



Gdańsk, dnia 31 października 2024 r.

D10.251.94.G.2024

WYKONAWCY UBIEGAJĄCY SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia przekraczającej progi unijne, o jakich stanowi art. 3 ust. 2 pkt 1 ustawy Pzp na dostawę różnych produktów leczniczych, preparatów mlekozastępczych, kontrastów, substancji recepturowych oraz wyrobów medycznych.

W związku z pytaniami ze strony Wykonawców Zamawiający na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych wyjaśnia treść Specyfikacji Warunków Zamówienia w następujący sposób:

Pytanie 1 dot. części nr 122

Czy Zamawiający dopuści zaofertowanie w części 122 wapna sodowanego medycznego o poziomie pylenia (< 0,5mm) w przybliżeniu pomiędzy 0,3% -0,4% , absorpcji CO₂ w min. 130 l/kg ,w postaci nieregularnego granulatu 4x2mm, o składzie Ca(OH)₂ 82,50%, NaOH 3,5%, zawartości wilgoci 12-18%,z indykatorem zużycia zmieniającym kolor po pochłonięciu CO₂ , w kanistrach 5 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 dot. części nr 122

Czy Zamawiający dopuści zaofertowanie w części nr 122 wapna sodowanego w kanistrach 5 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości (tj. 180 op)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy zastosować przelicznik przy zachowaniu ogólnej ilości produktu wymaganego w SWZ.

Pytanie 3 dot. części nr 269 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaofertowanie w części nr. 269 w poz. 1 żel o poniższym składzie w 100 g:

- Pure water
 - Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose
 - 2g Lidocaine Hydrochloride
 - 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 %
 - 0.02g Methyl Hydroxybenzoate
 - 0.02g Propyl Hydroxybenzoate
- pojemność 11 ml w ampułko-strzykawce ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 dot. części nr 269 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaofertowanie w części nr. 269 w poz. 2 żel o poniższym składzie w 100 g:

- Pure water
 - Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose
 - 2g Lidocaine Hydrochloride
 - 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 %
 - 0.02g Methyl Hydroxybenzoate
 - 0.02g Propyl Hydroxybenzoate
- pojemność 6 ml w ampułko-strzykawce ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 5 dot. części nr 48 poz. 1 i 2

Zamawiający nie wskazał w opisie przedmiotu zamówienia pojemności dla produktów wskazanych w pozycji 1 i 2 w pakiecie nr 48.

Odpowiedź: Zamawiający w poz. 1 i 2 wymaga pojemności 90 ml, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1- Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 6 dot. części nr 48 poz. 1

Czy Zamawiającemu chodzi w pozycji nr 1, pakiet 48 o preparat do początkowego żywienia niemowląt, gotowy do spożycia: HiPP 1 BIO Combiotik o pojemności 90 ml?

Odpowiedź: Zamawiający w poz. 1 i 2 wymaga pojemności 90 ml, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1- Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 7 dot. części nr 48 poz. 2

Czy Zamawiającemu chodzi w pozycji nr 2, pakiet 48 o preparat do początkowego żywienia niemowląt, gotowy do spożycia HiPP 1 HA Combiotik o pojemności 90 ml?

Odpowiedź: Zamawiający w poz. 1 i 2 wymaga pojemności 90 ml, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1- Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 8 dot. części nr 28

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 28 Methylene Blue 1% 5 ampułko-strzykawkę PP po 5 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 9 dot. części nr 74

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 74 Fenobarbitale sodico 100 mg/2ml roztwór do wstrzykiwania: 5 x 2 ml szklane fiolki?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 10 dot. części nr 302 poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaproponowanie przez Wykonawcę w pozycji 14 - Glycerol [86%] [1000g], stężenia 85% ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1- Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 11 dot. części nr 302 poz. 38

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaproponowanie przez Wykonawcę w pozycji 38 – Omeprazolom subst. [5g] – 10 opakowań, 50 opakowań po 1g ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowania po 1g, należy zastosować przelicznik przy zachowaniu ogólnej ilości produktu wymaganego w SWZ.

Pytanie 12 dot. części nr 144

Czy Zamawiający dopuści do oceny maść konfekcjonowaną w opakowaniach po 20 g, spełniającą pozostałe zapisy SWZ, z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 2250 opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowania po 20g, należy zastosować przelicznik przy zachowaniu ogólnej ilości produktu wymaganego w SWZ.

Pytanie 13 dot. części nr 40

Czy zamawiający, mając na uwadze bezpieczeństwo stosowania preparatów zawierających Dobutaminę, wymaga aby oferowane preparaty nie zawierały Pirosiarczynu Sodiu. Pirosiarczyn sodu jest związkem bardzo reaktywnym, katabolizującym podawaną równocześnie Tiaminę, może powodować ciężkie reakcje nadwrażliwości i skurcz oskrzeli, ponadto znana jest niezgodność pirosiarczynu sodu z chloramfenikolem, cispłatyną.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 14 dot. części nr 225

Czy zamawiający wymaga aby lek Ampicilin posiadał jak najkrótsze czasy podania - to jest wstrzyknięcie dożylnie 3-5 min, bez możliwości wystąpienia drgawek , a infuzja dożylną min 10-20 min? Potwierdzonej CHPL-em.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.



Pytanie 15 dot. części nr 225

Czy zamawiający posiadając w swoich organizacjach Oddziały Położniczo-ginekologiczne, wymaga w zapytaniu o preparat Ampicillin w części 225, wymogu i możliwości stosowania w profilaktyce okołoporodowej potwierdzonej CHPL-em.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga. W części nr 226 jest opis produktu, który jest zarejestrowany do stosowania w profilaktyce okołoporodowej.

Pytanie 16 dot. części nr 132 poz. 1

Czy Zamawiający w Części nr 132 pozycja nr 1 - Dopęcherzowa szczepionka BCG do Immunoterapii - wymaga produktu leczniczego BCG w opakowaniu-fiolka+ zestaw do rekonstytucji i podawania w systemie zamkniętym (zgodnie z CHPL), który jest dostępny w obrocie na terytorium RP (tj. możliwe jest jego faktyczne nabycie w celu zrealizowania zamówienia)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17 dot. części nr 132 poz. 1

Czy Zamawiający w Części nr 132 pozycja nr 1 - Dopęcherzowa szczepionka BCG do Immunoterapii - wymaga aby system zamknięty był dedykowany (certyfikowany zgodnie z odnośnymi przepisami o wyrobach medycznych) do łączenia z fiolką z prątkami BCG?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18 dot. części nr 88 poz. 82

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?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza inną wielkość opakowania leku (należy zastosować przelicznik przy zachowaniu ogólnej ilości produktu wymaganego w SWZ – ilość opakowań zaokrąglić w górę).

Pytanie 19 dot. części nr 144

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na Jodowany powidon 100mg/g maść x 20g Betadine maść x 20 g) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza inną masę tubki maści z przeliczeniem ilości opakowań (ilość opakowań zaokrąglić w górę).

Pytanie 20 dot. części nr 157 poz. 9

Czy Zamawiający w części 157 poz. 9, dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiołki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi 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.

Pytanie 21 dot. części nr 157 poz. 9

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem zamówienia.

Pytanie 22 dot. części nr 157 poz. 9

Czy Zamawiający wydzieli z części 157 poz. 9 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 23 dot. części nr 262

Czy w Części nr 262 (Calcium chloride) Zamawiający dopuści wycenę produktu Calcium chloride DEMO 1g/10ml x 10 amp.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 24 dot. części nr 46 poz. 12

Czy zamawiający w pakiecie nr 46 w pozycji nr 12 wyrazi zgodę na zamianę i wycene produktu Bebilon Prosyneo HA RTF 24x90ml?

Powodem zamiany jest brak dostępności Bebilon Pepti Syneo RTF 24x90ml

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla poz. 12 z części nr 46, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1- Formularzem asortymentowo-cenowym.



Pytanie 25 dot. części nr 307

Czy Zamawiający wymaga aby dla produktu azacitidine, przygotowanego z użyciem schłodzonej (2°C-8°C) wody do wstrzykiwań, produkt miał chemiczną i fizyczną stabilność użytkową przygotowanego produktu leczniczego w temperaturze 2°C-8°C przez minimum 24 godziny, przechowywanego w fiolce i przez minimum 24 godziny dla produktu przechowywanego w strzykawce?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby produkt azacitidine przygotowany z użyciem schłodzonej (2°C-8°C) wody do wstrzykiwań, wykazywał chemiczną i fizyczną stabilność użytkową przygotowanego produktu leczniczego w temperaturze 2°C-8°C przez minimum 22 godziny.

Pytanie 26

Czy w sytuacji, kiedy Hurtownia Farmaceutyczna nie otrzyma z MZ własnej czasowej zgody na sprowadzenie produktu z za granicy (import interwencyjny), Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktu sprowadzanego do kraju na wniosek Zamawiającego (w trybie art. 4 ust. 1 Ustawy Prawo Farmaceutyczne)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza sprowadzenie produktu leczniczego do kraju na wniosek w ramach procedury Importu Docelowego w przypadku braku rejestracji produktu w Polsce.

Pytanie 27

Prosimy o wydłużenie terminu dostawy dla produktów sprowadzanych w ramach importu docelowego do 3 tygodni.

Odpowiedź: Na etapie realizacji umowy, w przypadku, gdy produkt leczniczy jest niezarejestrowany w Polsce, po uprzednim ustaleniu z Zamawiającym, Zamawiający dopuszcza sprowadzenie leku w procedurze importu docelowego i w takich przypadkach Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu dostaw.

Pytanie 28 dot. części nr 279

(Calcium gluconato)

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie nr 279 leku w plastikowych ampułkach w opakowaniach handlowych z inną ilością niż wskazana w SWZ z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości. Lek sprowadzany na teren Polski w ramach importu docelowego na wnioski MZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy zastosować przelicznik przy zachowaniu ogólnej ilości produktu wymaganego w SWZ – ilość opakowań zaokrąglić w górę

Pytanie 29 dot. projektu umowy

Proszę o potwierdzenie, iż w razie wystąpienia takich okoliczności jak 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 za porozumieniem stron (bez naliczenia kar umownych) w zakresie w/w produktu 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: Wszelkie okoliczności jakie wystąpią w toku realizacji umowy będą oceniane w oparciu stan faktyczny oraz przepisy prawa (m.in. art. 355 § 2 k.c.). W przypadku uznania przez Zamawiającego, że Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności (przy uwzględnieniu art. 355 § 2 k.c.) za zaistniałą sytuację skutkującą brakiem możliwości dostarczenia towaru - sankcje przewidziane w umowie nie będą nakładane.

Pytanie 30 dot. § 6 ust. 4 projektu umowy – kary umowne

Czy Zamawiający zgodzi się w § 6 ust. 4 wzoru umowy na zmianę kary umownej wynoszącej 10% wartości brutto umowy, określonej w § 1 ust. 4 na karę wynoszącą 10% wartość brutto niezrealizowanej części umowy?

Mając na uwadze wytyczne UZP i wypracowane stanowisko KIO w którym określając wysokość kar



umownych, Zamawiający powinien kierować się zdrowym rozsądkiem. Zbyt restrykcyjne kary umowne w połączeniu z wynikającą z ustawy o finansach publicznych koniecznością ich dochodzenia przez zamawiającego może prowadzić nie tylko do negatywnych konsekwencji dla wykonawcy, ale być powodem niemożności zrealizowania zamówienia. Powyższy zapis w brzmieniu przewidującym karę umowną zamówienia również prawidłowo zrealizowanego pozostaje w sprzeczności funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż wysokość kar umownych wskazanych we wzorze umowy jest uzasadniona i zgodna z przepisami prawa. Wysokość kar umownych w żadnym razie nie może być uznana jako rażąco wygórowana. Analizując szkodę Zamawiającego należy podkreślić, iż Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 14 kwietnia 2005 r., II CK 626/04 wskazał, iż pojęcie szkody rozumie się szeroko w sposób obejmujący wszelkie negatywne konsekwencje niewykonania zobowiązania.

Nadto zgodnie z orzecnictwem kara umowna stanowi nie tylko surogat odszkodowania, jej celem może być również skłonienie dłużnika do prawidłowego wykonania swego zobowiązania (tak: KIO w wyroku z dnia 30 czerwca 2010 r. KIO/UZP 1189/10, Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 8 sierpnia 2008 r. V CSK 85/08)".

Pytanie 31 dot. projektu umowy

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

§ 6

4. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy określonej w § 1 ust. 4 w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z przyczyn, o których mowa w ust. 5 lub § 4.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 32 dot. części nr 40

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 40 produktu leczniczego zawierającego dobutaminę w dawce 12,5mg/ml 20ml w opakowaniach po 5 ampulek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33 dot. części nr 62

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 62 Calcium gluconate 95mg/ml x 10ml w opakowaniach po 10 ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Część nr 62 zawiera preparaty z morfiną.

Pytanie 34 dot. części nr 181

(Theophylline)

Uprzejmie proszę o możliwość zaoferowania gotowego do podania produktu leczniczego w dawce 1,2 mg a 250 ml x 20 butelek w ilości 309 opakowań. W załączeniu CHPL. Zgoda Pozwoli na przedstawienie Państwu atrakcyjnej oferty w ramach przyjętego kryterium oceny.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 35 dot. części nr 244 poz. 12

Czy Zamawiający w Pakiecie 244 w pozycji nr 12 dopuści lek w postaci ampulek?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1- Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 36 dot. części nr 64

Czy Zamawiający w części 64 wymaga, na czas trwania umowy, bezpłatnego użyczenia 15 parowników kompatybilnych z posiadanymi przez Zamawiającego aparatami do znieczulenia oraz kompatybilnych z zaoferowanym lekiem DESFLURAN 240ml.

Odpowiedź: Zamawiający w załączniku nr 1 (pod częścią) umieścił wykaz aparatów do znieczulenia, którymi dysponuje obecnie. Zamawiający wymaga by oferowany produkt był zgodny ze wszystkimi aparatami do znieczulenia i parownikami będącymi w posiadaniu zamawiającego i wówczas wymaga dostarczenia 15 sztuk parowników w dniu pierwszej dostawy leku. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego wymagającego inny typ parownika niż posiadany przez Zamawiającego, ale wówczas wymaga dostarczenia 50 parowników w dniu pierwszej dostawy leku.



Pytanie 37 dot. części nr 64

Czy Zamawiający w części 64 wymaga aby Wykonawca zapewniał autoryzowany serwis producenta parowników potwierdzony przez producenta stosownym dokumentem (np. oświadczeniem) niezbędnym do ich prawidłowej eksploatacji w trakcie trwania umowy?

Serwis taki daje gwarancję, że odbywa się pod nadzorem lub za aprobatą jakościową producenta sprzętu i świadczona usługa wykonywana jest w sposób zapewniający najwyższą jakość. Tylko podmiot posiadający autoryzację pozyskuje dostęp do bazy wiedzy producenta (dokumentacji, narzędzi, kodów oprogramowania serwisowego), jego wsparcia oraz ma dostęp do najnowszej, pełnej i oficjalnej dokumentacji technicznej.

Wprowadzenie powyższego wymogu, winno być poświadczony (a dla Zamawiającego pozwalające na jego weryfikację) poprzez dostarczenie dokumentu / oświadczenia, udzielonego przez autoryzowany serwis, że w/w czynności będą przez niego wykonywane.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga serwisu zgodnego z wymogami zawartymi w instrukcji obsługi urządzenia.

Pytanie 38 dot. części nr 64

Czy Zamawiający w części 64 wymaga dostarczenia preparatu Desfluran 240ml w butelce innej niż szklana, ze szczelnym bezpośrednim systemem napełniania, bez żadnych dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem? Szklana butelka jest mniej odporna na uszkodzenia mechaniczne, w szczególności na stłuczenie, niż inne stosowane opakowania, np. aluminium czy polietylenonaftalen -PEN. W przypadku takiego uszkodzenia może dojść do zanieczyszczenia i skażenia atmosfery bloku operacyjnego czy sali operacyjnej, a tym samym narażenia osób obecnych w pomieszczeniu, w tym personelu medycznego, na wdychanie oparów anestetyku wziewnego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza szklane butelki.

Pytanie 39 dot. części nr 132

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty, która będzie składała się z dwóch elementów?

1) leku Onko BCG100 1 fiolka lub 1 ampułka z proszkiem zawiera: Żywe, atenuowane prątki BCG - (Bacillus Calmette-Guerin), podszczep brazylijski Moreau – 100 mg. 1 fiolka lub 1 ampułka Onko BCG 100 zawiera od 3,0 x 10⁸ do 12,0 x 10⁸ żywych prątków BCG, oraz

2) wyrobu medycznego stanowiącego zamknięty system do rekonstrukcji leku, który zawiera rozpuszczalnik 50 ml pozwalający na przygotowanie wlewki (system zamknięty potwierdzony zapisem w instrukcji użytkowania wyrobu medycznego - IFU).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy, który jest opisany w przedmiocie zamówienia.

Pytanie 40 dot. części nr 132

W pakiecie nr 132, zawarli Państwo 2 pozycje tj:

1. Dopęcherzowa szczepionka BCG do Immunoterapii, proszek i rozpuszczalnik wraz z bezigłowym systemem zamkniętym do rozpuszczania i podawania
 2. 5-Aminolewulinowy kwas proszek do przygotowania roztworu doustnego 0,03 g/ml fiol.a 1,5g
- Zwracamy się do Państwa z uprzejmą prośbą o wyodrębnienie pozycji nr 1 do osobnego pakietu. Umożliwi to naszej firmie złożenie konkurencyjnej oferty na w/w. lek oraz może skutkować obniżeniem kosztów zakupu przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 41 dot. części nr 35 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje, aby preparat był bez alkoholu i poprzez to był stosowany do usuwania przylepców także u małych dzieci i noworodków?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wyrób przeznaczony także dla dzieci i noworodków.

Pytanie 42 dot. części nr 12

W odniesieniu do Części nr 12 formularza asortymentowo - cenowego (sewofluran) zwracam się z prośbą o zestawienie modeli oraz ilości parowników wymaganych przez Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający w załączniku nr 1 (pod częścią) umieścił wykaz aparatów do znieczulenia, którymi dysponuje obecnie. Zamawiający wymaga, by oferowany produkt był zgodny ze wszystkimi



aparatami do znieczulenia i parownikami, będącymi w posiadaniu zamawiającego i wówczas wymaga dostarczenia 15 sztuk parowników w ciągu 24h od pierwszej dostawy leku. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego wymagającego inny typ parownika niż posiadany przez Zamawiającego, ale wówczas wymaga dostarczenia 50 parowników w ciągu 24h od pierwszej dostawy leku.

Pytanie 43 dot. części nr 64

W odniesieniu do Części nr 64 formularza asortymentowo - cenowego (desfluran) zwracam się z prośbą o zestawienie modeli oraz ilości parowników wymaganych przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający w załączniku nr 1 (pod częścią) umieścił wykaz aparatów do znieczulenia, którymi dysponuje obecnie. Zamawiający wymaga by oferowany produkt był zgodny ze wszystkimi aparatami do znieczulenia i parownikami będącymi w posiadaniu zamawiającego i wówczas wymaga dostarczenia 15 sztuk parowników w dniu pierwszej dostawy leku. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego wymagającego inny typ parownika niż posiadany przez Zamawiającego, ale wówczas wymaga dostarczenia 50 parowników w dniu pierwszej dostawy leku.

Pytanie 44 dot. części nr 64

W odniesieniu do Części nr 64 formularza asortymentowo - cenowego (desfluran) proszę o informację czy Zamawiający dopuści butelkę o pojemności 250ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza butelkę o pojemności 250ml.

Pytanie 45 dot. części nr 12 i 64

W odniesieniu do Części nr 12 Sevofluran oraz Części nr 64 Desfluran formularza asortymentowo - cenowego zwracam się z prośbą o informację czy Zamawiający dopuszcza butelkę szklaną, której bezpieczeństwo użytkowania potwierdzone jest przez testy przeprowadzone przez niezależne laboratorium.

Test upadku – Sevofluran Piramal

Wnioski z testu upadku przeprowadzonego na butelkach Sevofluran Piramal, przez niezależną agencję testującą. Test upadku został przeprowadzony przez niezależne laboratorium, wykorzystując zmodyfikowany protokół ISTA.

Żadna z napełnionych butelek nie pękła aż do co najmniej trzeciego upadku.

W przeciwieństwie do butelek aluminiowych, które mogą powodować powstawanie kwasu Lewisa skutkującego degradacją Sevofluranu i butelek PEN (politereftalan etylenu), w których mogą występować mikropory, butelki szklane nie wchodzi w interakcje chemiczne. Półprzezroczystość bursztynowego szkła typu III pozwala na łatwe monitorowanie zawartości butelki.

Zalety butelek Sevofluran Piramal i opakowania szklanego:

- Jakość i zaufanie - szklane butelki i fiolki są najczęściej używanym opakowaniem w farmacji od setek lat, ze względu na swoje obojętne właściwości.
- Przyjazne dla środowiska - opakowanie butelek Sevofluran Piramal jest przyjazne środowisku. Mogą zostać poddane recyklingowi.
- Wytrzymałość - szansa na pęknięcie butelek szklanych Piramal wynosi mniej niż 1%, na podstawie testu upadku przeprowadzonego przez niezależne laboratorium, korzystając ze zmodyfikowanego protokołu ISTA.
- Stabilność - Sevofluran Piramal ma 5-letni okres przydatności do użycia.
- Półprzezroczystość - Półprzezroczystość bursztynowego szkła typu III pozwala na łatwe monitorowanie zawartości.

Ponadto dopuszczenie kolejnego oferenta do postępowania przetargowego może zagwarantować wybór najkorzystniejszej oferty oraz efektywne wydatkowanie środków.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza butelkę szklaną.

Pytanie 46 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający wykreśli par. 5.3? jest to dodatkowy obowiązek Wykonawcy spowodowany nienależytym wykonaniem umowy przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami projektu umowy. W zapisie jest mowa o „ewentualnych zaległościach”. Niezasadne jest zatem twierdzenie, że Zamawiający z góry zakłada nie przestrzeganie terminu zapłaty.



Pytanie 47 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.4? jest on rażąco sprzeczny z zasadami współzycia społecznego.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że stan majątkowy Spółki jest powszechnie znany. Zaś wszelkie dokumenty finansowe zamawiającego są ogólnie dostępne (w KRS). Dodatkowo opublikowane są na stronie bip.copernicus.gda.pl (zakładka: „Sprawozdania i raporty”).

Pytanie 48 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 6.6, względnie wpisze wartość procentową, np. 0,2% wartości dostawy objętej odmową? Określona tam kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązek dostarczenia dokumentu odmowy wynika wprost z Ustawy Prawo Farmaceutyczne.

Pytanie 49 dot. projektu umowy

W związku z treścią par. 6 umowy Wykonawca wnosi o podanie maksymalnej wartości wszystkich kar umownych (art. 436 pkt 3 Ustawy PZP). Zamawiający musi podać w umowie łączną maksymalną wysokość wszystkich kar umownych, których mogą dochodzić strony; jest to ustawowy wymóg co do treści umowy. Obecne zapisy par. 6.11 oraz 6.12 podają maksymalną wysokość kar dla różnych stanów faktycznych (podstaw naliczenia kar), zatem umowa nie zawiera wymaganej ustawą wysokości wszystkich kar umownych. Notabene zsumowanie wskazanych częściowych kar daje 120% wartości umowy, co jest kwotą rażąco wygórowaną.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Wystąpienie wszystkich przesłanek do naliczenia wszystkich kar umownych wymagałoby ekstremalnie nierzetelnego wykonania umowy. Zamawiający zakłada dobrą wolę współpracy wykonawców.

Pytanie 50 dot. projektu umowy

Czy w par. 7.3.3 Zamawiający wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT? Zmiana stawki podatku VAT powinna wchodzić automatycznie, z dniem wprowadzenia stosownych przepisów; inaczej grozi to Wykonawcy rażąco stratą. Wykonawca musi oczekiwać na akceptację propozycji zmian, w tym czasie przecież jednak będzie wystawiać faktury za bieżące dostawy. To samo stanie się w razie odmowy zawarcia aneksu w przedmiotowej kwestii.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Nieprawidłowe jest stanowisko, iż całe ryzyko zmiany VAT powinien ponosić Zamawiający a podwyższenie cen powinno następować w sposób automatyczny.

Pytanie 51 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający dopisze w par. 7.3.5 na końcu zdanie: „Zmiany te nie mają zastosowania jeżeli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej niż zmienione ceny”?

Odpowiedź: Zamawiający weryfikuje ceny produktów obecnych na liście leków, wyrobów edycznych i środków spożywczych refundowanych w celu spełnienia wymogu Art. 9. 1 ustawy o refundacji.

W przypadku gdy cena umowna jest niższa niż urzędowa cena zbytu powiększona o marżę hurtową, nie zachodzi przesłanka do zmiany ceny.

Pytanie 52 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający w par. 7.5 dopisze, że wskutek zastosowania tych wskaźników cena towaru nie może spaść poniżej ceny ofertowej lub innej, proponowanej w danym momencie zgodnie z umową? Praktyka wykazuje, że Zamawiający w przypadku obniżenia 'wskaźnika inflacji' żądają obniżenia cen dostarczanych produktów. Rozumowanie takie jest jednak całkowicie błędne, gdyż w Polsce nie mamy – i długo nie będziemy mieć do czynienia – z deflacją. Niższy wskaźnik w kolejnym okresie oznacza w istocie, w obecnym okresie, że wyhamowało tempo inflacji, ale nie, że ceny spadły do niższego poziomu. Jeśli cena ofertowa wynosi 100, to wskutek 'ujemnego wskaźnika inflacji' nie może ona spaść np. do poziomu 95, gdyż oznaczałoby, to ceny w Polsce spadają, a tak nie jest. Ujemny wskaźnik w stosunku do poprzedniego okresu oznacza jedynie mniejsze tempo inflacji, ale nie deflację.

Odpowiedź: Zapisy pozostają bez zmian.

Pytanie 53

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie do oferty oświadczenia o posiadaniu kart charakterystyki produktu i udostępnienia ich na każde żądanie ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.



Pytanie 54 dot. części nr 3 poz. 21

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu_Nasivin Baby (soft 0.01%),0,1mg/ml,krop.d/nosa,5ml?
(rejestracja zgodnie z chpl: dla niemowląt powyżej 3. miesiąca życia do ukończenia 1. roku życia)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 55 dot. części nr 11 poz. 1 i 2.

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Clobetasolum o gramaturze 25g po odpowiednim przeliczeniu ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy zastosować przelicznik przy zachowaniu ogólnej ilości produktu wymaganego w SWZ.

Pytanie 56 dot. części nr 27.

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu w opakowaniu x30 tabl. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy zastosować przelicznik przy zachowaniu ogólnej ilości produktu wymaganego w SWZ.

Pytanie 57 dot. części nr 33

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli poz. nr 31? Umieszczając pod pakietem informację: (wymagania dot. poz. 30 -rejestracja leku umożliwia podanie zarówno doż. jak i dom.)

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1- Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 58 dot. części nr 47 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Mleko Nan Optipro 2, prosz.,pow. 6 m-ca,650 g,(2x325g) z przeliczeniem ilości x 8 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy zastosować przelicznik przy zachowaniu ogólnej ilości produktu wymaganego w SWZ.

Pytanie 59 dot. części nr 47 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu PreNan HMF,prosz,wzmacniacz mleka kobiecego,72sasz. z przeliczeniem ilości x 20 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy zastosować przelicznik przy zachowaniu ogólnej ilości produktu wymaganego w SWZ.

Pytanie 60 dot. części nr 48

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu w opakowaniu x90ml z odpowiednim przeliczeniem ilości tj.:

0048	1	278537	Hipp 1 Bio Combiotik, płyn, mleko począł, d/niem. od urodz, 90ml	4800,00	opak.
0048	2	278519	Hipp HA 1 Combiotik, płyn, mleko począł, d/niem. od urodz, 90ml	1200,00	opak.

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1- Formularzem asortymentowo-cenowym,

Pytanie 61 dot. części nr 52

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów w opak. x6 czop. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy zastosować przelicznik przy zachowaniu ogólnej ilości produktu wymaganego w SWZ.

Pytanie 62 dot. części nr 59 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Zarixa, 20 mg, kaps.twarde, 28 szt, blister z przeliczeniem ilości x 893 opak.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy zastosować przelicznik przy zachowaniu ogólnej ilości produktu wymaganego w SWZ - ilość opakowań zaokrąglić w górę.

Pytanie 63 dot. części nr 59 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Zarixa, 15 mg, kaps.twarde, 28 szt, blister z przeliczeniem ilości x 604 opak.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy zastosować przelicznik przy zachowaniu ogólnej ilości produktu wymaganego w SWZ - ilość opakowań zaokrąglić w górę.

Pytanie 64 dot. części nr 61 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu MST Continus, 10 mg, tabl.powl.o zmodyf.uwaln, 60 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1- Formularzem asortymentowo-cenowym.



Pytanie 65 dot. części nr 61 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu MST Continus, 30 mg, tabl.powl.o zmodyf.uwaln, 60 szt. z przeliczeniem il. x4 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1- Formularzem asortymentowo-cenowym, należy zastosować przelicznik przy zachowaniu ogólnej ilości produktu wymaganego w SWZ.

Pytanie 66 dot. części nr 61 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu MST Continus, 60 mg, tabl.powl.o zmodyf.uwaln, 60 szt. z przelicz. il. x2 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1- Formularzem asortymentowo-cenowym, należy zastosować przelicznik przy zachowaniu ogólnej ilości produktu wymaganego w SWZ.

Pytanie 67 dot. części nr 69

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Menaright Forte, 2 mg/0,2ml,rozt.d/wst,rozt.dou,10a(Zg.MZ/IN) z przeliczeniem ilości x 600 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy zastosować przelicznik przy zachowaniu ogólnej ilości produktu wymaganego w SWZ.

Pytanie 68 dot. części nr 70

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Bupivacaine-Epinephr,0,5%(5mg+5mcg)/ml,r.d/wst,1f (prod. na jedn. pozw. M.Z.) z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tylko w przypadku, gdy produkt leczniczy zarejestrowany na terenie Polski jest niedostępny.

Pytanie 69 dot. części nr 80

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Test IGFBP-1,szybki,kasetkowy,FIG-502DP, 20 szt. z przeliczeniem ilości x 15 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy zastosować przelicznik przy zachowaniu ogólnej ilości produktu wymaganego w SWZ.

Pytanie 70 dot. części nr 85 poz. 3

Czy Zamawiający miał na myśli wycenę produktu Aspar Espefa Premium, 250mg+250mg,tabl.,50szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1- Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 71 dot. części nr 87 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Calcium Teva, tabl.musuj.,12 szt + 2 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 72 dot. części nr 87 poz. 35

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu HepaDr. A, tabl., 40 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 73 dot. części nr 87 poz. 43

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Pyridoxine Darnitsa, 50 mg/ml; 1ml,roztw.d/wst,10a(Zg.MZ/UA) z przeliczeniem il. x20 opak.? - (Vit. B 6 Teva, 25 mg/ml; 2ml,rozt. do wstrz., 5 amp. - zakończona produkcja)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tylko w przypadku, gdy produkt leczniczy zarejestrowany na terenie Polski jest niedostępny, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1- Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 74 dot. części nr 88 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu ZinoDr, zasyp.,przed podraż.skóry o dział.łagodząco-ochr, 100g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 75 dot. części nr 88 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Alantan, zasyp.,100 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 76 dot. części nr 88 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Carbo Medicinalis Microfarm, 200 mg, kaps.twarde, 20 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 77 dot. części nr 88 poz. 91

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Somatex, 3mg, pr., rozp.d/sp.roztw.d/inf., 1fiol+1 amp. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 78 dot. części nr 88 poz. 99

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Sulfasalazine 500mg w postaci tabletki dojelitowej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, postać tabletki dojelitowej jest w pozycji nr 100.

Pytanie 79 dot. części nr 88 poz. 99

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Sulfasalazine 500mg w postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 80 dot. części nr 103 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Neoparin Multi, 100mg/ml; 3ml, roztw.do wstrz., 5 fiol z przeliczeniem ilości x 200 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy zastosować przelicznik przy zachowaniu ogólnej ilości produktu wymaganego w SWZ.

Pytanie 81 dot. części nr 106

Czy Zamawiający wymaga kwasu ibandronowego 3mg/3ml będącego roztworem do wstrzykiwań w formie ampułki czy amp.-strz.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 82 dot. części nr 112 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Hylo-Comod, krople do oczu, 10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 83 dot. części nr 144

Czy Zamawiający dopuści wycenę maści o gramaturze 20g z przeliczeniem il. x 2250 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy zastosować przelicznik przy zachowaniu ogólnej ilości produktu wymaganego w SWZ.

Pytanie 84 dot. części nr 157 poz. 10

Prosimy o wskazanie pojemności jaką Zamawiający wymaga (krople w but. x20ml czy x100ml)?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 85 dot. części nr 171 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Maść pięciornikowa złożona, (Ziaja), 20 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 86 dot. części nr 176 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Hydroxyzinum Hasco, 10 mg/5 ml, syrop, 200 ml z przeliczeniem il. x3375 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy zastosować przelicznik przy zachowaniu ogólnej ilości produktu wymaganego w SWZ.

Pytanie 87 dot. części nr 180

Czy Zamawiający wymaga produktu Linezolid 600mg/300ml w postaci but. czy worka?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby produkt leczniczy był w postaci roztworu do infuzji.

Pytanie 88 dot. części nr 183 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Glukoza, prosz.d/przyg.roztw.doustn., o sm.cytryn., 75g, 1sasz.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 89 dot. części nr 183 poz. 24

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 36 szt, bl(2x18) z przeliczeniem ilości x 9 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy zastosować przelicznik przy zachowaniu ogólnej ilości produktu wymaganego w SWZ - ilość opakowań zaokrąglić w górę.

Pytanie 90 dot. części nr 244 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu w postaci ampułki?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1- Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 91 dot. części nr 263 poz. 36

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Auroverin MR, 200 mg, kaps.o zmod.uwaln,tw.,30 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 92 dot. części nr 278

Prosimy o doprecyzowanie czy w tej sytuacji Zamawiający wypełnia tabelkę nr 1 lub tab. Nr 2? Czyli tym samym Wykonawcy mogą złożyć ofertę tylko na pakiet z produktami w postaci ampułkostrzykawek, a pominąć pozycje w której wymaga się fiolkę ?

Odpowiedź: W przypadku zaoferowania przez Wykonawcę produktu leczniczego w formie ampułkostrzykawek, Zamawiający wymaga, aby Wykonawca wypełnił tylko tabelkę nr 2.

Pytanie 93 dot. części nr 279

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Calcium Gluconate Hameln,95mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz,10amp z przeliczeniem ilości x500 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy zastosować przelicznik przy zachowaniu ogólnej ilości produktu wymaganego w SWZ.

Pytanie 94 dot. części nr 204 poz. 5, 6

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 95 dot. części nr 204 poz. 5, 6

Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 96 dot. części nr 204 poz. 5, 6

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie CHPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 97

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 SWZ:

- podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę , czy też
- ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: W wyżej opisanych przypadkach proszę podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 98

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku tymczasowego braku dostępności lub zakończonej produkcji danego preparatu:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny oraz zawarcie stosownej informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Należy wycenić produkt leczniczy na podstawie ostatniej ceny sprzedaży i zamieścić informację o niedostępności pod formularzem asortymentowo-cenowym.



Pytanie 99

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty dostępne na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia w przypadku gdy tylko takie są dostępne ?

Odpowiedź: Jedynie w przypadku, gdy nie ma w obrocie produktu leczniczego zarejestrowanego w Polsce.

Pytanie 100 dot. części nr 188

Czy Zamawiający w części 188 może podać zapotrzebowanie w ilości fiolek, bądź opakowań odpowiednio 50ml i 100ml celem przygotowania rzetelnej kalkulacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie może wyszczególnić objętości opakowań, gdyż będzie realizował zakup w zależności od potrzeb z oddziałów.

Pytanie 101 dot. części nr 189

Czy Zamawiający w części 189 może podać zapotrzebowanie w ilości fiolek, bądź opakowań odpowiednio 50ml, 100ml, 200ml, 500ml celem przygotowania rzetelnej kalkulacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie może wyszczególnić objętości opakowań, gdyż będzie realizował zakup w zależności od potrzeb z oddziałów.

Pytanie 102 dot. części nr 190

Czy Zamawiający w części 190 może podać zapotrzebowanie w ilości fiolek, bądź opakowań odpowiednio 50ml, 100ml, 500ml celem przygotowania rzetelnej kalkulacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie może wyszczególnić objętości opakowań, gdyż będzie realizował zakup w zależności od potrzeb z oddziałów.

Pytanie 103 dot. części nr 193

Czy Zamawiający w części 193 może podać zapotrzebowanie w ilości fiolek, bądź opakowań odpowiednio 10ml i 15ml, 20ml celem przygotowania rzetelnej kalkulacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie może wyszczególnić objętości opakowań, gdyż będzie realizował zakup w zależności od potrzeb z oddziałów.

Pytanie 104 dot. części nr 193

Czy Zamawiający w części 193 zdecyduje się rozszerzyć zapotrzebowanie na środek kontrastowy w objętościach 50ml i 100ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 105 dot. części nr 97 poz. 1

Czy ze względu na częste podawanie preparatu Tranexamic Acid z płynami do infuzji, zamawiający wymaga aby zaofertowany preparat posiadał zapis w specyfikacji:

"Produkt leczniczy można mieszać z większością roztworów do infuzji, takich jak roztwory elektrolitów, roztwory węglowodanów, roztwory aminokwasów i roztwory dekstranu. Do tego produktu leczniczego można dodawać heparynę."

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 106

Do wadium :

Zwracam się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, przyczyni się do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększy dostępność rynku zamówień publicznych dla wykonawców oraz pobudzi koniunkturę gospodarczą.

Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania. Jako przesłanki mogące przemawiać za możliwością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 97 ust. 1 ustawy Pzp) wskazuje się okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zmowy wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku wydaje się bezcelowe.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.



Pytanie 107 dot. części nr 268, 269

Czy Zamawiający dopuści żel zarejestrowany jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 108 dot. części nr 269 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a 24 sztuki z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy zastosować przelicznik przy zachowaniu ogólnej ilości produktu wymaganego w SWZ.

Pytanie 109 dot. części nr 46 poz. 12

Czy zamawiający w pakiecie nr 46 w pozycji nr 12 wyrazi zgodę na zamianę i wycenę produktu Bebilon Prosyneo HA RTF 24x90ml? Produkt Bebilon Pepti Syneo RTF 24x90ml nie będzie dostępny do sprzedaży przez kolejne 24 miesiące (czas niedostępności może zostać wydłużony). Powodem zamiany jest brak dostępności Bebilon Pepti Syneo RTF 24x90ml.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla poz. 12 z części nr 46, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1- Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 110 dot. części nr 53

Czy w Pakiecie 53 (Ludzki kompleks czynników protrombiny 500-600 j.m./20 ml fiołka) Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Prothromplex Total NF 500 j.m., proszek i rozpuszczalnik (17ml) do sporządzania roztworu do wstrzykiwań + zestaw do rekonstrukcji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 111 dot. projektu umowy § 6 ust. 3

Zamawiający w § 6 ust. 3 projektu umowy wskazał, iż:

„W przypadku niedotrzymania terminu w dostawie towaru o ponad 1 dzień roboczy Zamawiający, po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy (faksem, pisemnie lub e-mailem), ma prawo zakupić towar na rynku i odmówić przyjęcia spóźnionej dostawy. W tym przypadku Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia ewentualnej różnicy pomiędzy cenami wynikającymi z niniejszej umowy a cenami zakupionych przez Zamawiającego towarów oraz do zapłaty kary umownej w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy, za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w § 2 ust. 1. z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu”

Tak sformułowane postanowienie w sposób nieuzasadniony zakłada, że każdy wykonawca posiada w swoim portfolio komplet leków referencyjnych i generycznych lub biopodobnych, podczas gdy Roche Polska dystrybuuje bezpośrednio produkty lecznicze, w odniesieniu do których jest przedstawicielem podmiotu odpowiedzialnego, a zatem w przypadku przerwania ciągłości dostaw Produktu nie jest w stanie dostarczyć jego odpowiednik na żądanie Zamawiającego. Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza możliwość niestosowania wskazanego powyżej zapisu dla części nr 115,318?

Odpowiedź: Zamawiający jest Świadczeniodawcą publicznym zobowiązanym do udzielania świadczeń zakontraktowanych z NFZ. Wyżej wymieniona klauzula służy zabezpieczeniu ciągłości dostaw leków a tym samym zabezpieczeniu ciągłości udzielania świadczeń. Jednocześnie jako jednostka dysponująca środkami publicznymi obowiązują zasady dyscypliny finansów publicznych.

Pytanie 112 dot. projektu umowy § 6 ust. 4

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji § 6 ust. 4 w ten sposób, że:

„Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej umowy, określonej w § 1 ust. 4 w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z przyczyn, o których mowa w ust. 5 lub § 4.”

Uzasadnienie:

Zdaniem Wykonawcy niewłaściwym są postanowienia Umowy, w których kara umowna naliczana jest od kwoty zamówienia stanowiący przedmiot niniejszej umowy co może skutkować obciążeniem Wykonawcy nadmiernym i niewspółmiernie wysokim ryzykiem gospodarczym w stosunku do naruszonych postanowień Umowy. Kara umowna ma pełnić funkcję mobilizującą wykonawcę do



prawidłowej realizacji przedmiotu zamówienia oraz funkcję odszkodowawczą, jeżeli wykonawca wykona przedmiot umowy nieterminowo lub w sposób nieprawidłowy.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż wysokość kar umownych wskazanych we wzorze umowy jest uzasadniona i zgodna z przepisami prawa. Wysokość kar umownych w żadnym razie nie może być uznana jako rażąco wygórowana. Analizując szkodę Zamawiającego należy podkreślić, iż Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 14 kwietnia 2005 r., II CK 626/04 wskazał, iż pojęcie szkody rozumie się szeroko w sposób obejmujący wszelkie negatywne konsekwencje niewykonania zobowiązania.

Nadto zgodnie z orzecnictwem kara umowna stanowi nie tylko surogat odszkodowania, jej celem może być również skłonienie dłużnika do prawidłowego wykonania swego zobowiązania (tak: KIO w wyroku z dnia 30 czerwca 2010 r. KIO/UZP 1189/10, Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 8 sierpnia 2008 r. V CSK 85/08)".

Pytanie 113 dot. projektu umowy § 7 ust. 3 ppkt. 4

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji § 7 ust. 3 ppkt. 4 w ten sposób, że:

„4) cen określonych w załączniku nr 1 do niniejszej umowy w przypadku zmiany cen urzędowych asortymentu będącego przedmiotem umowy, wprowadzonych rozporządzeniem odpowiedniego Ministra, przy czym zmiany te mogą dotyczyć wyłącznie obniżenia cen asortymentu będącego przedmiotem umowy. Powyższa zmiana, jako niezależna od woli stron, wymaga podpisania aneksu do umowy. Brak obopólnej zgody na podpisanie aneksu może stanowić podstawę do rozwiązania umowy, co nie będzie poczytane jako okoliczność, za którą odpowiada Wykonawca, w tym niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy przez Wykonawcę."

Uzasadnienie

Zgodnie z art. 432 PZP, "Umowa wymaga, pod rygorem nieważności, zachowania formy pisemnej, chyba że przepisy odrębne wymagają formy szczególnej." Powyższe oznacza, że wszelkie zmiany do jej treści powinny przyjąć formę pisemną, co jest zgodne z § 7 ust. 6 projektu umowy. Jednocześnie, w umowie zawarte zostały zapisy, które budzą wątpliwość, co do formuły wprowadzania zmian do umowy. § 7 ust. 3 ppkt. 4 umowy mówi o zmianach dot. ceny, które obowiązują od momentu ich obowiązywania. O ile jest to zrozumiałe w odniesieniu do zmiany cen urzędowych danego produktu leczniczego, o tyle trudno zastosować tego typu automatyzm w przypadku zmiany ceny, które może być wynikiem innych zmian na listach refundacyjnych NFZ. Zmiana limitu finansowania, grup limitowych, sposobu finansowania, która może mieć wpływ na ostateczną cenę, każdorazowo powinna zostać poprzedzona odpowiednim aneksem do umowy. Dodatkowo, Wykonawca nie może być zobowiązany do podpisania aneksu, zmieniającego cenę, na której wysokość nie miał wpływu. W takim wypadku, zgodnie z zasadą swobody umów (art. 353 (1) KC), która obowiązuje również w odniesieniu do umów w sprawie zamówienia publicznego, powinna istnieć możliwość rozwiązania umowy za porozumieniem Stron bez negatywnych konsekwencji dla Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 114 dot. projektu umowy

Do treści §1 ust. 3 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §1 ust. 3 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Zapis zawarty jest projekcie umowy.

Pytanie 115 dot. projektu umowy

Do treści §3 ust. 1 projektu umowy. Czy w związku z tym, iż przedmiotem przetargu są produkty znane Zamawiającemu i zamawiane już we wcześniejszych postępowaniach, możliwe będzie odstępianie od wymogu zawartego w §3 ust.1 projektu umowy, obligującego wykonawcę do dostarczenia dokumentów



wymaganych przez prawo lub wprowadzenie zapisu o konieczności dostarczenia ww. dokumentów w terminie np. 5 dni, na każde żądanie Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający będzie wymagał dokumentów określonych w § 3 ust. 1 projektu umowy w przypadku, gdy oferowane produkty będą nieznanne Zamawiającemu.

Pytanie 116 dot. projektu umowy

Do §3 ust. 1 pkt 5) i §6 ust. 6 projektu umowy. Ponieważ informacja o braku realizacji leku generuje się automatycznie na platformie "Pharmbook", która jest dla Państwa dostępna, to prosimy o zrezygnowanie z obowiązku doręczenia przez Wykonawcę dokumentu odmowy i wskazywania jakie produkty nie zostały dostarczone. Jednocześnie prosimy o usunięcie zapisu §6 ust. 6 projektu umowy, w którym jest mowa o nałożeniu zbyt wygórowanej kary na wykonawcę, na okoliczność braku dostarczenia w/w oświadczenia lub złożenia dokumentu niezgodnego ze stanem faktycznym.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający akceptuje formę elektroniczną dokumentu odmowy wysłaną emailem. Zamawiający nie wyraża zgody usunięcia zapisu §6 ust. 6 projektu umowy.

Pytanie 117 dot. projektu umowy

Do §5 ust. 3 projektu umowy. Prosimy o zmianę zapisu poprzez nadanie mu brzmienia: "Wykonawca ma prawo do negocjowania terminu zapłaty ewentualnych zaległości płatniczych Zamawiającego".

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu § 5 ust. 3. Zapis ten nie dotyczy terminu płatności lecz wyłącznie zaległości płatniczych.

Pytanie 118 dot. projektu umowy

Do §5 ust. 4 projektu umowy. Mając na uwadze konieczność potwierdzenia znajomości kondycji finansowej Zamawiającego jako podmiotu działającego w branży medycznej, o czym mowa w §5 ust. 4, 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.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że stan majątkowy Spółki jest powszechnie znany. Zaś wszelkie dokumenty finansowe zamawiającego są ogólnie dostępne (w KRS). Dodatkowo opublikowane są na stronie bip.copernicus.gda.pl (zakładka: „Sprawozdania i raporty”).

Pytanie 119 dot. projektu umowy

Do §6 ust. 1 projektu 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 0,5% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę § 6 ust. 1 projektu umowy. Przewidziana kara umowna nie jest wygórowana. Zamawiający wskazuje, iż kara umowna naliczana jest wyłącznie od wartości zamówienia częściowego.

Pytanie 120 dot. projektu umowy

Do §6 ust. 2 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru podlegającej reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,5% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie reklamowanego zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 121 dot. projektu umowy

Do treści §6 ust. 3 projektu umowy Prosimy o wykreślenie zapisu w części dotyczącej naliczenia dodatkowej kary umownej przez Zamawiającego, gdyż wcześniejsza część wskazanego zapisu przy dokonaniu zakupu zastępczego zobowiązuje już Zamawiającego do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.



Pytanie 122 dot. projektu umowy

Do §6 ust. 4 projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §6 ust. 4 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż wysokość kar umownych wskazanych we wzorze umowy jest uzasadniona i zgodna z przepisami prawa. Wysokość kar umownych w żadnym razie nie może być uznana jako rażąco wygórowana. Analizując szkodę Zamawiającego należy podkreślić, iż Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 14 kwietnia 2005 r., II CK 626/04 wskazał, iż pojęcie szkody rozumie się szeroko w sposób obejmujący wszelkie negatywne konsekwencje niewykonania zobowiązania.

Nadto zgodnie z orzecznictwem kara umowna stanowi nie tylko surogat odszkodowania, jej celem może być również skłonienie dłużnika do prawidłowego wykonania swego zobowiązania (tak: KIO w wyroku z dnia 30 czerwca 2010 r. KIO/UZP 1189/10, Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 8 sierpnia 2008 r. V CSK 85/08)".

Pytanie 123 dot. projektu umowy

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź: Wobec Zamawiającego nie 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. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.). Według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki nie staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania.

Pytanie 124 dot. projektu umowy

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

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

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na ustanowienie wskazanych zabezpieczeń.

Pytanie 125 dot. części nr 124

Czy Zamawiający w części 124 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu pakowanego po 10 fiolek z wyceną za opakowanie zbiorcze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy zastosować przelicznik przy zachowaniu ogólnej ilości produktu wymaganego w SWZ.

Pytanie 126 dot. części nr 161

Czy Zamawiający w części 161 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Sugammadex 2 ml pakowany po 10 fiolek z wyceną za opakowanie zbiorcze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy zastosować przelicznik przy zachowaniu ogólnej ilości produktu wymaganego w SWZ.



Pytanie 127 dot. części nr 158

Czy Zamawiający w części 158 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu LIDOCAINE 2% 5 ml pakowany po 10 ampulek z wyceną za opakowanie zbiorcze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy zastosować przelicznik przy zachowaniu ogólnej ilości produktu wymaganego w SWZ.

Pytanie 128 dot. części nr 204 poz. 7

Czy Zamawiający w części 204 poz. 7 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Propofol MCT/LCT 500 mg/50 ml pakowany x 10 fiolek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy zastosować przelicznik przy zachowaniu ogólnej ilości produktu wymaganego w SWZ.

Pytanie 129 dot. części nr 235

Czy Zamawiający w części 235 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Impipenem+Cilastatin 500 mg+500 mg pakowany po 10 fiolek z wyceną za opakowanie zbiorcze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy zastosować przelicznik przy zachowaniu ogólnej ilości produktu wymaganego w SWZ.

Pytanie 130 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający w § 3 ust. 7 wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem 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: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę § 3 ust. 7 projektu umowy. Termin 10 dni roboczych jest wystarczający do ustosunkowania się Wykonawcy do złożonej reklamacji i wymiany towaru wadliwego – jednak ryzyko bezzasadnego podważenia uprawnienia Zamawiającego w tym zakresie obciąża Wykonawcę. Nadto Wykonawca powinien dołożyć starań aby dostarczać towar bez wad.

Pytanie 131 dot. projektu umowy

Dotyczy § 4 umowy – prosimy o potwierdzenie że Zamawiający miał na myśli termin 10 dni roboczych na wymianę zakwestionowanego towaru wadliwego od daty zgłoszenia reklamacji, o której mowa w § 3 ust. 3-7.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia treść § 4 projektu umowy, po zmianie otrzymuje brzmienie: „Zamawiający zastrzega sobie prawo do odstąpienia od niniejszej umowy, jeżeli Wykonawca co najmniej trzykrotnie nie wymieni zakwestionowanego towaru wadliwego w terminie 10 dni roboczych od daty zgłoszenia reklamacji, o której mowa w § 3 ust. 3-7 ze skutkami określonymi w § 6 ust. 4.

Oświadczenie o odstąpieniu od umowy może być złożone w terminie 2 miesięcy, od dnia upływu terminu trzeciej wymiany zakwestionowanego towaru”.

Pytanie 132 dot. projektu umowy

Dotyczy § 6 ustęp 4 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 133 dot. projektu umowy

Dotyczy § 6 ust. 6 umowy – prosimy o zmniejszenie wysokości kary umownej do kwoty 1000,00 zł. Zmiana korzystnie wpłynie na postępowanie i pozwoli na złożenie bardziej konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 134 dot. części nr 157 poz. 8

Część nr 157 poz. 8 Heparin [300-1000 j.m./g] opakowanie 20g-30g krem lub żel – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie żelu 1000 j.m./g 35 g w ilości 3400op?.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1- Formularzem asortymentowo-cenowym.



Pytanie 135 dot. części nr 157 poz. 10

Metamizole 500mg/ml krople doustne, roztwór, proszę o doprecyzowanie czy należy wycenić opakowanie 20ml czy 100ml?.

Odpowiedź: Należy wycenić opakowanie 20ml, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1- Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 136 dot. części nr 220 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 220 poz.1 i 2 dopuści wycenę produktu dostępnego na jednorazowe zezwolenia MZ w sytuacji jeśli aktualnie tylko taki produkt jest dostępny na rynku?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 137 dot. części nr 220 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 220 poz.1 i 2 wymaga produktu leczniczego, który posiada wskazania do stosowania u dzieci (w tym noworodków) i młodzieży w wieku < 16 lat, potwierdzone odpowiednim zapisem w karcie charakterystyki produktu leczniczego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 138 dot. części nr 220 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 220 poz.1 i 2 wymaga produktu leczniczego, który posiada stabilność koncentratu przygotowanego w fiolce przez okres 48 godzin oraz stabilność rozcieńczonego roztworu do infuzji przez okres 96 godz., potwierdzone odpowiednim zapisem w karcie charakterystyki produktu leczniczego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 139 dot. części nr 262 poz. 1

Calcium chloride 0,45mmol/ml, inj.10 ml – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu gdzie każdy ml roztworu zawiera 67 mg wapnia chlorku dwuwodnego (Calcii chloridum dihydricum) co odpowiada 0,46 mmol (18,3 mg) jonów wapnia, amp. 10 ml?.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1- Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 140 dot. części nr 296

Caffeine Citrate 50mg/2ml inj. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Kofeiny cytrynian Neupharm roztwór do infuzji i roztwór doustny 20 mg/ml 10 amp. po 1 ml w ilości 230op?.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 141 dot. projektu umowy

Dotyczy wzoru umowy § 3 pkt 1 i 2 , zwracamy się z prośbą o dodanie zapisu :

„na wezwanie zamawiającego Wykonawca zobowiązuje się udostępnić „

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 142 dot. projektu umowy

Dotyczy wzoru umowy par § 6 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę z:

Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto umowy określonej w § 1 ust. 4 w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z przyczyn , o których mowa w ust. 5 lub § 4.

Na:

Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z przyczyn, o których mowa w ust. 5 lub § 4.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż wysokość kar umownych wskazanych we wzorze umowy jest uzasadniona i zgodna z przepisami prawa. Wysokość kar umownych w żadnym razie nie może być uznana jako rażąco wygórowana. Analizując szkodę Zamawiającego należy podkreślić, iż Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 14 kwietnia 2005 r., II CK 626/04 wskazał, iż pojęcie szkody rozumie się szeroko w sposób obejmujący wszelkie negatywne konsekwencje niewykonania zobowiązania.

Nadto zgodnie z orzecznictwem kara umowna stanowi nie tylko surogat odszkodowania, jej celem może być również skłonienie dłużnika do prawidłowego wykonania swego zobowiązania (tak: KIO



w wyroku z dnia 30 czerwca 2010 r. KIO/UZP 1189/10, Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 8 sierpnia 2008 r. V CSK 85/08)".

Pytanie 143 dot. projektu umowy

Dotyczy wzoru umowy par § 6 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę z:

Wysokość kar umownych wskazanych w ust. 1 – 3 nie może przekroczyć 50 % wartości wskazanej w § 1 ust. 4 (wartości szacunkowej umowy).

Na: Wysokość kar umownych wskazanych w ust. 1 – 3 nie może przekroczyć 20 % wartości wskazanej w § 1 ust. 4 (wartości szacunkowej umowy).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 144 dot. projektu umowy

Dotyczy wzoru umowy par § 6 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę na:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 2.500 zł, w przypadku braku dokumentu odmowy (o którym mowa w § 3 ust. 1 pkt 5) lub w przypadku złożenia dokumentu odmowy (o którym mowa w § 3 ust. 1 pkt 5) niezgodnego ze stanem faktycznym dostawy, której dokument dotyczy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 145 dot. projektu umowy

Dotyczy wzoru umowy par § 6 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę z :

Wysokość kar umownych wskazanych w ust. 1 – 3 nie może przekroczyć 70 % wartości wskazanej w § 1 ust. 4 (wartości szacunkowej umowy).

Na :

Wysokość kar umownych wskazanych w ust. 1 – 3 nie może przekroczyć 20 % wartości wskazanej w § 1 ust. 4 (wartości szacunkowej umowy).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 146 dot. formularza cenowego oraz sposobu liczenia cen (rozdział VII SWZ)

Zwracamy się z wnioskiem o modyfikację formularza cenowego i sposobu liczenia cen na następujący:

Wartość netto = ilość wg jednostki miary x cena jednostkowa netto

Wartość brutto = wartość netto + VAT

Jednocześnie prosimy o potwierdzenie, że wystawiane faktury będą weryfikowane na podstawie ceny jednostkowej netto i stawki podatku VAT, a dalsze obliczenia muszą być zgodne z ogólnie przyjętymi zasadami fakturowania na terenie Polski dla klientów instytucjonalnych. Obliczanie wartości brutto dla pozycji poprzez dodanie podatku VAT do wartości netto za pozycję jest odgórny ustawieniem systemu obsługującego sprzedaż i nie ma możliwości modyfikacji tego ustawienia pod konkretnego klienta/konkretną umowę.

Uzasadnienie:

Na fakturze wartość brutto liczona jest wg schematu matematycznego: cena jednostkowa netto x ilość + VAT.

Natomiast Zamawiający wymaga w formularzu cenowym odmiennego sposobu liczenia ceny co, w przypadku wygrania przetargu, może skutkować rozbieżnością ceny z umowy z ceną na fakturze.

Sposób liczenia wartości brutto wymagany przez Zamawiającego (Wartość brutto = ilość x cena jednostkowa brutto) spowoduje, że ceny na fakturze nie będą zgodne z cenami w formularzu cenowym.

Powyższe wynika z różnic w zaokrągleniach matematycznych.

Przykład:

Wartość brutto = ilość wg jednostki miary x cena jednostkowa brutto

Wartość brutto	=	Ilość	x	Cena jednostkowa brutto	=	Wartość netto
ilość jednostki miary x cena jednostkowa brutto		ilość wg jednostki miary		Cena jednostkowa brutto (zł/j.m.)		Wartość netto (zł)
				6 = 4 x 5		



Jednostka miary	3	4	5	6	7	8	9
	szt.	7 650	21,50 zł	164 475,00 zł	19,91 zł	8%	152 311,50 zł
Jednostka miary	Ilość	Cena jednostkowa brutto (zł/j.m.)	Wartość brutto (zł)	Cena jednostkowa netto (zł/j.m.)	Stawka VAT (%)	Wartość netto (zł)	
	3	4	5	6	7	8	9
	szt.	7 650	21,50 zł	164 496,42 zł	19,91 zł	8%	152 311,50 zł

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 147 dot. części nr 94 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt zapewniał pokrycie powierzchni min. 82,88 cm². Wysoka wydajność produktu zapewni optymalizację kosztów zabiegu operacyjnego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 148 dot. części nr 94 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt zapewniał pokrycie powierzchni min. 125,9 cm². Wysoka wydajność produktu zapewni optymalizację kosztów zabiegu operacyjnego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 149 dot. części nr 269 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie żelu do cewnikowania dostarczanego w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 12,5 g, do jednorazowego użycia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 150 dot. części nr 269 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie żelu do cewnikowania dostarczanego w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 8,5 g, do jednorazowego użycia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 151 dot. części nr 269 poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje, aby żel był sterylizowany parą wodną w temp. 121°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Zamawiający wymaga, aby produkt był sterylny.

Pytanie 152 dot. części nr 269 poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje, aby żel był pozbawiony parabenów i konserwantów mogących przyczynić się do wystąpienia reakcji alergicznej (m.in. Methyl Hydroxybenzoate, Propyl Hydroxybenzoate)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 153 dot. części nr 277 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie system do utrzymania drożności dostępów naczyniowych w postaci strzykawek ze złączem Luer Lock z tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika. Duopack zawiera dwie strzykawki z cytrynianem o stężeniu 30% i pojemności 3 ml w strzykawce 5ml. Pakowane aseptycznie. Gotowe do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka. Możliwość użycia w jałowym polu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 154 dot. części nr 277 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie system do utrzymania drożności dostępów naczyniowych w postaci strzykawek ze złączem Luer Lockz tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika. Duopack zawiera dwie strzykawki z cytrynianem o stężeniu 46,7% i pojemności 3 ml w strzykawce 5ml. Pakowane aseptycznie. Gotowe do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka. Możliwość użycia w jałowym polu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 155 dot. części nr 277 poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o możliwość odpowiedniego przeliczenia w formularzu cenowym zamiast 7 opakowań po 20 fiolek na strzykawki gotowe z preparatem cytrynianu 1 zestaw zawierający 2 strzykawki z cytrynianem. Czyli zamiast 7 opakowań po 20 fiolek możliwość zaoferowania 140 dwupaków strzykawek z cytrynianem.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

W związku z powyższymi odpowiedziami oraz wprowadzonymi zmianami Zamawiający zmienia treść załącznika nr 1 (Formularz asortymentowo-cenowy). Wszelkie wyjaśnienia, dopuszczenia i zmiany SWZ stanowią integralną część SWZ, należy je uwzględnić i zaznaczyć przy sporządzaniu oferty.

Z poważaniem
Piotr Wróblewski
Wiceprezes ds. ekonomicznych

Sporządził Sekretarz komisji – Małgorzata Szyszka