarodowej Atosibanum i dawce 37,5 mg/5 ml w fiolce? Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę cenową.

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 36 (pakiet 1 poz.509)

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 509 dopuści wycenę preparatu o nazwie międzynarodowej Atosibanum i dawce 6,75 mg/0,9 ml w fiolce? Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę cenową.

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 37 (pakiet 1 poz.492)

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 492 wyrazi zgodę na wycenę testów pakowanych x 50 szt w ilości 2 opak? Testy dostępne tylko w opakowaniu x 50 szt.

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 38 (pakiet 1 poz.561)

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 561 wyrazi zgodę na wycenę opak leku x 20 szt w ilości 1 opak? Nastąpiła zmiana wielkości opakowania, lek dostępny już tylko w opakowaniu x 20.

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 39 (pakiet 1 poz.567)

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 567 miał na myśli tabl.do sporz.zawiesiny?

Odp.

Tak

Pytanie nr 40 (pakiet 10 poz.64)

Czy Zamawiający w pakiecie 10 poz 64 miał na myśli 3 opakowania x 20 ampulek czy x 10 amp? W kolumnie 2 ilość 20 amp, w kolumnie 3 – ilość 10 amp.

Odp.

Zamawiający miał na myśli opakowanie zawierające 10 amp.

Pytanie nr 41 (pakiet 1 poz.461)

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?

Odp.

Tak, Zamawiający wymaga. Produkt 461 wg CHPL może być przechowywany w temperaturze pokojowej przed rozcieńczeniem.

Pytanie nr 42 (pakiet 1 poz.203)

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 203 wyrazi zgodę na wycenę leku o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml. W ilości 5 opak?

Odp.

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 43 (pakiet 1 poz.199)

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 199 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?

Odp.

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44 (pakiet 1 poz.199)

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 199 wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odp.

Zamawiający dopuszcza.

PEŁNOMOCNIK
NOVUM MED Sp. z o.o.
lek. med. Ryszard C...