

Bydgoszcz, dnia 01 września 2020 r.

Znak sprawy: N-M.ZP/D/3/2020

Do Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **Dostawę produktów farmaceutycznych, leków, płynów infuzyjnych, materiałów opatrunkowych, preparatów do żywienia i innych dla NOVUM-MED Sp. z o.o. w Więcborku**. Ogłoszenie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej pod nr **2020/S 152-370567** z dnia 07 sierpnia 2020 r., stronie internetowej Zamawiającego www.bip.szpital-wiecbork.pl oraz na tablicy ogłoszeń w siedzibie Zamawiającego.

ZAWIADOMIENIE

W związku ze złożonymi pytaniami, na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (j.t. Dz. U. z 2019 r., poz. 1843) Zamawiający udziela poniższych wyjaśnień.

PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Pytanie 1

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.) celem przedstawienia oferty korzystniejszej cenowo?

Odpowiedź:

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

Pytanie 4

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

Odpowiedź:

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

Pytanie 5

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

Odpowiedź:

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 6

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 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci

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

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, kapsułki twarde lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki, kapsułki twarde lub drażetki?

zamiast kapsułek-kapsułki twarde, tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek) - o dowolnym uwalnianiu – (tabletki, tabletki powl. lub kapsułki) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

(Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatów w różnych opakowaniach jednostkowych (innych niż w formularzu cenowym) pod warunkiem, że ostateczna ilość będzie tożsama z podaną przez Zamawiającego w formularzu? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o informacje czy wymaganą ilość należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku czy do pełnych opakowań w górę ?

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 10

Prosimy o informację , jak należy postąpić w przypadku, kiedy wymagany lek nie jest już produkowany i nie ma leku równoważnego, którym można go zastąpić ; czy należy podać ostatnią cenę zakupu z informacją pod pakietem czy nie należy wyceniać wcale ?

Nazwa pakietu	Numer pozycji	Nazwa handlowa
0001	2	Abaktal, 400 mg/5 ml, roztw.do infuz., 10 amp
0001	180	Euphyllin CR Retard, 250 mg, tabl.p.uwaln.,30 szt
0001	189	Fenoterol Teva,50mcg/ml;10ml,roztw.d/wst,inf,15amp
0001	199	Floridral Baby, prosz., 6 porcji
0001	234	Hemofer Prolongatum,105mgFe2+,tabl.przedł.uw,30szt
0001	278	Ketoconazole Hasco, 200 mg, tabl.,10 szt
0001	313	Luminalum, 15 mg, czop.doodbytn., 10 szt
0001	368	Norcuron, 4 mg, prosz.d/sp.roztw.d/wstrz., 10 amp
0001	469	Sorbonit,10 mg, tabl., 60 szt
0001	486	Sumamed, 500 mg, prosz.d/sp.rozt.infuz., 5 fioł
0001	540	Vit. B 1 Teva, 25 mg/ml; 1ml, roztw.d/wst., 10 amp

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 11 (dot. Pakiet nr 1, poz. 1)

Czy Zamawiający miał na myśli roztwór wodny czy spirytusowy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga roztworu wodnego.

Pytanie 12 (dot. Pakiet nr 1, poz. 1)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 1% roztwór fioletu gencjanowego na skórę – prosimy o informację czy wycenić roztwór wodny czy spirytusowy ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga roztworu wodnego.

Pytanie 13 (dot. Pakiet nr 1, poz. 4, 292, 293, 294)

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 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. 18)

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie równoważnego produktu Zino.Dr. Zasyпка?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15 (dot. Pakiet nr 1, poz. 27)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 27. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom.inh.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 16 (dot. Pakiet nr 1, poz. 28)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 28. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom.inh.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 17 (dot. Pakiet nr 1, poz. 38)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 38. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 18 (dot. Pakiet nr 1, poz. 47, 48, 49, 64, 99, 100, 101, 109)

Czy Zamawiający dopuści postać „ tabl.powlekana”?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19 (dot. Pakiet nr 1, poz. 60, 138)

Czy z uwagi na podanie w SIWZ nazw własnych suplementów diety, będących zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnych producentów, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr. krople, występującego w takiej samej postaci i zawierającego bakterie tego samego szczepu (*Lactobacillus rhamnosus* GG) w identycznym stężeniu jak produkt wymieniony w SIWZ w poz. 138?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 20 (dot. Pakiet nr 1, poz. 79)

Czy Zamawiający dopuści Węgiel leczniczy Microfarm 200mg*20k.tw. gdyż taki jest dostępny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21 (dot. Pakiet nr 1, poz. 90)

Czy Zamawiający dopuści Nimbex 2mg/ml 5amp.po 2,5ml LZ !>?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22 (dot. Pakiet nr 1, poz. 90)

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM KABI ROZTWÓR DO WSTRZYKIWAŃ I INFUZ 2 MG/ML 5 AMP.A 2,5ML w pakiecie 1, poz. 90 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 23 (dot. Pakiet nr 1, poz. 90)

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM KABI ROZTWÓR DO WSTRZYKIWAŃ I INFUZ 2 MG/ML 5 AMP.A 2,5ML w pakiecie 1, poz. 90 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 24 (dot. Pakiet nr 1, poz. 90)

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM KABI ROZTWÓR DO WSTRZYKIWAŃ I INFUZ 2 MG/ML 5 AMP.A 2,5ML w pakiecie 1, poz. 90 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 25 (dot. Pakiet nr 1, poz. 90)

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM KABI ROZTWÓR DO WSTRZYKIWAŃ I INFUZ 2 MG/ML 5 AMP.A 2,5ML w pakiecie 1, poz. 90 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 26 (dot. Pakiet nr 1, poz. 91)

Czy Zamawiający dopuści Nimbex 2mg/ml 5amp.po 5ml LZ !?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27 (dot. Pakiet nr 1, poz. 91)

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM KABI ROZTWÓR DO WSTRZYKIWAŃ I INFUZ 2 MG/ML 5 AMP.A 5ML w pakiecie 1, poz. 91 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 28 (dot. Pakiet nr 1, poz. 91)

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM KABI ROZTWÓR DO WSTRZYKIWAŃ I INFUZ 2 MG/ML 5 AMP.A 5ML w pakiecie 1, poz. 91 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 29 (dot. Pakiet nr 1, poz. 91)

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM KABI ROZTWÓR DO WSTRZYKIWAŃ I INFUZ 2 MG/ML 5 AMP.A 5ML w pakiecie 1, poz. 91 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 30 (dot. Pakiet nr 1, poz. 128)

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM KABI ROZTWÓR DO WSTRZYKIWAŃ I INFUZ 2 MG/ML 5 AMP.A 5ML w pakiecie 1, poz. 91 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 31 (dot. Pakiet nr 1, poz. 135, 136)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 1 pozycji nr 135 oraz 136 – DEXDOR i utworzy osobny pakiet z wydzielonych pozycji? Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na zaferowanie preparatu po bardzo korzystnej cenie oraz zwiększy znacząco konkurencję.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz. 135 i 136 do osobnego pakietu , ale wyraża zgodę na zaferowanie preparatu, który jest odpowiednikiem/zamiennikiem leku Dexdor.

Pytanie 32 (dot. Pakiet nr 1, poz. 135, 136)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 135 i 136 Dexdor – czy Zamawiający dopuści wycenę leku Dexmedetomidine Ever Ph?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33 (dot. Pakiet nr 1, poz. 151)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 151 – Dobutamine proszek- czy ze względu na problemy z dostępnością , Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci liofilizatu do sporządzania roztworu ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34 (dot. Pakiet nr 1, poz. 151)

Czy Zamawiający dopuści Dobutamine TZF inj.250mg * 1fiol.LZ jedyny dostępny na rynku?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35 (dot. Pakiet nr 1, poz. 174)

Czy Zamawiający dopuści Enzaprost F 5 5mg/ml*5amp. (LZ) gdyż taki jest obecnie dostępny na rynku?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36 (dot. Pakiet nr 1, poz. 175)

Czy Zamawiający dopuści postać „fiolka” gdyż taka jest dostępna?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37 (dot. Pakiet nr 1, poz. 203)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 203. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38 (dot. Pakiet nr 1, poz. 206)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 206. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 4saszetek (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 SIWZ.

Pytanie 39 (dot. Pakiet nr 1, poz. 206)

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 40 (dot. Pakiet nr 1, poz. 210)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 210. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyrażą zgody na powyższe.

Pytanie 41 (dot. Pakiet nr 1, poz. 213)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 213. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Surgispon Special, gąbka, hemost.,80x50x1mm,20 szt.- problemy z dostępnością Gelitaspon Gąbka

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42 (dot. Pakiet nr 1, poz. 223)

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.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43 (dot. Pakiet nr 1, poz. 223)

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 44 (dot. Pakiet nr 1, poz. 225)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 225. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu oznakowanego w języku angielskim?

Odpowiedź:

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

Pytanie 45 (dot. Pakiet nr 1, poz. 246)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 246. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro,20 mg/10 ml,emuls.do wstrz.,10amp?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46 (dot. Pakiet nr 1, poz. 270)

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w opakowaniach po 100 kapsułek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47 (dot. Pakiet nr 1, poz. 278)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 278. 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 endogenego 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 48 (dot. Pakiet nr 1, poz. 284)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 284 Klimicin x 5 fiolek – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku we fiolce ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49 (dot. Pakiet nr 1, poz. 284)

Czy Zamawiający dopuści Dalacin C 600mg/4ml(150mg/ml)*1a. 4mSZ 50 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 50 (dot. Pakiet nr 1, poz. 286)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 286. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

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 51 (dot. Pakiet nr 1, poz. 288)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 288. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego Pangrol w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 52 (dot. Pakiet nr 1, poz. 289)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 289. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 53 (dot. Pakiet nr 1, poz. 289)

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 54 (dot. Pakiet nr 1, poz. 289)

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak 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 55 (dot. Pakiet nr 1, poz. 289)

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 56 (dot. Pakiet nr 1, poz. 289)

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 57 (dot. Pakiet nr 1, poz. 289)

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 58 (dot. Pakiet nr 1, poz. 329)

Czy Zamawiający dopuści Nableran 500mg * 10fiol.(30ml)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 59 (dot. Pakiet nr 1, poz. 329)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 329. 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:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 60 (dot. Pakiet nr 1, poz. 345, 390, 391, 430, 431, 481, 482, 488)

Czy Zamawiający dopuści postać „tabletki”?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61 (dot. Pakiet nr 1, poz. 351)

Czy Zamawiający dopuści postać aerozol , gdyż taki jest dostępny na rynku?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 62 (dot. Pakiet nr 1, poz. 375)

Czy Zamawiający dopuści postać „tabletki dojelitowej”, gdyż taka jest dostępna?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 63 (dot. Pakiet nr 1, poz. 393)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 393. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 64 (dot. Pakiet nr 1, poz. 398)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 398 Oxytocin x 5 amp – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 10 amp z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65 (dot. Pakiet nr 1, poz. 402)

Czy Zamawiający dopuści Panthenol o stawce VAT 23% , gdyż taki tylko jest dostępny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 66 (dot. Pakiet nr 1, poz. 438)

Czy Zamawiający dopuści postać „tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu”?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 67 (dot. Pakiet nr 1, poz. 477)

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie równoważnego produktu ZinoDr. A?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 68 (dot. Pakiet nr 1, poz. 512, 513)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 512. 513 Czy Zamawiający wymaga, aby leki w tych pozycjach pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie 69 (dot. Pakiet nr 1, poz. 512, 513)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 512, 513 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 70 (dot. Pakiet nr 1, poz. 512, 513)

Czy Zamawiający dopuści preparat Atosiban SUN 1fiol.! w wymaganych dawkach?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 71 (dot. Pakiet nr 1, poz. 520)

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu TribioDr., zawierającym w swoim składzie kompozycje trzech bakterii probiotycznych w łącznym stężeniu 1,6 mld CFU/kaps., identycznym jak produkt wymieniony w SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 72 (dot. Pakiet nr 1, poz. 529)

Czy Zamawiający w pozycji 529 pakiet 1 dopuści do postępowania opatrunek hemostatyczny **Woundclot™** o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 73 (dot. Pakiet nr 1, poz. 529)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 74 (dot. Pakiet nr 1, poz. 529)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 529 z pakietu 1 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 75 (dot. Pakiet nr 1, poz. 546)

Czy Zamawiający dopuści Vratizolin krem 30mg/g 3g JELFA 5 opakowań gdyż taki jest dostępny na rynku?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 76 (dot. Pakiet nr 1, poz. 547)

Czy Zamawiający dopuści ** Medyczne wapno sodowane Sodalime 5kg?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 77 (dot. Pakiet nr 2, poz. 5, 6, 7, 8, 9, 10)

Niniejszym zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 2 pozycja 5-10, (FRAXIPARINE inj 3800jm/0,4ml x10amp-strz ; FRAXIPARINE inj 5700jm/0,6ml x10amp-strz ; FRAXIPARINE inj 7600jm/0,8ml x10amp-strz, FRAXIPARINE inj 9500jm/1,0ml x10amp-strz; FRAXIPARINE MULTI inj9500jm/ml x10f a5ml; FRAXIPARINE inj 2850jm/0,3ml x10amp-strz), co umożliwi, przystąpienie do pozostałych pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający wykreśla ww. pozycje z pakietu.

Pytanie 78 (dot. Pakiet nr 2, poz. 14)

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt NIMBEX ROZTWÓR DO WSTRZYKIWAŃ I INFUZ 2 MG/ML 5 AMP.A 2,5ML w pakiecie 2, poz. 14 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 79 (dot. Pakiet nr 2, poz. 14)

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt NIMBEX ROZTWÓR DO WSTRZYKIWAŃ I INFUZ 2 MG/ML 5 AMP.A 2,5ML w pakiecie 2, poz. 14 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 80 (dot. Pakiet nr 2, poz. 14)

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt NIMBEX ROZTWÓR DO WSTRZYKIWAŃ I INFUZ 2 MG/ML 5 AMP.A 2,5ML w pakiecie 2, poz. 14 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 81 (dot. Pakiet nr 2, poz. 14)

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt NIMBEX ROZTWÓR DO WSTRZYKIWAŃ I INFUZ 2 MG/ML 5 AMP.A 2,5ML w pakiecie 2, poz. 14 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 82 (dot. Pakiet nr 2, poz. 15)

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt NIMBEX ROZTWÓR DO WSTRZYKIWAŃ I INFUZ 2 MG/ML 5 AMP.A 5ML w pakiecie 2, poz. 15 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 83 (dot. Pakiet nr 2, poz. 15)

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt NIMBEX ROZTWÓR DO WSTRZYKIWAŃ I INFUZ 2 MG/ML 5 AMP.A 5ML w pakiecie 2, poz. 15 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 84 (dot. Pakiet nr 2, poz. 15)

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt NIMBEX ROZTWÓR DO WSTRZYKIWAŃ I INFUZ 2 MG/ML 5 AMP.A 5ML w pakiecie 2, poz. 15 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 85 (dot. Pakiet nr 2, poz. 15)

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt NIMBEX ROZTWÓR DO WSTRZYKIWAŃ I INFUZ 2 MG/ML 5 AMP.A 5ML w pakiecie 2, poz. 15 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 86 (dot. Pakiet nr 2, poz. 16)

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt TRACRIUM ROZTWÓR DO WSTRZYKIWAŃ I INFUZ 0,01 G/ML 5 AMP.A 2,5ML w pakiecie nr 2, poz. 16 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 87 (dot. Pakiet nr 2, poz. 17)

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt TRACRIUM ROZTWÓR DO WSTRZYKIWAŃ I INFUZ 0,01 G/ML 5 AMP.A 5ML w pakiecie nr 2, poz. 17 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 88 (dot. Pakiet nr 3, poz. 2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w **Pakiecie nr 3 poz. 2** leku *ACODIN TABLETKI 0,015 G.* w opakowaniu zawierającym 30 tabl., gdyż lek dostępny jest tylko w takiej dawce?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 89 (dot. Pakiet nr 3, poz. 23)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie lub wydzielenie z **Pakietu nr 3 poz. 23** leku *ENZAPROST F1 INIEKCJA 1 MG/ML 5 AMP.A 1ML* ze względu na planowane zakończenie produkcji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wykreśla ww. pozycję.

Pytanie 90 (dot. Pakiet nr 6, poz. 13)

Czy Zamawiający dopuści LEVOFLOXACIN ROZTWÓR DO INFUZJI 5 MG/ML 100 ML x 10, w opakowaniu typu butelka z dwoma samo zasklepiającymi się portami, nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 91 (dot. Pakiet nr 7, poz. 3, 4)

Czy Zamawiający dopuści CIPROFLOXACIN 200 ROZTWÓR DO INFUZJI 0,2 G/100ML 100ML a 20 i CIPROFLOXACIN 400 ROZTWÓR DO INFUZJI 0,4 G/200ML 200ML a 20 w opakowaniach typu butelka z dwoma portami?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 92 (dot. Pakiet nr 7, poz. 16)

Czy w Pakiecie nr 7 w pozycji nr 16 Zamawiający miał na myśli Mannitol 15% o pojemności 250 ml?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający miał na myśli poj. 250ml

Załącznik nr 2, Pakiet 7 poz. 16 otrzymuje brzmienie:

16	MANNITOL 15% ROZTWÓR DO INFUZJI 0,15 G/ML 500 ML (WOREK)	250 ml (worek)	0,15 g/ml
----	--	----------------	-----------

Pytanie 93 (dot. Pakiet nr 7, poz. 19, 20)

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* w Pakiecie nr 7 w pozycjach 19,20 wyrazi zgodę na zaferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie produktów do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 94 (dot. Pakiet nr 7, poz. 27, 29)

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu *Zamawiający* w Pakiecie nr 7 w pozycji nr 27,29 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na,Cl,K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worek z dwoma portami?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 95 (dot. Pakiet nr 8, poz. 1, 2)

Czy *Zamawiający* dopuści produkt leczniczy w opakowaniu typu worek z jednym portem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 96 (dot. Pakiet nr 10, poz. 19)

Czy Zamawiający w pakiecie 10, poz. 19 (BUPIVACAINE SPINAL 0.5% HEAVY ROZTWÓR DO WSTRZYKIWAŃ 5 MG/ML 5 AMP.A 4ML) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie 97 (dot. Pakiet nr 10, poz. 48, 49)

Czy Zamawiający dopuści opakowania x10szt z odpowiednim przeliczeniem ilości, gdyż takie jest dostępne?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 98 (dot. Pakiet nr 10, poz. 56)

Czy Zamawiający dopuści postać pojemnik x20 szt w opakowaniu z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 99 (dot. Pakiet nr 11, poz. 6, 7, 8, 9)

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z Pakietu nr 11 pozycji nr 6,7,8,9 obejmującej:

6	AMOKSIKLAV TABLETKI POWLEKANE 0,875G+0,125G 14 TABL. (2 BLIST.PO 7 SZT.)	14 tabl. (2 blist.po 7 szt.)	80
7	AMOKSIKLAV 1,2 G PROSZEK DO SPORZĄDZANIA ROZTWO 1G+0,2G 5 FIOL.	5 fiol.	700
8	AMOKSIKLAV 600 MG PROSZEK DO SPORZĄDZANIA ROZTWO 0,5G+0,1G 5 FIOL.	5 fiol.	120
9	AMOKSIKLAV PROSZEK DO SPORZĄDZENIA ZAWIES (0,4G+0,057G)/5ML 70 ML (17,5 G)	70 ml (17,5 g)	5

do odrębnego pakietu celem złożenia oferty przez większą liczbę wykonawców, skutkującą korzyścią ekonomiczną dla Szpitala. Ponadto wnioskujemy o zastosowanie nazwy międzynarodowej w/w preparatu zarzucając Zamawiającemu posługiwanie się nazwą handlową niezgodnie z Ustawą Prawo Zamówień Publicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie ww. pozycji z pakietu, ale dopuszcza złożenie oferty przetargowej odpowiedników podanych leków, jeżeli zawierają tą samą substancję czynną, postać i dawkę.

Pytanie 100 (dot. Pakiet nr 11, poz. 7, 8)

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 7 , 8 Amoksyklav x 5 fiolek – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 1 fiołka?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 101 (dot. Pakiet nr 11, poz. 18)

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 18 Cefazolin x 10 fiolek – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku z 1 fiołka z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 102 (dot. Pakiet nr 13, poz. 16, 17)

Czy zamawiający dopuści preparat Bebilon Pepti 1 DHA i Bebilon Pepti 2 DHA w opakowaniu 400g? Obecnie preparat jest produkowany w opakowanych po 400g.

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 103 (dot. Pakiet nr 16, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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).

Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 104 (dot. Pakiet nr 22, poz. 6, 7, 8)

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie poz.6-8 z Pakietu nr 22 i utworzenie nowego pakietu, np. 22A. Państwa zgoda umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 105 (dot. Pakiet nr 24, poz. 10)

W związku z zaprzestaniem sprzedaży w Polsce opatrunku Physiotulle Ag 15x15 czy Zamawiający wydzieli ww. pozycję do oddzielnego pakietu lub pozwoli na dopuszczenie opatrunku 10x10? Zamiana ta pozwoli na złożenie ofert przez większą liczbę wykonawców i uzyskanie przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza opatrunek w rozmiarze 10x10.

Pytanie 106 (dot. Pakiet nr 25, poz. 1)

Dotyczy Pakiet 25 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę produktu leczniczego Addamel na produkt leczniczy Supliven zawierający zestaw pierwiastków śladowych charakteryzujących się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku zgodną z obecnymi rekomendacjami międzynarodowych towarzystw ASPEN oraz ESPEN?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 107 (dot. Pakiet nr 26, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy Supliven 10 ml x 20 amp. w związku z zaprzestaniem produkcji ADDAMEL N KONCENTRAT DO SPORZĄDZANIA ROZ 20 AMP.A 10ML ?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIA DOTYCZĄCE WZORU UMOWY

Pytanie 108

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 109

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

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksła in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wierzytelności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? 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.).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 110 (dot. § 1 ust. 12)

Czy zamawiający w pkt. 1.12 wykreśli wzmiankę o podatku VAT? Zmiany stawki winny wchodzić w życie automatycznie, w dacie wejścia odpowiedniego przepisu. Konieczność oczekiwania ze zmianą ceny brutto na podpisanie aneksu grozi Wykonawcy rażącą stratą. Nadto w razie obniżenia stawki zapis obecny jest niekorzystny dla Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 111 (dot. § 3 ust. 1)

Czy Zamawiający w par. 3.1. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający usunął możliwość składania zamówień telefonicznie.

Pytanie 112 (dot. § 3 ust. 5)

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 113 (dot. § 3 ust. 8)

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.8? Strony zawierają umowę sprzedaży, a nie użyczenia czy najmu leków; własność towaru przechodzi na nabywcę z chwilą dostawy i transakcja objęta postępowaniem jest wówczas zakończona. Wykonawca nie ma możliwości ponownego użycia odebranych produktów, zatem wykonanie umowy grozi mu rażącą stratą. Taki „zwrot” stanowi w istocie sprzedaż hurtową produktów leczniczych, po czemu trzeba posiadać stosowną koncesję.

Odpowiedź:

Treść § 3 ust. 8 głównych postanowień umowy (Załącznika nr 6 do SIWZ) pozostaje bez zmian.

Pytanie 114 (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:

Treść § 3 ust. 8 głównych postanowień umowy (Załącznika nr 6 do SIWZ) pozostaje bez zmian.

Pytanie 115 (dot. § 4 ust. 2)

Do treści §4 ust. 2 wzoru umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 6-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §4 ust. 2 wzoru umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 116 (dot. § 7 ust. 2, pkt. 1)

Do treści §7 ust. 2 pkt 1) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §7 ust. 2 pkt 1) wzoru umowy poprzez wprowadzenie zapisu o ewentualnej karze umownej za opóźnienie dostawy w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego towaru dziennie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 117 (dot. § 7 ust. 2, pkt. 2)

Do treści §7 ust. 2 pkt 2) wzoru umowy. Prosimy o zmianę brzmienia przepisu §7 ust. 2 pkt 2) wzoru umowy poprzez wskazanie, że ewentualna kara za opóźnienie realizacji reklamacji w wysokości 0,2% dziennie będzie naliczana od wartości towarów podlegających reklamacji.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 118 (dot. § 7 ust. 2, pkt. 3)

Do treści §7 ust. 2 pkt 3) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §7 ust. 2 pkt 3) wzoru umowy poprzez wprowadzenie zapisu o ewentualnej karze umownej za odstąpienie od umowy w wysokości 10% liczonej od NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 119 (dot. § 7 ust. 4)

Do treści §7 ust. 4 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 na powyższe.

Pytanie 120 (dot. § 7 ust. 5)

Czy Zamawiający w par. 7.5 dopisze, że chodzi o odsetki ustawowe za opóźnienie?

Odpowiedź:

Treść § 7 ust. 5 wzoru umowy (Załącznika nr 6 do SIWZ) pozostaje bez zmian.

Pytanie 121 (dot. § 7 ust. 6)

Do treści §7 ust. 6 wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie ze wzoru umowy zapisu §7 ust. 6 jako niezgodnego z przepisami prawa powszechnie obowiązującego. Zgodnie z art. 13 ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych o (dawniej: o terminach zapłaty w transakcjach handlowych), postanowienia umów wyłączające lub ograniczające uprawnienie wierzyciela, o którym mowa w art. 10 ust 1 są nieważne, stąd w/w zapis umowny będzie obarczony sankcją nieważności.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

W związku z powyżej opisanymi zmianami modyfikacji uległa treść SIWZ. Wykonawcy pragnący złożyć ofertę w toczącym się postępowaniu są zobligowani do złożenia oferty przygotowanej w oparciu o zamieszczoną na stronie internetowej, tj. www.bjp.szpital-wiecbork.pl, zmodyfikowaną treść SIWZ wraz z załącznikami.

Prezes Zarządu
NOVUM-MED Sp. z o.o.

Maria Kietbasińska
/podpis na oryginale/

Wykonano w 1 egz., umieszczono na stronie internetowej