

ODPOWIEDZI NA PYTANIA ORAZ ZMIANA TREŚCI SIWZ

dot: przetargu nieograniczonego na: Dostawę leków różnych dla Wojewódzkiego Szpitala im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu.

Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu informuje, że wpłynęły pytania dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia opracowanej do przedmiotowego przetargu i zgodnie z art. 38 ust. 1 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 z późn. zm.) w odpowiedzi na zadane pytania udziela następujących wyjaśnień:

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?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, jeżeli nie ulega zmianie farmakokinetyka leku.

Pytanie 2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie z przeliczeniem do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 3

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 dopuszcza przeliczenie do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 4

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: Zgodnie z zapisami pkt VIII 3. Części B SIWZ.

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 6

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie pod warunkiem zapewnienia ciągłości dostaw.

Pytanie 7

Czy Zamawiający wymaga aby leki w pakiecie nr 11 poz 1 były zarejestrowane na terytorium całej Unii Europejskiej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 8

Czy Zamawiający dopuszcza aby leki w pakiecie nr 11 poz 1, były objęte dodatkowym monitorowaniem?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 9

Czy Zamawiający wymaga aby zaferowany przez Wykonawcę leki zawarte w pakiecie 11 nr 1 posiadały własne, udokumentowane badania kliniczne w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów w zakresie interny, kardiologii, chirurgii, chirurgii onkologicznej potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania wszystkich zarejestrowanych dawek leku?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 11 poz. 1 leku Enoxaparinum natrium 20mg-100mg w postaci ampułko-strzykawek gdyż tylko taka postać zarejestrowana jest na terenie kraju?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 11 poz. 2 i poz. 8 leku w postaci fiołki, oraz poz. 7 leku Valproate sodium 400mg/4ml w postaci fiołki + ampułki z rozpuszczalnikiem?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 11 poz. 7 leku Valproate sodium 400mg/4ml w opakowaniu zawierającym 1 fiołkę przeliczając odpowiednio ogólną ilość opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 11 poz. 13, 14,15,16 insulin w postaci 5 wstrzykiwaczy SoloSTAR?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 11 poz. 9-13 insulin w postaci wstrzykiwaczy SoloSTAR ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 11 poz. 13 pod 2 insuliny w opakowaniu zawierającym 10 wstrzykiwaczy przeliczając odpowiednio ogólną ilość opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 16

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.19? Obowiązek kontynuowania dostaw pomimo zaległości płatniczych, które zdarzają się stosunkowo często w przypadku dostaw do szpitali, rażąco narusza zdaniem Wykonawcy zasadę współżycia społecznego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 17

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.9? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 18

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.9 i 4.10? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu, nie są nim natomiast usługi pośrednictwa w nabywaniu produktów leczniczych od podmiotów trzecich. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 19

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.12? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu, nie są nim natomiast usługi pośrednictwa w

nabywaniu produktów leczniczych od podmiotów trzecich. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaofertuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąca stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 20

Czy Zamawiający w par. 5.2 zamiast niezmienności ceny brutto przyjmie niezmiennosc ceny netto? Obecny zapis w razie podwyższenia stawki VAT grozi Zamawiającemu rażąca stratą. Należy zauważyć, że zapisy par. 5.4, a zwłaszcza 5.5 dotyczą zmiany ceny brutto, zatem były obecnie, wobec brzmienia par. 5.2 bezprzedmiotowe.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ. Zgodnie z § 10 ust. 5 Projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 5 do SIWZ cyt. „Wykonawca ma prawo do odstąpienia od umowy za 1 – miesięcznym wypowiedzeniem w przypadku zmiany stawki podatku VAT z 8% na 23%”.

Pytanie 21

Czy Zamawiający w par. 8.1 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w ciągu 24, ani nawet 48 godzin jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i zmienia Projekt umowy, stanowiący załącznik nr 5a i załącznik 5b do SIWZ w zakresie § 8 ust. 1 z zapisu: „W razie stwierdzenia wad lub usterek dostarczonego towaru Zamawiający jest uprawniony do żądania wymiany w części określonej zamówieniem, w terminie 24 godzin na CITO, w przypadku pozostałych dostaw w terminie do 48 godzin – od chwili zgłoszenia reklamacji.”, na zapis: „W razie stwierdzenia wad lub usterek dostarczonego towaru Zamawiający jest uprawniony do żądania wymiany w części określonej zamówieniem, w terminie 24 godzin na CITO, w przypadku pozostałych dostaw w terminie do 72 godzin – od chwili zgłoszenia reklamacji.”.

Pytanie 22

Czy Zamawiający w par. 9.2 wprowadzi naliczanie kar umownych za każde 12 godzin opóźnienia, a nie za każdą godzinę w przypadku dostaw leków na cito? Obecne zasady grożą Wykonawca rażąca stratą; zwłaszcza, że dostawa poreklamacyjna trwa dłużej, a nie krócej, niż standardowa, z uwagi na konieczność rozpatrzenia reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 23

Pakiet nr 41

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty równoważnej, tj. RHESONATIV 625 IU/ml (125 mcg) 2 ml. x 1 amp. Roztwór do wstrzyk. Octapharma w ilości 132 szt.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 40

poz. 1 : Zespół czynników krzepnięcia układu protrombiny F II, VII, IX, X, oraz białko CiS Octaplex fiol.500 j.m Fiol. 10

poz. 2 : Albumina osocza ludzkiego

Albumina ludzka 20% 50 ml fl 150

Albumina ludzka 20% 100 ml fl 190

i utworzenie oddzielnego pakietu?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi proszę o ustanowienie wadium do nowego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Przedstawiam stanowisko TED – tender electronic daily cyt: „(...) nie można dodawać lub usuwać dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania”.

Pytanie 25

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 2. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½”, 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 26

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 22 Piperacillinum + Tazobactam: Uprzejmie prosimy o wydzielenie z uwagi na brak dostępności na polskim rynku

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4 oraz na pytanie nr 24.

Pytanie 27

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 15. Meropenem: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 28

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 14 . Imipenem+ Cilastin: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 29

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 14 . Imipenem+ Cilastin Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 30

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 45 Ganciclovirum: Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 24.

Pytanie 31

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 23. Metronidazolium inj: 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: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 32

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 18 Makrogole: Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 33

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 18 Makrogole: Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 34

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 133 Antytoksyna jadu żmii. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 24.

Pytanie 35

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 137 Immunoglobulina Anty D Fiol. 0,05 mg x 1 ml x 1 fiol. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 24.

Pytanie 36

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 19 Lacidofil . Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty/Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 24.

Pytanie 37

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 136 Gamma anty Hbs 200. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 38

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 152 Alvesco Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziwny, 200 dawek+ kom.inh.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 39

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 234 Wapno sodowane 4.5 kg typu Medisorb/Sofnolime. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Sofnolime,wapno sodowane granulowane, 4,5 kg. W przypadku zgody, proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowane rozwiązania.

Pytanie 40

Dotyczy pakietu nr 30 poz. 7 Piperacillinum + Tazobactam: Uprzejmie prosimy o wydzielenie z uwagi na brak dostępności na polskim rynku.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4 i pytanie nr 24.

Pytanie 41

zał. nr 5a:

Do §3 ust. 19 wzoru umowy: Mając na uwadze konieczność potwierdzenia znajomości kondycji finansowej Zamawiającego jako podmiotu działającego w branży medycznej, o czym mowa w §3 ust. 18, wnosimy o udzielenie odpowiedzi na pytanie czy w związku z koniecznością złożenia takiej deklaracji, Zamawiający umożliwi Wykonawcom dostęp do ksiąg rachunkowych, dokumentów finansowych i innych dokumentów pozwalających Wykonawcom lub też w inny sposób da możliwość na powzięcie wiedzy na temat stanu finansowego Zamawiającego? Prośbę o dostęp uzasadniamy faktem, że złożenie oświadczenia o wskazanej treści, wyłącznie w oparciu o powszechną znajomość kondycji finansowej podmiotów szpitalnych, byłoby oświadczeniem nieskutecznym i nieprawdziwym. Ponadto, z uwagi na zastrzeżony zakaz wstrzymywania dostaw, w związku z tym, że czynność prawna dokonana przez strony nie może skutkować wyłączeniem ze stosowania bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa, a takim jest art. 552 Kodeksu Cywilnego, prosimy o usunięcie z umowy odpowiednich postanowień §3 ust. 19.

Odpowiedź: Zamawiający udostępnia dokumenty na stronie internetowej <http://szpitaltbg.pl/zamowienia-publiczne-rok-2020/> .

Pytanie 42

zał. nr 5a:

Do treści §5 ust. 7 pkt 3 istotnych postanowień umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika preparatu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

Pytanie 43

zał. nr 5a:

Do §5 ust.13 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 44

zał. nr 5a:

Do §5 ust. 9 i ust.11 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie §5 ust. 9 i ust.11 wzoru umowy, który wg naszej opinii jest niezgodny ze społeczno-gospodarczym celem udzielanego zamówienia publicznego. Powyższy zapis przenosi w całości odpowiedzialność na wykonawcę za leki zakupione i niewykorzystane, refundowane

przez NFZ, a których to cena może ulec zmianie w wyniku decyzji Ministerstwa Zdrowia. Należy podkreślić, że wykonawca nie ma wpływu na poziom zamówień, wykorzystanie produktów leczniczych przez Zamawiającego jak również na decyzje refundacyjne Ministra Zdrowia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 45

zał. nr 5a:

Do §8 ust.1 projektu umowy. Czy ze względu na czas epidemii, a w związku z tym zwiększone środki ostrożności, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu ma dostawę przedmiotu umowy podlegającego reklamacji w ramach dostaw zwykłych do 72 godzin (zamiast 48 godzin) od złożenia reklamacji?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 21.

Pytanie 46

zał. nr 5a:

Do §8 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 47

zał. nr 5a:

Do §9 ust. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §9 ust. 2 wzoru umowy, dotyczącej dostaw na CITO w taki sposób aby wynosiła ona 0,03% wartości brutto dostawy nienależycie wykonanej za każdą godzinę zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 48

zał. nr 5a:

Do §9 ust. 3, 4, 5 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej z tytułu odstąpienia od umowy zastrzeżonej w §9 ust. 3, 4, 5 wzoru umowy, w taki sposób aby wynosiła ona 5% ale obliczane od wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ CZĘŚCI UMOWY?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 49

zał. nr 5b:

Do §3 ust. 18 wzoru umowy: Mając na uwadze konieczność potwierdzenia znajomości kondycji finansowej Zamawiającego jako podmiotu działającego w branży medycznej, o czym mowa w §3 ust. 18, wnosimy o udzielenie odpowiedzi na pytanie czy w związku z koniecznością złożenia takiej deklaracji, Zamawiający umożliwi Wykonawcom dostęp do ksiąg rachunkowych, dokumentów finansowych i innych dokumentów pozwalających Wykonawcom lub też w inny sposób da możliwość na powzięcie wiedzy na temat stanu finansowego Zamawiającego? Prośbę o dostęp uzasadniamy faktem, że złożenie oświadczenia o wskazanej treści, wyłącznie w oparciu o powszechną znajomość kondycji finansowej podmiotów szpitalnych, byłoby oświadczeniem nieskutecznym i nieprawdziwym. Ponadto, z uwagi na zastrzeżony zakaz wstrzymywania dostaw, w związku z tym, że czynność prawna dokonana przez strony nie może skutkować wyłączeniem ze stosowania bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa, a takim jest art. 552 Kodeksu Cywilnego, prosimy o usunięcie z umowy odpowiednich postanowień §3 ust. 18.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 41.

Pytanie 50

zał. nr 5b:

Do §4 ust. 13 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 51

zał. nr 5b:

Do treści §5 ust. 7 pkt 3 istotnych postanowień umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika preparatu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 52

zał. nr 5b:

Do §8 ust.1 projektu umowy. Czy ze względu na czas epidemii, a w związku z tym zwiększone środki ostrożności, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na dostawę przedmiotu umowy podlegającego reklamacji w ramach dostaw zwykłych do 72 godzin (zamiast 48 godzin) od złożenia reklamacji?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 21.

Pytanie 53

zał. nr 5b:

Do §8 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 54

zał. nr 5b:

Do §9 ust. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §9 ust. 2 wzoru umowy, dotyczącej dostaw na CITO w taki sposób aby wynosiła ona 0,03% wartości brutto dostawy nienależycie wykonanej za każdą godzinę zwłoki?

pytania do załącznika nr 1 do umowy (zasady użyczenia glukometrów/ parowników):

1.Do §2 załącznika nr 1 do umowy (zasady użyczenia glukometrów/ parowników). W związku z tym, że my jako wykonawca jesteśmy dysponentem urządzeń, a ich właścicielem pozostaje producent prosimy o zmianę zapisu poprzez nadanie mu brzmienia: "Urządzeniami o których mowa w §1 Wykonawca może swobodnie dysponować i sprzęt ten jest wolny od roszczeń osób trzecich".

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 55

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 15, pozycja 90 wymaga preparatu zarejestrowanego i dopuszczonego do obrotu na rynku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 56

Niniejszym zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 35 pozycji nr 1, 2 (FRAXIPARINE inj 3800jm/0,4ml x10amp-strz, FRAXIPARINE inj 5700jm/0,6ml x10amp-strz, FRAXIPARINE MULTI inj9500jm/ml x10f a5ml, STRZYKAWKA KD-JECTIII 1ml +igła 25G x100, MINI SPIKE V X 1SZT), co umożliwi firmie (bezpośredniemu przedstawicielowi producenta), przystąpienie do pozostałych pozycji.

Prośbę powyższą motywujemy faktem, iż firma *** przewiduje w niedalekiej perspektywie braku w dostępności FRAXIPARINE MULTI inj9500jm/ml x10f a5ml, a co za tym idzie, nie może podejmować długoterminowych zobowiązań przetargowych dla tej dawki.

Jednocześnie informujemy, że w związku z presją kosztową spowodowaną malejącą dostępnością i wiążącym się z tym znacznym wzrostem cen substancji aktywnej, wchodzącej w skład wszystkich heparyn drobnocząsteczkowych, koszty produkcji Fraxiparine i Fraxodi we wszystkich postaciach znacząco wzrosły.

W najbliższym czasie firma nie mogąc podnieść cen ww. produktów dla kanału szpitalnego, w związku koniecznością stosowania maksymalnych cen ustalonych na poziomie limitu dla grupy refundacyjnej 22.0 (Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych), nie będzie w stanie przystąpić do przetargów, w których znajdować się będą Fraxiparine lub Fraxodi w formie ampułkostrzykawek.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4 i pytanie nr 24.

Pytanie 57

Czy Zamawiający wydzieli z Zadania nr 15 pozycję nr 16 zawierającą - amp 0.1 mg/ml a 2 ml x 5 amp i amp 0.1 mg/ml a 4 ml x 4 amp oraz utworzy z wydzielonej pozycji osobny pakiet. Wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów, dzięki czemu Zamawiający uzyska korzystniejsze ceny w przedmiotowym postępowaniu i podniesie efektywność zarządzania środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 24.

Pytanie 58

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - tabletki na tabletki powleka-
ne lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, jeżeli nie ulega zmianie farmakokinetyka leku.

Pytanie 59

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie na jakim oddziale Zamawiający będzie stosował lek Rituximab?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że lek stosowany będzie na Oddziale Reumatologicznym. Program leczenia RZS.

Pytanie 60

Czy Zamawiający w pozycji 119 pakiet 17 dopuści Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 61

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 62

Czy Zamawiający w pozycji 20 pakiet 29 dopuści Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 63

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 64

Dot. Pakietu 12 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci fiołki, gdyż tylko taki jest dostępny na rynku?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 65

Dot. Pakietu 12 poz. 5.1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych, gdyż tylko taki jest dostępny na rynku?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 66

Dot. Pakietu 12 poz. 5.2

W związku z zakończoną produkcją (Erythromycyna inj.) prosimy o wykreślenie bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o zakończonej produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizacji ewentualnych zamówień.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

Pytanie 67

Dot. Pakietu 12 poz. 6.2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych, gdyż tylko taki jest dostępny na rynku?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 68

Dot. Pakietu 12 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 69

Dot. Pakietu 12 poz. 10.4 oraz 10.5

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych, gdyż tylko taki jest dostępny na rynku?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 70

Dot. Pakietu 12 poz. 11.3

Czy Zamawiający dopuści opakowanie x 10 ampulek (4 opakowania)? Tylko takiej wielkości opakowanie jest dostępne na rynku.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 71

Dot. Pakietu 12 poz. 13.1 oraz 13.2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny opakowania handlowe x 20 tabletek (odpowiednio 20 oraz 98 opakowań)? Tylko tak konfekcjonowane opakowania są dostępne na rynku.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 72

Dot. Pakietu 12 poz. 14

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatów w postaci wkładów. Tylko taka postać występuje w wymaganych insulinach.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 73

Dot. Pakietu 13 poz. 1

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

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

Pytanie 74

Dot. Pakietu 13 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci fiolki, gdyż tylko taki jest dostępny na rynku?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 75

Dot. Pakietu 13 poz. 12.1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych, gdyż tylko taki jest dostępny na rynku?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 76

Dot. Pakietu 13 poz. 12.2

W związku z zakończoną produkcją (Erythromycyna inj.) prosimy o wykreślenie bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o zakończonej produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizacji ewentualnych zamówień.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

Pytanie 77

Dot. Pakietu 13 poz. 14

Czy Zamawiający z powodu długotrwałych braków na rynku preparatu Tienam, dopuści do wyceny preparat Imipenem+Cylast.Ran.500mg+500mg*1f.a30ml w ilości 300 opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza leki równoważne.

Pytanie 78

Dot. Pakietu 13 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci fiolki, gdyż tylko taki jest dostępny na rynku?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 79

Dot. Pakietu 13 poz. 19.1 oraz 19.2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych, gdyż tylko taki jest dostępny na rynku?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 80

Dot. Pakietu 13 poz. 22

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w postaci fiolki, gdyż tylko taki jest dostępny na rynku?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 81

Dot. Pakietu 13 poz. 23

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych, gdyż tylko taki jest dostępny na rynku?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 82

Dot. Pakietu 13 poz. 24

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w postaci fiołki (Vancomycin-MIP) w opakowaniach handlowych * 5 fiołek (z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań handlowych – 40 op. oraz 36 opak.)? Nie ma na rynku polskim preparatów w postaci ampulki.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 83

Dot. Pakietu 13 poz. 25.1 oraz 25.2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych, gdyż tylko taki jest dostępny na rynku?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 84

Dot. Pakietu 13 poz. 26.1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci fiołki, konfekcjonowany * 1 fiołka (30 opakowań handlowych)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 85

Dot. Pakietu 13 poz. 26.2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych, gdyż tylko taki jest dostępny na rynku?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 86

Dot. Pakietu 13 poz. 29

W związku z wycofaniem leku Monural prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu Symural (3g/8g) *1 saszetka.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 87

Dot. Pakietu 13 poz. 34.2

Nie ma na rynku dawki 0,24/5ml w wymaganej substancji czynnej. Prosimy zatem o dopuszczenie do wyceny preparatu Nifuroksazyd zaw.doust. 220mg/5ml 90ml.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 88

Dot. Pakietu 13 poz. 36.1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych, gdyż tylko taki jest dostępny na rynku?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 89

Dot. Pakietu 13 poz. 40

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

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

Pytanie 90

Dot. Pakietu 13 poz. 41.2

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

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

Pytanie 91

Dot. Pakietu 13 poz. 44.1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w postaci fiołki, gdyż tylko taki jest dostępny na rynku?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 92

Dot. Pakietu 13 poz. 75

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

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

Pytanie 93

Dot. Pakietu 13 poz. 76

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli preparat o pojemności 4,5g. Tylko taki jest dostępny na rynku.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający miał na myśli preparat o pojemności 4,5g.

Pytanie 94

Dot. Pakietu 13 poz. 78

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w postaci fiołki, gdyż tylko taki jest dostępny na rynku?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszczają proponowane rozwiązanie.

Pytanie 95

Dot. Pakietu 15 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat Matrifen?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszczają leki równoważne.

Pytanie 96

Dot. Pakietu 15 poz. 13.1-13.2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat x 5 ampulek z przeliczeniem liczby opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszczają proponowane rozwiązanie.

Pytanie 97

Dot. Pakietu 15 poz. 28.4

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o pojemności 200ml z przeliczeniem liczby opakowań na 28?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszczają proponowane rozwiązanie.

Pytanie 98

Dot. Pakietu 15 poz. 37.3

Czy Zamawiający dopuści opakowanie x 10 ampulek (5 opakowania)? Tylko takiej wielkości opakowanie jest dostępne na rynku.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszczają proponowane rozwiązanie.

Pytanie 99

Dot. Pakietu 15 poz. 47

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający pod pojęciem „cum” rozumie Lidocainę z Noradrenaliną?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający ma na myśli Lidocainę z Noradrenaliną.

Pytanie 100

Dot. Pakietu 15 poz. 51.1

Prosimy o doprecyzowanie dawki syropu.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że dawka syropu wynosi 100mg/5ml.

Pytanie 101

Dot. Pakietu 15 poz. 52.2 oraz 52.3

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci kapsułek * 20szt., z przeliczeniem liczby opakowań.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszczają proponowane rozwiązanie.

Pytanie 102

Dot. Pakietu 15 poz. 55.5 oraz 55.6

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci butelek.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszczają proponowane rozwiązanie.

Pytanie 103

Dot. Pakietu 15 poz. 56.2

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci tabletek o przedł. uwalnianiu, gdyż tylko taka postać jest dostępna w wymaganej dawce.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 104

Dot. Pakietu 15 poz. 58

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci fiolek * 10szt (z przeliczeniem ilości opakowań handlowych na 5 op.) gdyż tylko taka postać i wielkość opakowania jest dostępna w wymaganej dawce.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie z przeliczeniem do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 105

Dot. Pakietu 15 poz. 60

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

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

Pytanie 106

Dot. Pakietu 15 poz. 63

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu Pamifos (obie wymagane dawki), gdyż tylko taki jest obecnie dostępny na rynku polskim.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza leki równoważne.

Pytanie 107

Dot. Pakietu 15 poz. 73.1 oraz 73.2

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga preparatu 2-składnikowego (Natrii valproas + Acidum valpicum), np. Depakine Chrono, czy wyłącznie preparat 1-składnikowy Valproate sodium?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga preparatu 2-składnikowego.

Pytanie 108

Dot. Pakietu 15 poz. 73.3

Prosimy o dopuszczenie preparatu w postaci fiolki + rozpuszczalnik, gdyż tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 109

Dot. Pakietu 15 poz. 85

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

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

Pytanie 110

Dot. Pakietu 17 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w postaci kapsulek o zmodyfikowanym uwalnianiu, gdyż tylko taki jest dostępny na rynku?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 111

Dot. Pakietu 17 poz. 7.1 oraz 7.2

W związku z długotrwałym brakiem produkcji oraz brakiem informacji o planowanym jej wznowieniu, prosimy o wykreślenie bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o braku, a co za tym idzie brakiem możliwości realizacji ewentualnych zamówień.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

Pytanie 112

Dot. Pakietu 17 poz. 15.2

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

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

Pytanie 113

Dot. Pakietu 17 poz. 38.1

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

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

Pytanie 114

Dot. Pakietu 17 poz. 38.1

W związku z końcem dopuszczenia do obrotu wymaganego preparatu, wnosimy o dopuszczenie do wyceny Calcium chloratum WZF 10ml * 10 ampulek.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 115

Dot. Pakietu 17 poz. 40

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu o pojemności 2ml? Tylko taka jest dostępna pojemność w wymaganej dawce na 1 ml.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 116

Dot. Pakietu 17 poz. 41.3

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci fiolek.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 117

Dot. Pakietu 17 poz. 45

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

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

Pytanie 118

Dot. Pakietu 17 poz. 46 oraz 47.1

W związku z zakończoną produkcją ,końcem dopuszczenia do obrotu, prosimy o wykreślenie bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o zakończonej produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizacji ewentualnych zamówień.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

Pytanie 119

Dot. Pakietu 17 poz. 52

Prosimy o doprecyzowanie dawek, gdyż podane w SIWZ nie istnieją. Dostępne są jedynie liofilizaty doustne w dawkach 120mcg, 240mcg, 60mcg.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga następujące dawki: 120 mcg oraz 240 mcg.

Pytanie 120

Dot. Pakietu 17 poz. 55.1

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci ampulek, gdyż to jedyna dostępna postać preparatu.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 121

Dot. Pakietu 17 poz. 69.2

W związku z udokumentowaną zakończoną produkcją (ostatnia partia z datą ważności 07.2020r.), prosimy o wykreślenie bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o zakończonej produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizacji ewentualnych zamówień.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

Pytanie 122

Dot. Pakietu 17 poz. 72

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu Somatostatin-EUMEDICA 3mg*1a.pr+1a.r(LZ). Jest to jedyny dostępny preparat w wymaganej dawce.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 123

Dot. Pakietu 17 poz. 76

W związku z zakończoną produkcją oraz już długotrwałymi brakami na rynku, prosimy o wykreślenie bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o zakończonej produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizacji ewentualnych zamówień.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

Pytanie 124

Dot. Pakietu 17 poz. 85

Prosimy o doprecyzowanie czego wymaga Zamawiający. Pozycja opisana jest jako 2-składnikowa, a przykładowa nazwa handlowa oraz dawki dotyczą tylko jednego składnika.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia Załącznik nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy w zakresie Pakietu 17 poz. 85 z zapisu:

Telmisartan + Hydrochlorotiazyd

Pritor

Tabl 40 mg x 28

Tabl 80 mg x 28

na zapis:

Telmisartan

Pritor

Tabl 40 mg x 28

Tabl 80 mg x 28

Pytanie 125

Dot. Pakietu 17 poz. 101.3

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie 126

Dot. Pakietu 17 poz. 116

W związku z zakończoną produkcją oraz już długotrwałymi brakami na rynku, prosimy o wykreślenie bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o zakończonej produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizacji ewentualnych zamówień.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

Pytanie 127

Dot. Pakietu 17 poz. 131

W związku z zakończoną produkcją preparatu Hydrosil - prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu Help4Skin Gojenie Ran spray 75g.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

Pytanie 128

Dot. Pakietu 17 poz. 134

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu Tetanus Gamma 250 IU/1ml*1 amp.-st.z.MZ !

Jest to obecnie jedyny dostępny produkt.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza leki równoważne.

Pytanie 129

Dot. Pakietu 17 poz. 137

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci ampułki.

Jest to obecnie jedyna dostępna postać produktu.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 130

Dot. Pakietu 17 poz. 139

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci fiołki.

Jest to obecnie jedyna dostępna postać produktu.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 131

Dot. Pakietu 17 poz. 46 oraz 142

W związku z zakończoną produkcją ,końcem dopuszczenia do obrotu, prosimy o wykreślenie bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o zakończonej produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizacji ewentualnych zamówień.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

Pytanie 132

Dot. Pakietu 17 poz. 156.1 oraz 156.2

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu Flixotide w aerozolu do inhalacji.

Jest to obecnie jedyna dostępna postać produktu w wymaganej dawce.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 133

Dot. Pakietu 17 poz. 162.1

W związku z zakończoną produkcją oraz już długotrwałymi brakami na rynku, prosimy o wykreślenie bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o zakończonej produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizacji ewentualnych zamówień.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

Pytanie 134

Dot. Pakietu 17 poz. 162.2

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci tabletki o przedł. uwalnianiu.

Jest to obecnie jedyna dostępna postać produktu.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 135

Dot. Pakietu 17 poz. 169.2

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga preparatu w dawce 50mcg+500mcg * 60 dawek? Nie ma na rynku preparatu w dawce 500mcg+500mcg.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga preparatu w dawce 50mcg+500mcg * 60 dawek i jednocześnie zmienia Załącznik nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy w powyższym zakresie.

Pytanie 136

Dot. Pakietu 17 poz. 184

W związku z zakończoną produkcją oraz już długotrwałymi brakami na rynku, prosimy o wykreślenie bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o zakończonej produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizacji ewentualnych zamówień.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

Pytanie 137

Dot. Pakietu 30 poz. 3.1

W związku z zakończoną produkcją preparatu w postaci fiołka + rozp., prosimy o wykreślenie bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o zakończonej produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizacji ewentualnych zamówień.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

Pytanie 138

Dot. Pakietu 30 poz. 3.1

W związku z zakończoną produkcją preparatu w postaci fiołka + rozp., prosimy o możliwość zaoferowania preparatu w postaci fiołki.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 139

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 3 ust. 19 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 140

Wnosimy o przekazanie informacji na temat stanu majątkowego szpitala, albowiem na dzień dzisiejszy Wykonawca takiej wiedzy nie posiada.

Prosimy o przekazanie bilansu i rachunku wyników Zamawiającego za 2019 r oraz oświadczenie jeśli stan finansowy Zamawiającego pogorszył się w stosunku do bilansu za ubiegły rok.

Odpowiedź: Zamawiający udostępnia dokumenty na stronie internetowej <http://szpitaltbg.pl/zamowienia-publiczne-rok-2020/>.

Pytanie 141

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 8 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 21.

Pytanie 142

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1, 2:

1. W przypadku nie dostarczenia towaru w terminie określonym w § 4 ust. 2, Zamawiający ma prawo naliczyć karę umowną w wysokości 0,3 % wynagrodzenia brutto za część dostawy wykonanej z opóźnieniem, w przypadku asortymentu na CITO za każde 12 godzin opóźnienia, a w przypadku pozostałego asortymentu za każde zakończone 24 godziny, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto części dostawy wykonanej z opóźnieniem,

2. W przypadku stwierdzenia braków ilościowych i asortymentowych oraz nie dokonania wymiany towaru wadliwego na wolny od wad w terminie opisanym w § 8 ust. 1, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,3 % wartości brutto za część dostawy wykonanej nienależycie, w przypadku asortymentu na CITO za każdą godzinę opóźnienia, a w przypadku pozostałego asortymentu, za każde zakończone 24 godziny, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto brakującej lub wadliwej części dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 143

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków kompatybilnych z glukometrem, które charakteryzują się: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna; paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)- łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających; część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu - $\leq 20\text{mg/L}$; górna granica zakresu - $\leq 600\text{mg/dL}$; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosił minimum 6 miesięcy; bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaoferowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 (przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TUV Rheinland Polska Sp. o.o.)- parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTD 2016; glukometr z dożywnością gwarancją;

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 144

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

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 145

Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczowej pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 146

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 147

Czy Zamawiający wymaga glukometru z podświetlaną szczeliną paskową (nie portem) oraz z podświetlonym ekranem?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 148

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych ze szczeliną zasysającą krew na czubku paska testowego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 149

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5mg/2,5ml x 5 amp. w Pakiecie 35 - Leki przeciwzakrzepowe i inne, poz. 11,1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 150

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5mg/2,5ml x 5 amp. w Pakiecie 35 - Leki przeciwzakrzepowe i inne, poz. 11,1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oba rozwiązania.

Pytanie 151

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5mg/2,5ml x 5 amp. w Pakiecie 35 - Leki przeciwzakrzepowe i inne, poz. 11,1 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: Zamawiający dopuszcza oba rozwiązania.

Pytanie 152

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5mg/2,5ml x 5 amp. w Pakiecie 35 - Leki przeciwzakrzepowe i inne, poz. 11,1 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 153

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5ml x 5 amp. w Pakiecie 35 - Leki przeciwzakrzepowe i inne, poz. 11,2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 154

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5ml x 5 amp. w Pakiecie 35 - Leki przeciwzakrzepowe i inne, poz. 11,2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oba rozwiązania.

Pytanie 155

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5ml x 5 amp. w Pakiecie 35 - Leki przeciwzakrzepowe i inne, poz. 11,2 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: Zamawiający dopuszcza oba rozwiązania.

Pytanie 156

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5ml x 5 amp. w Pakiecie 35 - Leki przeciwzakrzepowe i inne, poz. 11,2 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oba rozwiązania.

Pytanie 157

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurii besilas amp. 25g x 2,5ml x 5 amp. w Pakiecie 35 - Leki przeciwwzkrzepowe i inne, poz. 9,1 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 nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 158

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurii besilas amp. 50mg x 5ml x 5 amp. w Pakiecie 35 - Leki przeciwwzkrzepowe i inne, poz. 9,2 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 nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 159

Czy Zamawiający w Pakiecie 29 - Leki różne i antybiotyki, poz. 25,2 (Bupivacaini hydrochloridum/Bupivacainum hydrochloridum spinal Heavy 0.5% fiol a 4ml x 5 fiol) **wymaga zaferowania 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: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 160

Dotyczy pakiet 37 poz. 5 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w opakowaniu typu KabiPac? Produkt nie jest dostępny w opakowaniu typu worek.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 161

Dotyczy pakiet 37 poz. 7 - Natrium chloratum 0,9% butelka stojąca z dwoma niezależnymi portami poj. 50 ml – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w opakowaniu typu worek FreeFlex+? Produkt nie jest dostępny w opakowaniu typu butelka.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 162

Dotyczy pakiet nr 37 poz. 9 – Czy Zamawiający ma na myśli zaferowanie bezpiecznych ampulek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym? W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE (dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi. Produkt w systemem bezigłowym nie występuje w opakowaniu typu fiolka.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający ma na myśli zaferowanie bezpiecznych ampulek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym? W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE (dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi. Produkt w systemem bezigłowym nie występuje w opakowaniu typu fiolka.

Pytanie 163

Dotyczy pakiet nr 37 poz. 10 – Natrium chloratum 0,9 % butelka szklana poj. 250 ml – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie tej pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 24.

Pytanie 164

Dotyczy §4 ust. 2 umowy - Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „Na ratunek” - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił min. 1dzień roboczy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i zmienia Projekt umowy, stanowiący załącznik nr 5a i załącznik 5b do SIWZ w zakresie § 4 ust. 2 z zapisu: „Towar będzie dostarczany w terminie dni (max do 3 dni) od daty złożenia zamówienia, z uwzględnieniem dostaw nadzwyczajnych „na CITO” w ciągu 12 godzin od chwili złożenia zamówienia.” na zapis: „Towar będzie dostarczany w terminie dni (max do 3 dni) od daty

złożenia zamówienia, z uwzględnieniem dostaw nadzwyczajnych „na CITO” w ciągu 24 godzin od chwili złożenia zamówienia.”

Pytanie 165

Dotyczy umowy § 8 ust. 3 - Ze względu na fakt, iż nie mamy możliwości wymiany wadliwego towaru, wnosimy o dopuszczenie zwrotu i wystawienia faktury korygującej.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 167

Dotyczy umowy § 8 ust. 1 - Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 21.

Pytanie 168

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 10 pozycjach: 19, 21a i 22 opakowania typu butelka OpTri. Jest to związane z procesem zamiany opakowań przez Producenta. Opakowanie OpTri jest kompatybilna z obecnie wykorzystywanymi do podaży diet zestawami, jest bardziej funkcjonalne oraz nadaje się do recyklingu.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 169

Czy Zamawiający w pakiecie 10 pozycji 19 oczekuje diety normalizującej glikemię opartej na białku kazeinowym i sojowym w proporcji 60 do 40? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 170

W związku z wycofaniem Protein Intense w wersji litrowej prosimy Zamawiającego o zgodę na zaoferowaniu w pakiecie 10 w pozycji 22a Protein Intense w opakowaniu 500 ml z przeliczeniem na objętość określoną w SIWZ w w/w pozycji.

W pierwszych dobach u pacjentów krytycznie chorych zalecane jest podawanie mniejszych objętości diety z wysoką zawartością białka w związku z tym objętość 500 ml jest bardziej optymalna dla zrealizowania celów żywieniowych w pierwszych dobach interwencji żywieniowej.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 171

W związku ze zmianą formuły przez Producenta prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 10 pozycji 24 diety hiperkalorycznej 1,24kcal/100 ml, bogatobiałkowej 8,8 g /100ml? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. Dieta o wyspecyfikowanych przez Zamawiającego parametrach (kaloryczność oraz zawartość białka) nie jest już dostępna na rynku.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 172

W związku z przejściem ze złączy ENLock na złącza ENFit, w zestawach do żywienia były dołączane łączniki przejściowe- typu ENLock/ENFit. Było to jednak rozwiązanie czasowe i zestawy z dodatkowymi łącznikami nie są już produkowane. Dlatego prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 10 pozycji 31 zestawów uniwersalnych (do worka i butelek) umożliwiających żywienie pacjentów metodą wlewu ciągłego za pomocą pompy bez adaptera przejściowego fabrycznie wmontowanego w złącze.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 173

Czy Zamawiający w pakiecie 10 pozycji 31 ma na myśli zestaw uniwersalny (do worka i butelek) do podaży metodą wlewu ciągłego wyspecyfikowany w instrukcji obsługi pompy Flocare Infinity?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający ma na myśli zestaw uniwersalny (do worka i butelek) do podaży metodą wlewu ciągłego wyspecyfikowany w instrukcji obsługi pompy Flocare Infinity.

Pytanie 174

W związku z przejściem ze złączy ENLock na złącza ENFit, w zestawach do żywienia były dołączane łączniki przejściowe- typu ENLock/ENFit. Było to jednak rozwiązanie czasowe i zestawy z dodatkowymi łącznikami fabrycznie wmontowane w złącze nie są już produkowane. Dlatego prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 10 pozycji 32 dwóch osobnych produktów: zestawu do podaży metodą grawitacyjną z łącznikiem ENFit oraz łącznika przejściowego umożliwiającego połączenie zgłębników i strzykawk ENLock.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 175

Czy w pakiecie 10 w pozycji 33 nie nastąpiła omyłka pisarska i zamiast Osmolarność 27mOsmol/l powinno być 270mOsmol/l? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Tak, nastąpiła omyłka i Zamawiający zmienia Załącznik nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy w zakresie Pakietu 10 poz. 33 z zapisu: Dieta wysokobiałkowa 7,5gbiałka/100ml, zawierająca

glutaminę1,66/100ml, hiperkaloryczna 1,28kcal/ml

bogato resztkowa, klinicznie wolna od laktozy

o osmolarności 27mOsmol/l op a 500 ml **na zapis:** Dieta wysokobiałkowa 7,5gbiałka/100ml,zawierająca

glutaminę1,66/100ml,hiperkaloryczna 1,28kcal/ml

bogatoresztkowa, klinicznie wolna od laktozy

o osmolarności 270mOsmol/l op a 500 ml.

Pytanie 176

W związku ze zmianą formuły przez producenta prosimy Zamawiającego o zgodę w pakiecie 10 w pozycji 33 na zaoferowanie produktu z zawartością glutaminy 1,56/100 ml. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 177

Dot. Pakietu 13 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zarejestrowanego jako 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½”, 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu prawidłowego przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 25.

Jednocześnie Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu, zgodnie z art. 38 ust. 4 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 z późn. zm.), zmienia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia na przedmiotowe zamówienie, tj.:

I. Zmienia Załącznik nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy w zakresie:

1. Pakiet 10 poz. 33 zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 175;
2. Pakiet 17 poz. 85 zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 124;
3. Pakiet 17 poz. 169 zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 135.

Dokonane zmiany zostały ujęte w Załączniku nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy po zmianach treści z dnia 07.07.2020r.

II. Zmienia Załącznik nr 5a oraz Załącznik nr 5b do SIWZ – Projekt umowy w zakresie:

1. § 4 ust. 2 zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 164;
2. § 8 ust. 1 zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 21.

Dokonane zmiany zostały ujęte w Załączniku nr 5a oraz Załączniku nr 5b do SIWZ – Projekt umowy po zmianach z dnia 07.07.2020 r