

Kancelaria tel.: (29) 743 76 11, fax: (29) 743 76 05,
e-mail: kancelaria@szpitalwyszkow.pl, <http://www.szpitalwyszkow.pl/>

Wyszaków, dnia 18 maja 2022 r.

DEZ/Z/341/ZP-17/2022

Dotyczy postępowaniu o udzielenie zamówienia klasycznego zgodnie z art. 132, o wartości równej lub przekraczającej progi unijne, o których stanowi art. 3 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2021 r., poz. 1129 z późn. zm.) w przedmiocie **Dostawa produktów leczniczych do SPZZOZ w Wyszakowie w okresie 12 miesięcy**, nr postępowania **DEZ/Z/341/ZP- 17/2022**.

W odpowiedzi na wniesione zapytania do SWZ, zgodnie z art. 135 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2021 r., poz. 1129 z późn. zm.), dotyczące powyżej wskazanego postępowania, Zamawiający udziela poniżej podanych odpowiedzi:

Pytanie 1 - dotyczy pakietu 13 poz. 1

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 chlorowodorek 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: zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

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: Zamawiający nie wyraża zgody na złożenie oferty częściowej.

Pytanie 3

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, proszę podać cenę do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 4

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 6

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 pakiet 4, poz. 9

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu.

Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy.

Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga w/w preparatu.

Pytanie 9 dotyczy pakietu nr 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poniższych pozycji i utworzy dla nich osobny pakiet tj.:

PAKIET NR 20	35	12	GLICLAZIDE	0,06G	TABLETKA O ZMODYFIKOWANYM UWALNIANIU	90 TAB.	op.	20
PAKIET NR 20	35	13	GLICLAZIDE	0,03G	TABLETKA O ZMODYFIKOWANYM UWALNIANIU	90 TAB.	op.	5
PAKIET NR 20	35	17	INDAPAMIDE	1,5 MG	TABLETKA POWLEKANA O PRZEDŁUŻONYM UWALNIANIU	108 TAB.	op.	10
PAKIET NR 20	35	21	PERINDOPRIL	0,005G	TABLETKA POWLEKANA	90 TAB.	op.	40
PAKIET NR 20	35	22	PERINDOPRIL	0,01G	TABLETKA POWLEKANA	90 TAB.	op.	20

PAKIET NR 20	35	23	PERINDOPRIL, AMLODIPINE	0,005G+ 0,005 G	TABLETKA	90 TAB.	op.	5
PAKIET NR 20	35	24	PERINDOPRIL, AMLODIPINE	0,01G + 0,005G	TABLETKA	90 TAB.	op.	5
PAKIET NR 20	35	30	TIANEPTINE	0,0125G	TABLETKA POWLEKANA	108 TAB.	op.	3
PAKIET NR 20	35	32	TRIMETAZIDINE	0,035G	TABLETKA	90 TAB.	op.	5

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 10 dotyczy pakietu nr 36, pozycja nr 16

Czy, w związku z brakiem produkcji oraz dostępności preparatu zawierającego substancję czynną „BROMOCRIPTINE MESYLATE” Zamawiający wyrazi zgodę na wpisanie ceny 0 zł z adnotacją pod pakietem o braku produkcji oraz dostępności w/w leku?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że pozycja nr 16 w pakiecie nr 36 nie podlega wycenie. Jeżeli Wykonawca dokona wyceny pozycji, pozycja będzie traktowana jako wartość 0,00 zł. Zamawiający dokonał modyfikacji pakietu nr 36.

Pytanie 11 dotyczy pakietu nr 36, pozycja nr 18

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu w dawce 1g pakowanego zbiorczo po 10 fiolek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 400 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 12 dotyczy umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów §5 ust 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

1) za opóźnienie w dostarczeniu Towaru wskazanego w Załączniku nr 2 w terminie określonym w § 3 ust. 9 pkt 1) umowy w wysokości 25 złotych za każdą rozpoczętą godzinę opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostarczeniu towaru.

2) za opóźnienie w dostarczeniu przedmiotu umowy w terminie określonym w § 4 ust. 9 pkt. 2) umowy w wysokości 50,00 złotych za pierwszą rozpoczętą godzinę opóźnienia oraz po 50 złotych za każdą następną rozpoczętą godzinę opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostarczeniu przedmiotu umowy.

3) za odstąpienie w zakresie niezrealizowanej części umowy lub rozwiązanie umowy w trybie natychmiastowym przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% wynagrodzenia umownego za niezrealizowaną część przedmiotu umowy,

4) za jednostronne odstąpienie w zakresie niezrealizowanej części umowy lub rozwiązanie umowy przez Wykonawcę w trybie natychmiastowym w wysokości 10% wynagrodzenia umownego za niezrealizowaną część przedmiotu umowy,

5) za przekroczenie terminu określonego w § 6 ust. 5 umowy w kwocie 25 zł za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia. Jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie produktu podlegającego reklamacji

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ i udzielonymi odpowiedziami.

Pytanie 13 dotyczy umowy

„Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy i dopuści w trakcie obowiązywania umowy zmianę ceny brutto w przypadku, gdyby na skutek zmiany przepisów podatkowych uległa zmianie obowiązująca w chwili zawarcia umowy stawka podatku od towarów i usług (VAT)? (dot. §4 ust 6 pkt.1)”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 14 dotyczy umowy

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ

Pytanie 15 dotyczy umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 4 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów z „...od dnia zgłoszenia wady” na „... od dnia uznania reklamacji”

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje § 6 projektu umowy.

Pytanie 16 dotyczy umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 4 ust. 10 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje § 4 ust. 10 projektu umowy.

Pytanie 17 dotyczy pakietu nr 19 poz. 4

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

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: tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 18 dotyczy pakietu nr 19 poz. 4

„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: tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 19 dotyczy pakietu 3, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zasyпки ZinoDr.?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 20 dotyczy pakietu 30, poz. 40

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: zgodnie z SWZ.

Pytanie 21 dotyczy pakietu 30, poz. 40

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: zgodnie z SWZ.

Pytanie 22 dotyczy pakietu 23

Czy Zamawiający w pakiecie nr 23 dopuści Sevoflurane pakowany po 6 butelek w kartonie?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 23 dotyczy pakietu nr 9

Prosimy o potwierdzenie rezygnacji wymogu posiadania koncesji, zezwolenia na obrót produktami leczniczymi w przypadku oferowania wyrobów medycznych, w przypadku których posiadanie w/w zezwoleń nie jest wymagane.

Odpowiedź: Zamawiający dla tego pakietu nie wymaga.

Pytanie 24 dotyczy pakietu nr 9

Prosimy o odstąpienie od wymogu dostaw przedmiotu zamówienia w trybie pilnym „leków na ratunek do 6 godzin”. Oferowany przez nas produkt w pak. 9 jest wyrobem medycznym.

Odpowiedź: Zamawiający odstąpi od zapisów w trybie pilnym dla pakietu nr 9.

Pytanie 25 dotyczy §2 ust. 2 wzoru umowy

Wskazujemy, że zapis §2 ust. 2 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 §10 ust. 2 pkt 2 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 1 (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: Liczba poszczególnych produktów wskazana w załączniku do umowy jest liczbą szacunkową i stanowi szacunkową ilość jaką Zamawiający zamierza zrealizować w okresie obowiązywania umowy albo do wyczerpania kwoty maksymalnego szacunkowego zobowiązania Zamawiającego wynikającego z umowy, którego wartość jest równa kwocie szacunkowego łącznego wynagrodzenia opisanego § 4 ust. 1. Zamawiający zastrzega sobie prawo zmian ilościowych pomiędzy poszczególnymi pozycjami w stosunku do ilości zawartych w załączniku w ramach ogólnej wartości pakietu. Wysokość łącznego wynagrodzenia Wykonawcy wskazana w § 4 ust. 1 jest wartością wyłącznie szacunkową i maksymalną. Nieosiągnięcie wysokości łącznego szacunkowego, maksymalnego wynagrodzenia wskazanego w § 4 ust. 1 nie może stanowić dla Wykonawcy podstawy roszczeń gdyż Zamawiający określa minimalny próg wykonania umowy w wysokości 50 % wartości umowy.

Pytanie 26 dotyczy §3 ust.9 pkt 1) i ust.2) projektu umowy

Czy ze względu na sytuację epidemiologiczną i wzmożone środki ostrożności Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw zwykłych do 2 dni roboczych oraz dostaw na „na cito” do 12 godzin od złożenia zamówienia?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 27 dotyczy treści §3 ust. 18 istotnych postanowień umowy

Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawnijają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 28 dotyczy treści §4 ust. 8 i §7 ust.1 pkt 7) wzoru umowy

Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że zgodnie z zapisami § 4 ust. 6 pkt. 4 projektu umowy, Wykonawca gwarantuje niepodwyższanie cen zaproponowanych w ofercie przetargowej przez cały okres trwania umowy, z wyjątkiem uzasadnionych zmian wprowadzonych przez producentów produktów leczniczych. Zmiany mogą być dokonane w formie aneksu na wniosek Wykonawcy w terminie 14 dni od dnia przesłania Zamawiającemu zawiadomienia o proponowanej zmianie. Zmiany są wprowadzane za pisemną zgodą Zamawiającego (po uzyskaniu pozytywnej opinii Kierownika Apteki Szpitalnej).

Pytanie 29 dotyczy treści §5 ust.1 pkt 1) wzoru umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 30 dotyczy §5 ust.1 pkt 2) projektu umowy

Prosimy o usunięcie tego zapisu, ze względu na to, że Zamawiający powołuje się w §5 ust.1 pkt 2) na §4 ust.9 pkt 2), którego nie ma w umowie.

Odpowiedź:

Zamawiający zmodyfikował § 5 ust.1 pkt 2) projektu umowy.

Pytanie 31 dotyczy treści §5 ust. 1 pkt 3,4) wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §5 ust.1 pkt 3,4) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 32 dotyczy §5 ust.1 pkt 5) projektu umowy

Czy zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary z tytułu opóźnienia w dostawie przedmiotu umowy podlegającego reklamacji do kwoty 15 zł za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 33

Czy w Pakiecie 31 poz. 13 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w identycznym stosunku ilościowym jak w przypadku produktu opisanego w SIWZ? Zawartość oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 34

Czy w Pakiecie 31 poz. 13 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 35

Czy w Pakiecie nr 31 poz. 32 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg liofilizowanych drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań). Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 36

Czy w Pakiecie nr 2 poz. 58 i 59 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 37 dotyczy pakietu nr 1 poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38 dotyczy pakietu nr 3 poz. 23

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 39 dotyczy pakietu nr 4 poz. 17

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Pytanie 40 dotyczy pakietu nr 4 poz. 33

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu, preparat jest wyłącznie dystrybuowany przez producenta.

Odpowiedź: zgodnie z z SWZ.

Pytanie 41 dotyczy pakietu nr 14 poz. 11

Czy Zamawiający ze względu na zmianę gramatury przez producenta z 400 G na 100 G wyrazi zgodę na przeliczenie ilości i zaproponowanie 60 opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gramatury 100g z jednoczesnym przeliczeniem ilości.

Pytanie 42 dotyczy pakietu nr 30 poz. 7

Panthenol Spray, 46,3 mg/g, aer.do stos.zewn., 150g – koniec produkcji w związku z tym czy Zamawiający dopuści dostępny na rynku Panthenol S.O.S., spray, 130 g w ilości 5 op.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43 dotyczy pakietu nr 31 poz. 19

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

Odpowiedź: tak, Zamawiający wymaga preparatu o w/w parametrach

Pytanie 44 dotyczy pakietu nr 33 poz. 8

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 45 dotyczy pakietu nr 33 poz. 19

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 46 dotyczy pakietu nr 33 poz. 12

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 47 dotyczy pakietu nr 48 poz. 8

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

Odpowiedź: Zamawiający w związku z zakończoną produkcją preparatu dokonał modyfikacji pakietu nr 48, poprzez wykreślenie poz. 8. Zamawiający informuje, że pozycja nr 8 w pakiecie nr 48 nie podlega wycenie. Jeżeli Wykonawca dokona wyceny pozycji, pozycja będzie traktowana jako wartość 0,00 zł.

Pytanie 48 dotyczy rozdziału xv pkt 7 ppkt 4 SWZ – przedmiotowe środki dowodowe

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia do oferty dokumentów tj.: Katalogi, broszury w języku polskim?

W związku z zamiarem złożenia oferty na dostawy produktów leczniczych w przedmiotowym postępowaniu, informujemy, że z powodów technicznych, wskazanych w specyfikacji warunków zamówienia (SWZ) przez Zamawiającego, niemożliwe jest złożenie kompleksowej oferty wraz z wymaganymi załącznikami.

Zamawiający wskazał do złożenia oferty miniPortal prowadzony przez Urząd Zamówień Publicznych, który przyjmuje pliki nie większe niż 150MB, a jednocześnie określił przedmiot zamówienia na ponad 758 pozycji oraz żąda między innymi dołączenia do oferty, zgodnie z Rozdziałem xv pkt 7 ppkt 4 SWZ dokumentów Katalogi, broszury w języku polskim – dla produktów leczniczych, które tu są w większości, są to karty charakterystyki, gdzie jedna karta może liczyć od 15 do nawet 50 stron.

Jednocześnie informujemy, że wszystkie produkty lecznicze posiadają aktualne karty charakterystyki, które są dostępne w bezpłatnych i ogólnodostępnych bazach danych, znajdujących się pod następującymi adresami:

1. <http://pub.rejestrymedyczne.csioz.gov.pl/>

2. <http://ec.europa.eu/health/documents/community-register/html/alfregister.htm>

3. <https://baza-lekow.com.pl/>

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że działając zgodnie z zapisami art. 107 ust. 2 ustawy Pzp oraz zapisami SWZ Rozdział XV, jeżeli Wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych Zamawiający wzywa do ich złożenia. Jednocześnie Zamawiający informuje, że będzie akceptował równoważne przedmiotowe środki dowodowe zgodnie z art. 106 ust. 3 ustawy Pzp.

Zamawiający na podstawie art. 65 ust. 1 pkt. 4) ustawy Pzp, odstępuje od wymogu użycia środków komunikacji elektronicznej w przypadku składania przedmiotowych środków dowodowych o których mowa w SWZ Rozdział XV ust. 7 pkt. 4. Zamawiając dopuszcza przekazanie ww środków dowodowych na zewnętrznych nośnikach tj. pendrive, płyty CD.

Nośniki o których mowa należy przesłać na adres: SPZZOZ w Wyszkanie ul. KEN 1 pokój nr 11, 07-200 Wyszaków, Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia z dopiskiem „DEZ/Z/341/ZP-17/2022”.

Zamawiający wyjaśnia, że pliki CHPL mogą być podpisane minimum nazwą preparatu, optymalnie nazwą preparatu, dawką oraz postacią leku.

Pytanie 49 dotyczy pak. nr 17 poz. 1

Czy nie nastąpiła omyłka pisarska i zamawiający w pak. 17 w poz. 1 zamiast 800 szt. ciprofloksacyn 0,2g/100ml wymaga 8000 szt. lub czy wymaga 800 opak. x 40 szt. ? prosimy o wskazanie ilości jaką Wykonawca powinien wycenić.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga 800 op. x 40 szt.

Pytanie 50 dotyczy pak. nr 17 poz. 1

Czy zamawiający dopuści przeliczenie ilości sztuk na opakowania handlowe x 40 szt.?

Odpowiedź: tak Zamawiający dopuści przeliczenie ilości na opakowanie handlowe x 40szt.

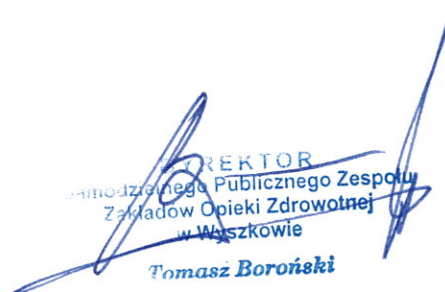
Pytanie 51 dotyczy pak. nr 17 poz. 1

Czy zamawiający wymaga, aby ciprofloksacyna 0,2g/100ml roztwór do infuzji był w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych) ?

Odpowiedź: tak, Zamawiający wymaga aby zaoferowany produkt był w postaci r-ro do infuzji w postaci monowodzianu.

Zamawiający informuje, iż termin składania ofert jest do dnia 25.05.2022 r. do godz. 10:00.

Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego w dniu 25.05.2022 r. o godz. 10:15.


DIREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zespołu
Zakładów Opieki Zdrowotnej
w Wyszkanie
Tomasz Boroński

Sporządził:

Marek Jasiński
st. ref. ds. fund. str. i zam. pub.
tel. (29) 743 76 86

