

Szpital w Szczecinku Sp. z o.o.
ul. Kościuszki 38
78-400 Szczecinek

Do wszystkich Wykonawców
Nr sprawy 23/2021
Nr ogłoszenia 669532-2021-PL
z dnia 04.12.2020 r.

dotyczy: DOSTAWA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH

Uprzejmie informujemy, że od uczestników postępowania wpłynęły zapytania odnośnie treści zapisów zawartych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Przytaczamy treść pytań i udzielonych odpowiedzi:

Pytanie

Pytanie nr 1 – dotyczy Zadanie 24 poz. 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu lubragel w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowoderek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g)?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

Pytanie 1 – dotyczy rozdziału V pkt 1

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie dla pakietu nr 57 (wapno sodowane) od wymogu posiadania uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej. Przedmiot zamówienia w pakiecie nr 57 jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.

Odpowiedź:

Zamawiający: odstępuje od wymogu w przypadku składania oferty na pakiet 57

Pytanie

Prosimy Zamawiającego o zmianę w zakresie wymaganych dokumentów na potwierdzenia spełnienia wymagań Zamawiającego dla pakietu nr 57. Przedmiotem zamówienia w pakiecie nr 57 jest wapno sodowane, będące wyrobem medycznym nie zaś lekiem, niezasadne jest zatem żądanie dopuszczenia do obrotu na podstawie ustawy Prawo Farmaceutyczne. Prosimy o zgodę na dopuszczenie przedstawienia dokumentów zgodnie z obowiązującą ustawą o Wyrobach Medycznych.

Odpowiedź:

Zamawiający: wyraża zgodę

Pytanie

Pytanie 1 – dotyczy pakietu 57

W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna/pochłaniacze Co2 nie dopuszczone przez Farmakopee brytyjską i amerykańską ze względu na wysoką zawartość NaOH (powyżej 3%), nieregularny kształt granulek oraz bardzo niską wydajność pochłaniania (17%, przy średniej ok. 26%), czy Zamawiający wymaga wapna medycznego o zawartości NaOH poniżej 3%, regularnych granulach, stopniu wydajności na poziomie 26% oraz stopniu pylenia poniżej 0,3%?

Odpowiedź:

Zamawiający: wymaga wapna medycznego o zawartości NaOH poniżej 3%, regularnych granulach, stopniu wydajności na poziomie 26% oraz stopniu pylenia poniżej 0,3%?

Pytanie

Pytanie 2 – dotyczy pakietu 57

Czy Wymagane wapno ma być wapnem dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską z potwierdzającym pismem od producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający: tak wymaga

Pytanie

1. Dotyczy zapisów umowy

Proszę o potwierdzenie, iż w razie wystąpienia takich okoliczności jak brak statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika nastąpi rozwiązanie umowy w ramach danego pakietu za porozumieniem stron z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC?

Zaferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji

Odpowiedź:

Zamawiający: tak potwierdza

Pytanie

2. Dotyczy § 1 ust. 2 wzoru umowy oraz Rozdz. III pkt. 2 SWZ – termin dostawy

Czy Zamawiający wydłuży termin realizacji dostaw na czas niezbędny do ich prawidłowej realizacji, tj. na czas min. 48 godzin dla pakietu nr 112?

Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego w przypadku leków, które ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem nie wymagają dostaw na dzień następny od daty złożenia zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający: tak wydłuża termin dostawy dla leków z pakietu 112

Pytanie

3. Dotyczy § 1 ust. 2 wzoru umowy oraz Rozdz. III pkt. 2 SWZ – dostawy na ratunek

Z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w pakiet nr 112 nie są lekami na tzw. „ratunek życia” i nie wymagają dostaw „na cito” w ciągu 12 godz. od złożenia zamówienia, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, proszę o potwierdzenie, że zapisy § 1 ust. 2 wzoru umowy oraz Rozdz. III pkt. 2 SWZ w zakresie dostaw na ratunek nie będą miały zastosowania w stosunku do pakiet nr 112.

Zapisy umowy w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych leków wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający: tak Zamawiający potwierdza zapisy § 1 ust. 2 wzoru umowy oraz Rozdz. III pkt. 2 SWZ nie będą miały zastosowania dla leków z pakietu 112

Pytanie

1) Przesyłam pytanie do przetargu pakiet 35 pozycja 12:

Czy zamawiający dopuści złożenie w tej pozycji oferty na lek Betadine o stężeniu 10% według CHPL i Ulotki jak w załączeniu?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

2) Przesyłam pytanie do przetargu pakiet 35 pozycja 14:

W związku z tym, że aplikatory do podawania leku Lidocaina nie są wyrobem medycznym a środkiem technicznym służącym do podawania leku Lidocaina zwracamy się z prośbą o wykreślenie konieczności składania oświadczenia dotyczącego spełniania wymogów zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych w przypadku pakietu nr 3 pozycji 40.

Odpowiedź:

Zamawiający: Zamawiający nie wymaga składania oświadczenia w zakresie pakiet 35 poz 14

Pytanie

1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 88 pozycja 1 – TUBERCULOSIS VACCINE - wymagał będzie szczepu RIVM w systemie instalacyjnym zamkniętym i bezpiecznym dla personelu?

Odpowiedź:

Zamawiający: tak wymaga

Pytanie

1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 88 pozycja 2 – TUBERCULOSIS VACCINE - wymagał będzie szczepu RIVM w systemie instalacyjnym zamkniętym i bezpiecznym dla personelu?

Odpowiedź:

Zamawiający: tak wymaga

Pytanie

1. Czy Zamawiający dokona modyfikacji w §4 ust. 9 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 24, poz. 3 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zasyпки ZinoDr.?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 24, poz. 29 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ZinoDr.A konfekcjonowanego 250g/op., oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 118, poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu:

1. 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: nie dopuszcza

Pytanie

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 118, poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu:

2. 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: nie dopuszcza

Pytanie

1. „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

Odpowiedź:

Zamawiający: tak wymaga rejestracji jako produkt leczniczy

Pytanie

„Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź:

Zamawiający: tak wymaga

Pytanie

Do §1 ust. 4 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §1 ust. 4 wzoru umowy w ten sposób, aby w razie konieczności dokonania zamówienia zastępczego Wykonawca był zobowiązany do pokrycia różnicy w cenie zamiast do zapłaty kary 20% wartości zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający: Zamawiający wyraża zgodę, treść §1 ust. 4 wzoru umowy po zmianie brzmi „1. W przypadku zwłoki w wykonaniu zamówienia o którym mowa pkt 2 Zamawiający ma prawo dokonać zakupu interwencyjnego niezrealizowanego przedmiotu zamówienia (lub jego odpowiednika) poza obowiązującą umową. Z tytułu dodatkowych kosztów związanych z takim zakupem Wykonawca jest zobowiązany do pokrycia różnicy pomiędzy ceną leków zakupionych w trybie interwencyjnym a ceną leków zaoferowanych w postępowaniu. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej do wysokości rzeczywiście poniesionej szkody na zasadach ogólnych KC. Zamawiający zobowiązany jest powiadomić Wykonawcę o zamówieniu interwencyjnym w dniu jego złożenia (za pośrednictwem faxu lub poczty elektronicznej). Przekazanie powyższej informacji jest równoznaczne z wycofaniem wcześniej złożonego i niezrealizowanego zamówienia u Wykonawcy. W przypadku gdy Wykonawca nie poinformuje (za pośrednictwem faxu lub poczty elektronicznej) Zamawiającego o spodziewanej zwłocze w dostawie i dostarczy ją po złożeniu przez Zamawiającego powiadomienia o zakupie interwencyjnym, to przedmiot opóźnionej dostawy nie zostanie przyjęty przez Zamawiającego lub pozostanie do dyspozycji Wykonawcy w magazynie Zamawiającego.”

Pytanie

Do §1 ust. 7 wzoru umowy: Wskazujemy, że zapis §1 ust. 7 wzoru umowy jest ogólny i nieprecyzyjny. Na jego podstawie wykonawcy nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty, ponieważ nie będą w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia. W związku z tym wnosimy o doprecyzowanie zapisu §1 ust. 7 wzoru umowy, w taki sposób, aby był zgodny z zasadami określonymi w ustawie z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. 2019 r., poz. 2019 ze zm.), a w szczególności przepisami art. 99 ust. 1 (nakazującym precyzyjne opisywanie przedmiotu zamówienia), art. 433 pkt 4 (nakazującym wskazanie minimalnej wartości lub wielkości świadczenia), art. 454 ust. 2 pkt 3 (zakazującym istotnych zmian umowy, jeśli zmiana w sposób znaczny rozszerza albo zmniejsza zakres świadczeń i zobowiązań wynikający z umowy) oraz art. 455 ust.1 pkt 1 (dopuszczającym zmiany umowy wyłącznie po spełnieniu warunków wskazanych w ustawie PZP).

Odpowiedź:

Zamawiający: zamawiający określił precyzyjnie ilość zamawianych produktów farmaceutycznych na podstawie zużycia w okresie poprzednich 12 miesięcy, jednakże z uwagi zmienność sytuacji epidemiologicznej brak jest możliwości określenia minimalnych ilości

Pytanie

Do §1 ust. 10, §6 lit. c) wzoru umowy: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu 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: nie wyraża zgody

Pytanie

Do §4 ust. 8 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów: „, pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny, a możliwość dokonania potrącenia wynikała będzie z aktualnych oraz powszechnie obowiązujących norm prawnych.”.

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie

Do §4 ust. 9 wzoru umowy: 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 uprawniającego Sprzedawcę do wstrzymania dostaw w przypadku, gdy Kupujący dopuszcza się zwłoki z dokonaniem zapłaty za dostarczoną część zamówienia, prosimy o usunięcie z umowy odpowiednich postanowień §4 ust. 9.

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie

Do §6 lit. e) wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów: „...jednak na okres nie dłuższy niż 6 miesięcy.”

Odpowiedź:

a) Zamawiający: wyraża zgodę treść §6 lit. e) wzoru umowy po zmianie brzmia przedłużenia terminu obowiązywania umowy w przypadku nie wyczerpania całości zamówienia do czasu wykorzystania całości zamówienia, jednak na okres nie dłuższy niż 6 miesięcy,”

Pytanie

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003 r. – 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:

Zamawiający: pytanie nie dotyczy SWZ

Pytanie

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

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

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;

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

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie

1. Pakiet 51 poz. 1

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

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

2. Pakiet 84 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści dietę doustną, Renilon 4.0 dla pacjentów z niewydolnością nerek nie wymagających leczenia nerkozastępczego. Białko 3,9 g/100 ml. Węglowodany 23,5g/100 ml (w tym cukry 4,8 g/100 ml, laktoza 30mg/100 ml). Tłuszcze 10 g/100 ml (w tym nasycone kwasy tłuszczowe 0,9 g/100 ml). Składniki mineralne. Witaminy. Wzbogacony w cholinę, taurynę i L-karnitynę. Osmolarność 455 mOsm/l. Wartość energetyczna 200 kcal/100 ml (835 kJ/100 ml).; 125 m. Smak morelowy x 4 sztuki?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 27 poz. 30 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy z uwagi na brak dostępności na rynku i brak praktycznej możliwości zakupu produktu opisanego w

SIWZ w Pakiecie nr 27 poz. 30 w przedmiotowym postępowaniu, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu TribioDr., również zawierającego w swoim składzie kombinację żywych kultur 3 szczepów bakterii probiotycznych Lactobacillus acidophilus (43,75%), Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (12,5%) i bifidobacterium lactis (43,75%)?

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SWZ

Pytanie

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 27 poz. 31 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy w Pakiecie nr 27 poz. 31 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 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SWZ

Pytanie

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 27 poz. 35 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy w Pakiecie nr 27 poz. 35 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SWZ

Pytanie

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 70 w przedmiotowym postępowaniu:

4. Czy z uwagi na podanie w Pakiecie nr 70 nazwy własnej testu narkotykowego, będącej zastrzeżonym

znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści jako zamiennik test wykrywający większą liczbę narkotyków narkotyki, o przewyższających parametrach (wyższej czułości) w stosunku do testu opisanego w SIWZ? Oferowany test wykrywa następujące narkotyki (czułość w ng/ml podano obok skrótów nazw narkotyków): AMP300/BAR300/BZD200/COC100/MET300/MTD300/OPI300 (morfina i heroina)/MDMA500/TCA1000/THC25(marihuana i haszysz).

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

1. Dotyczy pak. 28 poz. 18-20

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 28 poz. 18-20 wymaga, aby leki pochodziły od jednego Producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza, nie wymaga

Pytanie

2. Dotyczy pak. 28 poz. 18-20

Czy Zamawiający wymaga, aby lek w Pakiecie nr 28 poz. 18-20 był zarejestrowany we wskazaniu:

a) choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.

b) choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

c) choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza, nie wymaga

Pytanie

3. Proszę o doprecyzowanie zapisów SWZ dot. okresu obowiązywania umowy :

III. Opis przedmiotu zamówienia, termin wykonania zamówienia.

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa wyrobów farmaceutycznych, których rodzaj asortymentu i ilości określa Załącznik nr 2 do SWZ stanowiący integralną część SIWZ.
2. Zamówienie będzie realizowane od chwili podpisania umowy do dnia **15.02.2023** w formie sukcesywnych dostaw według zamówienia zgłoszonego faxem lub pocztą elektroniczną przez upoważnioną przez

Odpowiedź:

Zamawiający: okres obowiązywania umowy do dnia 15.02.2023

Pytanie

4. Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji dla których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży?

Odpowiedź:

Zamawiający: wyraża zgodę

Pytanie

5. Dotyczy pak. 3 poz. 17 oraz 21

Proszę o doprecyzowanie:

Czy wymóg zapisany pod pakietem ma dotyczyć pozycji 17 czy 21 ?

17	KETOPROFENUM rozt.do wstrzykiwań 0.1g/2 ml 10 amp. a 2 ml		op.	400		0,00
18	Vancomycyni 1 g x 1 fiołka		op.	680		0,00
19	PIPERACILLIN+TAZOBACTAM 4,5 g x 10 fiołek		op.	160		0,00
20	AMOXICILLINUM + AC. CLAVULANICUM (0,4g + 0,057g) 5ml/35ml		op.	3		0,00
21	AMOXICILLINUM + AC. CLAVULANICUM 1g (875mg + 125mg) x 14 tabl.powl.		op.	120		0,00
22	AMOXICILLINUM + AC. CLAVULANICUM 1g (500mg + 125mg) x 14 tabl.powl.		op.	70		0,00
					RAZEM	0,00

Do poz.21 Zamawiający wymaga aby preparat Ketoprofenum 0,1g/2ml. X 10 amp posiadał zarejestrowane wskazania do podawania dożylnego

Odpowiedź:

Zamawiający: wymóg dotyczy pozycji nr 17

Pytanie

6. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie (zgodne z SWZ – do pełnego opakowanie w górę) i podanie cen za opakowanie handlowe w pozycjach, gdzie jednostką miary są np. : fiołka, butelka, sztuka , flakon itp.? Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

7. Dotyczy pak. 2 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Anafranil SR 75, 75 mg, tabl.powl.o przedł.uwaln.,20 szt ? (tylko taka postać leku jest dostępna)

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

8. Dotyczy pak. 2 poz. 20

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml w ilości 42 op.(po przeliczeniu gramatury) bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

9. Dotyczy pak. 9 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Chlorsuccillin, 200 mg,prosz.d/sp.roztw.d/wstrz.,10 fioł ?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

10. Dotyczy pak. 9 poz. 22

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Argosulfan, 20 mg/g, krem, 100 g w ilości 48 op. (po przeliczeniu gramatury ; Argosulfan 400 g – posiada status zakończona produkcja)

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

11. Dotyczy pak. 22 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom,

1a-strzyk(Zg.MZ), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ i nie posiada karty charakterystyki jedynie stosowny dokument dopuszczający do obrotu na terenie Polski?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

12. Dotyczy pak. 27 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Delacet, płyn na skórę, 100 ml ?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

13. Dotyczy pak. 27 poz. 32

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Polfergan, 5 mg/5 ml, syrop, 150 ml, but.szklana w kart. ?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

14. Dotyczy pak. 27 poz. 36

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

SkinScabin, płyn, 120 ml ?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

15. Dotyczy pak. 78 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny;

Budixon Neb, 0,25 mg/ml; 2 ml, zaw.do nebul., 20 poj ?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

16. Dotyczy pak. 126 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Woda utleniona, 3%, 1 kg ?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

17. Dotyczy pak. 90 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Rocuronium bromide, 10mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, inf, 10 amp ?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

18. Dotyczy pak. 19 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Mupina, 20 mg/g, maść do nosa, 5 g w ilości 3 op. (po przeliczeniu gramatury) bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

19. Dotyczy pak. 19 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Nystatyna Teva, 500.000 j.m., tabl.dojelit., 16 szt ?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

20. Dotyczy pak. 23 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Espumisan, 40 mg, kaps., 100 szt,bl(4x25) w ilości 5 op. ?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

21. Dotyczy pak. 24 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

ZinoDr., zasyp.,przed podraż.skóry o dział.łagodząco-ochr, 100g ?

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SWZ

Pytanie

22. Dotyczy pak. 24 poz. 21

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Gastrotuss Baby, syrop, p/refluksowy,dla dzieci, 180 ml w ilości 2 op. ? bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego . Producent zmienił pojemność opakowania z 200 ml na 180 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

23. Dotyczy pak. 24 poz. 23

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Dispogel, żel, z lidokainą HCL 2%, 6 ml, 50 amp-strz. w ilości 3 op. ?

(Instillagel Almed, 5ml, lubrykant steryl, 25amp-strz – zakończona produkcja)

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

24. Dotyczy pak. 24 poz. 23

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk. w ilości 5 op. ?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

25. Dotyczy pak. 24 poz. 28

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Pyoctanina (Gencjan.fiolet), 1%,roztw.spiryt., 20 g ?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

26. Dotyczy pak. 24 poz. 29

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

ZinoDr.A, krem,barier.-ochronny o dział.pielęgn-regen,250 g w ilości 72 op. (po przeliczeniu gramatury)

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SWZ

Pytanie

27. Dotyczy pak. 24 poz.30

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 36 szt, bl(2x18) w ilości 84 op. ?

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SWZ

Pytanie

28. Dotyczy pak. 35 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Kaldyum, 600 mg, kaps.o przedł.uwaln,tw., 100 szt?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

29. Dotyczy pak. 35 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Betadine, 100 mg/ml, roztwór na skórę, 1000 ml (POVIDONE-IODINE 10%) w ilości 6 op. ?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

30. Dotyczy pak. 44 poz. 4

Czy Zamawiający miał na myśli :
„CLOBETASOLUM 0,5mg/g 25 g” krem czy może maść ?

Odpowiedź:

Zamawiający: maść

Pytanie

31. Dotyczy pak. 48 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Cervidil, 10 mg, syst.terap.dopochw., 5 syst. ?
(Enzaprost F 5, 5 mg/ml,roztw.do wstrz., 5 amp – stale wstrzymanie w obrocie)

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SWZ

Pytanie

32. Dotyczy pak. 53 poz.1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Konakion Prima Infanzia, 2mg/0,2ml,roztw.d/wstrz,doust.,5amp(Zg.MZ)? – preparat dostępny na
jedenrazowe pozwolenie Ministra Zdrowia

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

33. Dotyczy pak. 58 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Flixotide, (250mcg/dawkę), aer.inhal.,bezfreon.,120 dawek ?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie

34. Dotyczy pak. 58 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Flixotide, (50mcg/dawkę), aer.inhal.,bezfreon., 120 dawek ?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

35. Dotyczy pak. 118 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga:
„ GLUCOSUM subst. 75 gram” o rejestracji jako produkt leczniczy czy jako surowiec
farmaceutyczny ?

Odpowiedź:

Zamawiający: wymaga rejestracji jako produkt leczniczy

Pytanie

36. Dotyczy pak. 122 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga:

„PARAFFINUM LIQUIDUM płyn 800g” o rejestracji jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny ?

Odpowiedź:

Zamawiający: wymaga rejestracji jako produkt leczniczy

Pytanie

37. Dotyczy pak. 27 poz. 30

Bardzo proszę o określenie ilości w opakowaniu dla wymaganego preparatu.

W formularzu określono tylko ilość opakowań do wyceny.

Odpowiedź:

Zamawiający: 20 kapsułek w opakowaniu

Pytanie

38. Dotyczy pak. 107 poz. 1

Bardzo proszę o określenie ilości w opakowaniu dla wymaganego preparatu.

W formularzu określono tylko ilość opakowań do wyceny.

Odpowiedź:

Zamawiający: 60 tabletek w opakowaniu

Pytanie

39. Dotyczy pak. 28 poz. 22

Proszę o doprecyzowanie ilości opakowań/sztuk do wyceny.

Czy Zamawiający miał na myśli:

„NATRII DIHYDROPHOSPHAS , NATRII HYDROPHOS (0,0322g + 0,139g)ml x 50 a 150ml” – 9 op. czyli 450 szt. ?

Odpowiedź:

Zamawiający: tak 450 sztuk

Pytanie

40. Dotyczy pak. 28 poz. 22

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Enema, roztw.doodbytn, 150 ml, 50 butelek w ilości 9 op. i tym samym wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie handlowe ?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

41. Dotyczy pak.62 poz. 1

Proszę o doprecyzowanie ilości opakowań/ sztuk do wyceny.

Czy Zamawiający miał na myśli :

„Smoczek lateksowy ,jednorazowy z odpowietrzaczem od 0--6 miesiąca do mleka x 100 sztuk”- 2 op. czyli 200 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający: tak 200 sztuk

Pytanie

42. Dotyczy pak. 62 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Nuk, smocz.,n/but.,lateks,jednoraz.d/mlek,100szt,10.140.009 w ilości 2 op. i tym samym wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie handlowe.?

Odpowiedź:

Zamawiający: tak, wraza zgodę

Pytanie

43. Dotyczy pak. 1 poz. 41

pak. 15 poz. 1 oraz 2

pak. 49 poz. 1

pak. 67 poz. 1

pak. 85 poz. 1 oraz 2

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie zgodę z SWZ (do pełnego opakowania w górę) i tym samym wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie handlowe.

Odpowiedź:

Zamawiający: wyraza zgodę

Pytanie

44. Dotyczy pak. 26 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Mleko Nan Optipro Plus 1 HM-0, płyn, 70 ml, 32 but. w ilości 27 op. i tym samym wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie handlowe?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza, wyraża zgodę

Pytanie

45. Dotyczy pak. 27 poz. 31

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Lacidofil, kaps., 60 szt,bl(6x10) (LACTOBACILLUS SPP. Dawka: 2 MLD KOMÓREK) w ilości 15 op. ?
(Lacid forte, kaps.twarde, 10 szt – status zakończona produkcja od 11.2021)

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

46. Proszę o doprecyzowanie zapisów SWZ:

Domniemam, iż winno być „ (...) za wyjątkiem pakietu 27 poz. 20 i 21”

Odpowiedź:

Zamawiający: tak powinno być „za wyjątkiem pakietu 27 poz. 20 i 21”

Pytanie

47. Dotyczy pak. 24 poz. 3

Pak. 27 poz. 36

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o statusie rejestracji : kosmetyk ?

(tylko taki status jest dostępny)

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie

48. Dotyczy pak. 2 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Calsiosol, 95,5 mg/ml; 10 ml,roztw.do wstrz,infuz., 5 amp?

(Calcium Teva (Pliva), 9mgCa2+/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,10amp – zakończona produkcja)

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

49. Dotyczy pak. 2 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Calcium Gluconate Hameln,95mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz,10amp ?

(Calcium Teva (Pliva), 9mgCa2+/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,10amp – zakończona produkcja)

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

50. Dotyczy pak. 21 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Perlinganit, 1 mg/ml; 10 ml, roztw.do infuz.,10 amp w ilości 10 op. ?

(Nitracor, 2 mg/ml; 5 ml, roztw.do infuz., 50 amp – zakończona produkcja)

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

51. Dotyczy pak. 27 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Altabactin, (250 IU+5 mg)/g, maść, 5 g w ilości 4 op. ? (po przeliczeniu gramatury)

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

52. Dotyczy pak. 51 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Bebilon Pepti Syneo 1, prosz., 400 g w ilości 2 op. ?

(Bebilon Pepti 1 DHA, prosz., 400 g – zakończona produkcja)

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

53. Dotyczy pak. 28 poz. 25

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Epanutin Parenteral, 50 mg/ml; 5 ml, roztw. do wstrz., 5 fioł ? (ampułka jest niedostępna)

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

54. Dotyczy pak. 28 poz. 28

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5 fiolek ?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

55. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 2.

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: tak wymaga

Pytanie

56. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 1.

(1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofierowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

(2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofierowany 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: tak wymaga

Pytanie

57. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 3.

W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający: zamawiający wykreśla pozycję z pakietu, nie wymaga zaofierowania

Pytanie

58. Dotyczy pak. 21 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Esmocard 100 mg/10ml, (10 mg/ml), roztw. do wstrz., 5 fioł ? (ampułka jest niedostępna)

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

59. Dotyczy pakietu nr 24 poz. 26.

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

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza, za dużą objętość płynu do wypicia przez pacjenta

Pytanie

60. Dotyczy pakietu nr 27 poz. 35.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt?

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SWZ

Pytanie

61. Dotyczy pakietu nr 41 poz. 8.

W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający: zamawiający wykreśla pozycję z pakietu, nie wymaga zaoferowania

Pytanie

62. Dotyczy pakietu nr 45 poz. 1 oraz 2.

Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 1 oraz 2 pochodziły od jednego Producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza, nie wymaga

Pytanie

63. Dotyczy pak. 1 poz. 41

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Memotropil 20%, 12 g/60 ml, roztw.do infuz.,20 poj. w ilości 20 op. i tym samym wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie handlowe.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

64. Dotyczy pak. 1 poz. 50

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Linezolid , 2 mg/ml; 300 ml, roztw.d/infuz.,1 worek ?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

65. Dotyczy pak. 8 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

AMOXICILLINUM 250 mg/5 ml, prosz.d/sp.zaw.doust.,100 ml ? (postać : granulat – jest niedostępna)

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

66. Dotyczy pak. 23 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Gastrolit, prosz.do przyg.roztw., 4,15 g,14 sasz.w ilości 7 op. (po przeliczeniu) ?

(opakowanie * 15 saszetek zostało wycofane przez Producenta)

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

67. Dotyczy pak. 28 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Pabal, 100 mcg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz., 5 fiolek ? (ampułka jest niedostępna)

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

68. Dotyczy pak. 28 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Accofil, 48 mln j./0,5 ml,rozt.d/wst,r.d/inf, 1 amp-strz. ?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

69. Dotyczy pak. 28 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Accofil, 30 mln j./0,5 ml,rozt.d/wst,r.d/inf, 1 amp-strz. ?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

70. Czy Zamawiający zezwala na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości - gramatury w przypadku płynów, proszków (np. kropli, syropów, granulatów) niż podana przez Zamawiającego. Przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.; zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych (czyli do pełnego opakowania w górę)

Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź:

Zamawiający: zezwała

Pytanie

71. Czy Zamawiający dopuści zmianę :
tabletek/kapsułek/ tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu na
tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

72. Czy Zamawiający dopuści zamianę syropu na zawiesinę doustną, roztwór doustny i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

73. Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletki a równoważnik ma postać tabletki powlekanej , kapsułki (twarde, miękkie), drażetki, tabletki dojelitowe i odwrotnie ? (za wyjątkiem dot. pak. 27 określonym w SWZ)

Odpowiedź:

Zamawiający: zamawiający w SWZ określił możliwe sposoby zamiany postaci leków

Pytanie

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie w Pakiecie nr 129 w poz. 1-6 ilości Enoxaparinum natrium z postaci ampułko-strzykawkowej na wielodawkową postać 300 mg/3 ml x 1 fiol. Wraz z zestawem do podania leku? Czy Wykonawca powinien wówczas (uwzględniając zaokrąglenie ilości do pełnego opakowania) wycenić łącznie 3152 fiolki Enoxaparinum natrium 300 mg/3 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający: wyraża zgodę

Pytanie

2. Wykonawca wnosi o wykreślenie zapisów dotyczących opóźnienia w dostawie (par. 1.4), albowiem Ustawa PZP nie zezwala na naliczanie kar umownych za opóźnienie (art. 433 pkt. 1). Jedyną podstawą odpowiedzialności Wykonawcy i naliczenia kar umownych w tego tytułu może być ewentualnie zwłoka w wykonaniu zamówienia. Tymczasem par. 1.4 mówi o „upłynięciu terminów” określonych w umowie, co oznacza opóźnienie, a zatem narusza PZP.

Odpowiedź:

Zamawiający: zamawiający zmienia treść 1 pkt 4 na następującą „1. W przypadku zwłoki w wykonaniu zamówienia o którym mowa pkt 2 Zamawiający ma prawo dokonać zakupu interwencyjnego niezrealizowanego przedmiotu zamówienia (lub jego odpowiednika) poza obowiązującą umową. Z tytułu dodatkowych kosztów związanych z takim zakupem Wykonawca jest zobowiązany do pokrycia różnicy pomiędzy ceną leków zakupionych w trybie interwencyjnym a ceną leków zaferowanych w postępowaniu. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej do wysokości rzeczywiście poniesionej szkody na zasadach ogólnych KC. Zamawiający zobowiązany jest powiadomić Wykonawcę o zamówieniu interwencyjnym w dniu jego złożenia (za pośrednictwem faxu lub poczty elektronicznej). Przekazanie powyższej informacji jest równoznaczne z wycofaniem wcześniej złożonego i niezrealizowanego zamówienia u Wykonawcy. W przypadku gdy Wykonawca nie poinformuje (za pośrednictwem faxu lub poczty elektronicznej) Zamawiającego o spodziewanej zwłoce w dostawie i dostarczy ją po złożeniu przez Zamawiającego powiadomienia o zakupie interwencyjnym, to przedmiot opóźnionej dostawy nie zostanie przyjęty przez Zamawiającego lub pozostanie do dyspozycji Wykonawcy w magazynie Zamawiającego.”

Pytanie

3. Czy Zamawiający w par 1.4 zmieni wysokość kary umownej z 20% do wartości max. 0,2%? Obecna wysokość kary umownej jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Zamawiający: zamawiający zmienia treść 1 pkt 4 na następującą „1. W przypadku zwłoki w wykonaniu zamówienia o którym mowa pkt 2 Zamawiający ma prawo dokonać zakupu interwencyjnego niezrealizowanego przedmiotu zamówienia (lub jego odpowiednika) poza obowiązującą umową. Z tytułu dodatkowych kosztów związanych z takim zakupem Wykonawca jest zobowiązany do pokrycia różnicy pomiędzy ceną leków zakupionych w trybie interwencyjnym a ceną leków zaofertowanych w postępowaniu. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej do wysokości rzeczywiście poniesionej szkody na zasadach ogólnych KC. Zamawiający zobowiązany jest powiadomić Wykonawcę o zamówieniu interwencyjnym w dniu jego złożenia (za pośrednictwem faxu lub poczty elektronicznej). Przekazanie powyższej informacji jest równoznaczne z wycofaniem wcześniej złożonego i niezrealizowanego zamówienia u Wykonawcy. W przypadku gdy Wykonawca nie poinformuje (za pośrednictwem faxu lub poczty elektronicznej) Zamawiającego o spodziewanej zwłocze w dostawie i dostarczy ją po złożeniu przez Zamawiającego powiadomienia o zakupie interwencyjnym, to przedmiot opóźnionej dostawy nie zostanie przyjęty przez Zamawiającego lub pozostanie do dyspozycji Wykonawcy w magazynie Zamawiającego.”

Pytanie

4. Czy Zamawiający w par. 1.5 wykreśli wskazanie godziny, do jakiej należy powiadomić o braku zamówionych produktów? Wykonawca dokłada starań, aby natychmiast informować o niemożności wykonania zamówienia, nie może jednak potwierdzić, że zawsze przekaze w/w informację do godziny 14.30.

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie

5. Czy Zamawiający wykreśli par. 1.8? Minimalny wolumen zamówień określony jest w par. 2.4. Zapis par. 1.8 jest nieaktualny, gdyż zgodnie z PZP umowa musi być zrealizowana w minimalnym, określonym w umowie stopniu.

Odpowiedź:

Zamawiający: zamawiający wykreśla zapis z par 1 pkt 8 jednocześnie zmienia zapisy par 2 pkt 4 na „4. Zamawiający zobowiązuje się do zrealizowania przedmiotu umowy co najmniej 10 % w zakresie każdego zadania, przy czym Wykonawcy nie przysługują względem Zamawiającego jakiegokolwiek roszczenia z tytułu niezrealizowania pełnej ilości przedmiotu umowy.”

Pytanie

6. Czy Zamawiający w par. 3.2 dopisze „z zastrzeżeniem par. 2.4”? Minimalny wolumen obrotów musi zostać zrealizowany bezwarunkowo, ustawa PZP nie zezwala na dodatkowe warunki dla określonego umownie minimum realizacji umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający: wyraża zgodę na, zmienia zapisy par 3 pkt 2 na następujące „1. W razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodujące, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach.

W takim przypadku Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonanej części umowy z zastrzeżeniem par. 2.4.”

Pytanie

7. Czy Zamawiający w par 4.6 wykreśli frazę „powyżej 30 dni”? Zapis ten oznacza przymusowe, nieodpłatne kredytowanie Zamawiającego w okresie 30 dni dla każdej zafakturowanej płatności. Wymaganie tego rodzaju jest sprzeczne z zasadami współzycia społecznego oraz przepisami, które zezwalają na naliczenie odsetek od daty wymagalności roszczenia, bez dodatkowej karencji.

Odpowiedź: nie wyraża zgody

Pytanie

8. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.9? Jest on rażąco sprzeczny z zasadami współzycia społecznego.

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie

9. Wykonawca wnosi o wykreślenie zapisów dotyczących opóźnienia w dostawie (par. 4.8.c oraz 4.8.d), albowiem Ustawa PZP nie zezwala na naliczanie kar umownych za opóźnienie (art. 433 pkt. 1). Jedyną podstawą odpowiedzialności Wykonawcy może być ewentualnie zwłoka w wykonaniu zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający: zamawiający zmienia zapisy par 4 pkt 8 c i par 4 pkt 8d na następujące

c) zwłoki w wykonaniu zamówienia, o którym mowa w § 1 ust 2 umowy w wysokości 0,2% wartości brutto opóźnionego zamówienia dziennie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego zamówienia

d) zwłoki w realizacji uprawnienia z tytułu rękojmi i gwarancji, o którym mowa w § 5 ust 3 umowy oraz opóźnienia w realizacji zamówienia w terminie określonym w umowie w wysokości 0,2% wartości brutto opóźnionego zamówienia dziennie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego zamówienia.

Pytanie

10. Czy Zamawiający w par. 5.3 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja – także ilościowa - wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem 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:

Zamawiający: wyraża zgodę na wydłużenie terminu reklamacji ilościowych do 3 dni roboczych

Pytanie

11. Czy Zamawiający w par. 8.1 wykreśli wzmianki o wezwaniu do ugody i mediacji? Po pierwsze niejasne jest, czy Wykonawca musi wykorzystać obie procedury, czy jedną z nich (i w jakiej kolejności). Tym bardziej, że KPC nie przewiduje procedury „wezwania do mediacji”, a jedynie procedurę zawezwania do próby ugodowej. Po drugie doświadczenie wskazuje, że jedyną osią sporu w tych wypadkach jest fakt niepłacenia za zakupione, przyjęte, niereklamowane przez Zamawiającego leki. Trudno zatem wskazać, jaki – poza przewleczeniem sprawy i odroczeniem płatności – miałby być cel i przedmiot mediacji albo rozmów ugodowych.

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie

1. Pakiet 1 poz. 22 i 23 - Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności, wyrazi zgodę na zaferowanie produktu posiadającego badania stabilności umożliwiające połączenie w jednej strzykawce produktu metamizol z produktem Tramal, co daje pełne spektrum możliwości zastosowania połączeń produktu metamizol ze wszystkimi dostępnymi na rynku preparatami tramadolu?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie

2. Pakiet 4 poz. 38, 39 i 50 - Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności, wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w ampulce ?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

3. Pakiet 11 poz. 1 - 10 - Czy Zamawiający wymaga aby zaferować produkty lecznicze w opakowaniach, które posiadają dwa jałowe porty potwierdzone zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Odpowiedź:

Zamawiający: tak wymaga

Pytanie

4. Pakiet 17 poz. 2 - 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: tak wymaga

Pytanie

5. Pakiet 31 poz. 1 i 2 - czy Zamawiający dopuści, worki dwukomorowe Aminomix Nowum pakowane po 4 sztuki z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

6. Pakiet 32 poz. 1 - czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w ampułce x 20 szt. z przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

7. Pakiet 76 poz. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego SMOFKabiven zawierającego 10% roztwór aminokwasów 25,0g z tauryną, 4g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 19g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 63g o energii pozabiałkowej 450 kcal, pojemności 493ml?

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SWZ

Pytanie

8. Pakiet 60 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie diety wysokokalorycznej (1,5 kcal/ml), zawierającej kompletny zestaw składników odżywczych, bezresztkowej, zawierającej białko mleka(kazeina, serwatka) (5,6g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, olej słonecznikowy) (5,8g/100ml), węglowodany (maltodekstryny, cukier trzcinowy)(18,8g/100ml) o osmolarności 405 mosmol/l, pojemność 200ml?

Odpowiedź:

Zamawiający: wyraża zgodę

Pytanie

9. Pakiet 60 poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie diety normalizującej glikemię w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatoresztkowa, stosowana w cukrzycy zawierająca białko mleka(w tym kazeina)(4,65g/100ml) tłuszcze(wysoka zawartość tłuszczy, MUFA)(olej słonecznikowy, olej szafranowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(4,6g/100ml) o niskiej zawartości węglowodanów(skrobia, fruktoza) (9,25g/100ml) błonnik(wysoka zawartość)(dekstryny tapioki, celuloza mikrokrystaliczna) (1,5g/100ml) o osmolarności 345 mosmol/l?

Odpowiedź:

Zamawiający: wyraża zgodę

Pytanie

10. Pakiet 85 poz. 4 - Czy Zamawiający wymaga zaferowania bezpiecznych ampułek 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.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza , nie wymaga

Pytanie

11. Pakiet 84 poz. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 84 pozycja 3, diety w opakowaniu 500ml - dieta do żywienia dojelitowego normokaloryczna (1,0 kcal/ml),bezresztkowa, zawierająca mieszaninę białek (kazeina i soja)(3,8g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3

kwasy tłuszczowe olej rybi (EPA,DHA)(30mg/100ml), węglowodany (maltodekstryny) (13,8g/100ml), klinicznie wolna od laktozy, z zawartością karotenoidów o osmolarności 220 mosmol/l?

Odpowiedź:

Zamawiający: [jak w SWZ](#)

Pytanie

12. Pakiet 84 poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 84 pozycja 4, kompletnej diety do żywienia dojelitowego, bogatobiałkowej, o wysokiej zawartości błonnika – co najmniej 1,5g/100ml, zawierająca białko kazeinowe i sojowe 3,8g/100ml, tłuszcze LCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, normokaloryczna 1 kcal/ml, izosmotyczna, klinicznie wolna od laktozy, bezglutenowa o osmolarności do 285 mosmol/l, w zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną, zapewniającą sterylność, mniejsze ryzyko kontaminacji oraz rozlania diety, worku o objętości 500ml?

Odpowiedź:

Zamawiający: [jak w SWZ](#)

Pytanie

13. Pakiet 84 poz. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 84 pozycja 5, diety w opakowaniu EasyBag 500ml, dieta do żywienia dojelitowego – bezresztkowa, bogatobiałkowa, białko mleka(kazeina i serwatka)(7,5g/100ml), wysokokaloryczna(1,5kcal/ml), , tłuszcze(olej sojowy, MCT, olej lniany(ALA), ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi (EPA,DHA)(5,8g/100ml), węglowodany(maltodekstryny)(17,0g/100ml)o osmolarności 360 mosmol/l?

Odpowiedź:

Zamawiający: [jak w SWZ](#)

Pytanie

14. Pakiet 84 poz. 6 Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 84 poz nr 6 diety beztłuszczowej, bezresztkowej, bezglutenowej, opartej na białku serwatkowym, klinicznie wolnej od laktozy. Źródłem węglowodanów są maltodekstryny i sacharoza, niska zawartość sodu 6mg/100ml. Zawartość białka 4g/100ml, węglowodany 33,5g/100ml, 11%energii z białka o osmolarności 680 mosmol/l. Dostępna o smaku wiśniowym, opakowanie 4x200ml.

Odpowiedź:

Zamawiający: [jak w SWZ](#)

Pytanie

15. Pakiet 84 poz. 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pakiecie 84 pozycja 8, diety w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego oligopeptydowa, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa(zawiera śladowe ilości celulozy), klinicznie wolna od laktozy, bezglutenowa stosowana w zaburzeniach wchłaniania zawierająca białko(4,5g/100ml) (krótkołańcuchowe peptydy i wolne aminokwasy): hydrolizat serwatki, tłuszcze (niska zawartość, 51% MCT): MCT, olej rzepakowy, olej szafra-nowy, olej rybi (EPA, DHA-40mg/100ml), węglowodany: maltodekstryny, modyfikowana skrobia(14,3g/100ml), błonnik(śladowa zawartość): celuloza(0,08g/100ml) o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedź:

Zamawiający: [jak w SWZ](#)

Pytanie

16. Pakiet 84 poz. 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pakiecie 84 pozycja 9, diety w opakowaniu EasyBag 500ml – diety kompletnej do żywienia dojelitowego dla pacjentów krytycznie chorych, bogatobiałkowa – 22% energii białkowej, zawierająca białko kazeinowe i hydrolizat białka pszenicy, z glutaminą i arginina, ponad 50% tłuszczu MCT i omega-3 kwasy tłuszczowe, bezresztkowa, normokaloryczna – 1 kcal/ml, o osmolarności 270 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną.

Odpowiedź:

Zamawiający: [jak w SWZ](#)

Pytanie

17. Pakiet 84 poz. 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pakiecie 84

pozycja 10, kompletnej diety (1,2 kcal/ml), w opakowaniu EasyBag 500ml, bogata w białko, 10g/100ml- (33 en%) oraz EPA i DHA pochodzące z oleju rybnego, przeznaczona do żywienia dojelitowego przez zgłębnik. Zawiera MCT oraz hydrolizat białka serwatki. Nie zawiera glutenu, klinicznie wolna od laktozy. Do postępowania dietetycznego u osób niedożywionych lub zagrożonych niedożywieniem związanym z chorobą, w szczególności pacjentów krytycznie chorych poddawanych ciągłej terapii nerkozastępczej.

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SWZ

Pytanie

18. Pakiet 89 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy w ampułce szklanej?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

19. Pakiet 93 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania leku w bezpiecznych ampułkach wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawk i niewymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

Pakiet nr 11

Czy z uwagi na sytuację epidemiczną, uregulowania Resolucji oraz standardy bezpieczeństwa Zamawiający wymaga dostaw płynów infuzyjnych w opakowaniach Ecoflac plus, które gwarantują przygotowanie i infuzję leków w systemie zamkniętym?

Opakowanie w systemie zamkniętym wykazuje m.in. całkowitą zapadalność bez potrzeby napowietrzania, objętość resztkowa w opakowaniu po podaniu zawartości nie przekracza 5% co zapewnia pełną podaż leku.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

Pakiet nr 12

Czy z uwagi na sytuację epidemiczną, uregulowania Resolucji oraz standardy bezpieczeństwa Zamawiający wymaga dostaw płynów infuzyjnych w opakowaniach Ecoflac plus, które gwarantują przygotowanie i infuzję leków w systemie zamkniętym?

Opakowanie w systemie zamkniętym wykazuje m.in. całkowitą zapadalność bez potrzeby napowietrzania, objętość resztkowa w opakowaniu po podaniu zawartości nie przekracza 5% co zapewnia pełną podaż leku.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza, nie wymaga

Pytanie

Pakiet nr 12 pozycja nr 3

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia płynu wieloelektrolitowego izotonicznego, izojonowego, w pełni zbilansowanego, który jest wolny od zaburzających krzepnięcie antykoagulantów, które obniżają poziom zjonizowanego wapnia we krwi. Buforowany octanami i jabłczanami zapewniając równowagę kwasowozasadową?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza, nie wymaga

Pytanie

Pakiet nr 55

Czy Zamawiający wymaga dostaw leku Paracetamol w opakowaniu plastikowym? Opakowanie z dwoma portami o płaskiej powierzchni, plastikowe – LDPE – zapewnia pracę w systemie zamkniętym, bez potrzeby odpowietrzenia linii naczyniowej (jak to ma to miejsce w przypadku opakowań szklanych). Dodatkowo opakowanie plastikowe to niższe koszty utylizacji wynikające z różnicy wagi opakowania szklanego w stosunku do opakowania plastikowego.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza, nie wymaga

W związku z udzielonymi odpowiedziami Zamawiający zamieszcza na stronie postępowania zaktualizowany wzór umowy

Powyższe pismo stanowi pierwsze uzupełnienie treści SWZ nr sprawy: **23/2021**.

Treść niniejszego pisma umieszczona jest na stronie: www.szpital.szczecinek.pl

Zamawiający
Szpital w Szczecinku sp. z o.o.

PREZES ZARZĄDU
Szpital w Szczecinku Sp. z o.o.

Anetta Bibik-Mularczyk



