



SZPITAL SPECJALISTYCZNY
w PILE
im. Stanisława Staszica
64-920 Piła, ul. Rydygiera Ludwika 1

Sekretariat 67 210 62 05
Centrala 67 210 66 66
Fax 67 212 40 85
e-mail: kancelaria@szpital.pila.pl
www.szpitalpila.pl



Piła, 24.04.2025 roku

FZP.II-241/18/25

Wszyscy uczestnicy postępowania

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pod nazwą: „LEKI, SUBST. RECEPTUROWE”

Szpital Specjalistyczny w Pile informuje, że do wyżej wymienionego przetargu wpłynęły następujące pytania:

Pytanie 1

Czy zamawiający w pakiecie 15 dopuści fenobarbitale sodico 100 mg/2ml roztwór do wstrzykiwania: 5 x 2 ml szklane fiołki?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2

Przesyłam pytanie do przetargu pakiet 16 pozycja 13:

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na lek Infilea 05,mg/g krem 30 g, który charakteryzuje się:

- lepszą wchłanianością niż maść co może być korzystne w przypadku stosowania go na obszary ciała, które narażone są na kontakt z odzieżą, tak więc tym samym pacjent chętniej będzie sięgał po krem ze względu na komfort jego stosowania
- bardziej tłustą formułą niż standardowy krem, dlatego wykazuje lepsze działanie okluzyjne, a tym samym większą siłę działania.
- łatwiejszą aplikacją na owłosioną skórę, ponieważ lepiej niż maść sprawdza się na owłosionych częściach ciała, ponieważ nie spowoduje „zlepiania się” włosów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

do treści wzoru umowy: § 6 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z przyszłej umowy przetargowej dostaw Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia przedmiotu umowy w ciągu 12 godzin od momentu zamówienia w przypadku zamówienia opatrzonego hasłem „cito”. Za dzień roboczy rozumie się dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie, jednak nie dotyczy to dostaw na hasło cito i pozwole na modyfikację zapisów przyszłej umowy przetargowej poprzez wydłużenie czasu realizacji powyższych zamówień w trybie „cito” do 1 dnia roboczego od poniedziałku do piątku dla asortymentu zawartego w zadaniu 98.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4

Dotyczy pak 1 poz 1

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie w oparciu o gramaturę i wycenę ZinoDr.,zasyp.,przed podraż.sk,dział.łag-ochr,100g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Dotyczy pak 1 poz 34

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: ampułko – strzykawka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6

Dotyczy

- pak 16 poz 15, 34

- pak 33 poz 21, 22

- pak 34 poz 19, 44

- pak 37 poz 1, 2

- pak 55 poz 10

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: tabletka o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

Dotyczy pak 16 poz 34

Czy Zamawiający dopuści wycenę EpiPen Senior, 0,3 mg, roztw.do wstrz., 1 wstrzyk?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 8

Dotyczy pak 16 poz 62

Czy Zamawiający dopuści wycenę Calcium chloride DEMO, 1g/10ml, roztw.do infuz.,10 amp?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

Dotyczy pak 18 poz 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę Calcium Hasco, syrop, o sm.bananowym, 150 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 11.

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 11

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 38.

Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym

poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12

Dotyczy pak 18 poz 42

Czy Zamawiający dopuści wycenę Minirin, 4 mcg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz.,10 amp?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

Dotyczy pak 18 poz 45

Czy Zamawiający dopuści wycenę Macmiror complex 500, globulki, 12 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14

Dotyczy pak 19 poz 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę w ilości zgodnej z SWZ Bebilon Pepti MCT, prosz., 450 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15

Dotyczy

- pak 19 poz 16

- pak 34 poz 18

- pak 37 poz 2

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: tabletkę powlekana o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16

Dotyczy pak 21 poz 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o postaci fiol (proszek) +amp (rozp)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17

Dotyczy pakietu nr 22 poz. 2.

Czy Zamawiający wymaga preparatu lekowego w formie liposomalnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18

Dotyczy pak 23 poz 1

Czy Zamawiający dopuści preparat o dawce 40mg/5ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19

Dotyczy pakietu nr 34 poz. 9.

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 20

Dotyczy pak 34 poz 28

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: fiolka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21

Dotyczy pak 37 poz 1

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: tabletkę powlekana o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22

Dotyczy

- pak 37 poz 35

- pak 80 poz 1

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: ampułka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23

Dotyczy pak 37 poz 50

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie w oparciu o gramaturę i wycenę Hydroxyzinum Hasco, 10 mg/5 ml, syrop, 200 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 24

Dotyczy pakietu nr 39 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ACIDUM TIOCTICUM 600mg/24 ml roztw.do wstrz., 1 fiol

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25

Dotyczy pakietu nr 41 poz. 10.

Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu/pakiecie nr 41 poz 10 wycenę 5 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 26

Dotyczy pak 41 poz 15

Czy Zamawiający dopuści wycenę Trilac, kaps.twarde, 20 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27

Dotyczy pak 54

Czy Zamawiający odstąpi dla wkładów od wymogu, aby były to wkłady typu Penfill? Nie wszystkie preparaty we wkładach są zarejestrowane jako wkłady Penfill.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28

Dotyczy pak 55 poz 9

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: kapsułka o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29

Dotyczy pak 62 poz 1

Czy Zamawiający dopuści preparat o dawce 10 mg/1 ml; 10ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30

Dotyczy pak 65 poz 1

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: worek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31

Dotyczy pakietu nr 74 poz. 1.

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej? 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? Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta? 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 dopuszcza.

Pytanie 32

Dotyczy pak 79 poz 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę Methylthioninium Chloride Proveblue, 5mg/ml; 2ml, r.d/wst, 5amp?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33

Dotyczy pakietu nr 79 poz. 1.

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu posiadającego status leku dopuszczonego i zarejestrowanego na terenie RP?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34

Dotyczy pak 89 poz 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35

Dotyczy pakiet 31

Czy Zamawiający dopuści: Immunoglobulina ludzka normalna 50 mg (w tym co najmniej 95% immunoglobuliny G, Dostępne dawki do wyboru przez Zamawiającego: 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200 ml, Rozkład poszczególnych podklas IgG (wartości przybliżone): IgG1 $\geq$ 62,1% IgG2 $\geq$ 34,8% IgG3 $\geq$ 2,5% IgG4 $\geq$ 0,6%. Maksymalna zawartość IgA wynosi 50 mikrogramów i zawierający 100 mg maltozy w 1ml do stosowania tylko poza programami lekowymi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36

Do §6 ust.9 wzoru umowy. Prosimy o doprecyzowanie zapisów w §6 ust.9 wzoru umowy poprzez jednoznaczne wskazanie, że minimum realizacji każdej z pozycji asortymentowej będącej przedmiotem umowy będzie wynosiło 70% a zwiększenie ilości jednych produktów, kosztem zmniejszenia zamówienia innych produktów, będzie odbywało się w ramach pozostałych 30% wartości umowy oraz, że nie dojdzie do sytuacji w której Zamawiający zrezygnuje z zakupu poszczególnych pozycji i w ramach wartości umowy zwiększy zakup innych pozycji o więcej niż 30% (np. 100% lub więcej).

Odpowiedź: Zamawiający nie dokonuje zmiany §6 ust.9 wzoru umowy.

Pytanie 37

Do §6 ust.9 wzoru umowy. Prosimy o dopisanie do §6 ust.9 wzoru umowy informacji, że zwiększenie ilości w ramach wartości umowy, przekraczające 30% każdego z asortymentów będą możliwe za zgodą obu stron, wyrażoną na piśmie, zgodnie z §11 ust.1 umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dokonuje zmiany §6 ust.9 wzoru umowy.

Pytanie 38

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §6 ust.12, §11 ust.3 ppkt c) wzoru umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 39

Do treści §6 ust.15 wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu".

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 40

Do §8 ust.1 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie bardziej jednoznacznego zapisu o karze w wysokości 0,3% wartości brutto nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień zwłoki? Wyjaśniamy, że we wzorze umowy widnieje określenie „0,3% wartości

brutto faktury za daną dostawę”, tymczasem zwłoka w dostawie może dotyczyć niewielkiej części złożonego zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i dokonuje zmiany §8 ust.1 wzoru umowy, który otrzymuje brzmienie „W przypadku niedostarczenia przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1, w terminie określonym w § 6 ust. 3, a także w przypadku naruszeń postanowień § 6 ust. 6 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,3% wartości brutto brakującej części danej dostawy za każdy dzień zwłoki jednak nie więcej niż 10% wartości brutto za niedostarczoną część zamówienia”.

Pytanie 41

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 Ust. 1, 2, 3:

1. W przypadku niedostarczenia przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1, w terminie określonym w § 6 ust. 3, a także w przypadku naruszeń postanowień § 6 ust. 6 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,3% wartości brutto niezrealizowanej części faktury za daną dostawę za każdy dzień zwłoki jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części faktury za daną dostawę.
2. W przypadku odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy lub Zamawiającego druga strona może dochodzić od strony winnej kary umownej w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy danego zadania.
3. Dokumenty, o których mowa w § 1 ust. 2 podlegają udostępnieniu na każde żądanie Zamawiającego w terminie 4 dni roboczych od wezwania Zamawiającego. W przypadku niedostarczenia przedmiotowych dokumentów w terminie określonym w zdaniu 1 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,1% wartości brutto części zadania, której dotyczą niedostarczone dokumenty za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto części zadania, której dotyczą niedostarczone dokumenty.

Odpowiedź: 1. Zamawiający wyraża zgodę i dokonuje zmiany §8 ust.1 wzoru umowy, który otrzymuje brzmienie „W przypadku niedostarczenia przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1, w terminie określonym w § 6 ust. 3, a także w przypadku naruszeń postanowień § 6 ust. 6 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,3% wartości brutto brakującej części danej dostawy za każdy dzień zwłoki jednak nie więcej niż 10% wartości brutto za niedostarczoną część zamówienia”.

2. Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę § 8 ust. 3 na zapis powyżej.

Pytanie 42

Prosimy o udzielenie wyjaśnień w zakresie opisu przedmiotu zamówienia dla Zadania 49, czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu Prothromplex Total NF, tj. FACTOR II COAGULATIONIS HUMANUS + FACTOR X COAGULATIONIS HUMANUS + BIAŁKO C, bez białka S + FACTOR IX COAGULATIONIS HUMANUS + FACTOR VII COAGULATIONIS HUMANUS ?

Informujemy, iż Białko S w kaskadzie krzepnięcia pełni funkcję kofaktora białka C i nie istnieje literatura, która by w sposób jednoznaczny, oparty na Evidence Based Medicine, wskazywała przewagę preparatów zawierających białko C, S czy AT III.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ

Pytanie 43

Zwracamy się również z prośbą o udzielenie wyjaśnień w zakresie załącznika 2 do SWZ:

- 1.1 w przygotowanych tabelach kolumna B pozostaje kolumną nieopisaną, bez wskazania jakie dane Wykonawca powinien w niej zamieścić, czy Wykonawca uzupełnia tę kolumnę, czy pozostawia pustą?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że kolumna B zostaje pusta.

Pytanie 44

1.2 w przygotowanych tabelach kolumna K opisana została jako VAT%, co sugeruje Wykonawcy podanie stawki VAT wyrażonej w procentach, natomiast format komórki ustawiony przez Zamawiającego to wartość księgowa z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku wyrażona w zł, czy wykonawca ma podać stawkę VAT, czy wartość?

Odpowiedź: Zamawiający rekomenduje podanie stawki VAT w %.

Pytanie 45

1.3 każda z przygotowanych tabel (zadań) zawiera komórki obramowane pogrubioną linią, kolumna J, K, L, czy wartość dla VAT% w tej komórce ma być wyrażona w procentach, czy w złotych polskich z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający rekomenduje podanie stawki VAT w %.

Pytanie 46

Dotyczy pakietu nr 43, pozycja nr 1

Czy Zamawiający opisując preparat w pakiecie nr 43 pozycja 1 miał na myśli ilość 760 op ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 47

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 6.12? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśla.

Pytanie 48

Czy Zamawiający w par 9.2 dopisze „z zastrzeżeniem minimalnego wolumenu zakupów, określonego w umowie w par. 6.9”? Zgodnie z art. 433 pkt. 4 ustawy PZP umowa winna wskazywać minimalną wartość zamówienia, bez dodatkowych zastrzeżeń. Realizacja każdej umowy obarczona jest ryzykiem i w toku jej wykonywania zająć może wiele zdarzeń ograniczających zamówienie. Mimo to ustawodawca zdecydował o obligatoryjnym zapisie umowy, który musi gwarantować Wykonawcy realizację określonego minimum wartościowego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dokonuje zmiany.

Pytanie 49

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 11.5? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśla.

Pytanie 50

Czy Zamawiający w par. 12 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: Zamawiający nie dokonuje zmiany.

Pytanie 51

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z Zadania nr 12 poz. 15 ISOSORBIDI MONONITRAS w związku z długookresowym brakiem związanym z problemami produkcyjnymi i brakiem wiedzy wykonawcy o dostępności leku ?

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla

Pytanie 52

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53

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 dopuszcza, z przeliczeniem do 2 miejsc po przecinku.

Pytanie 54

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę postaci proponowanych preparatów, np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps., tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabletki dojelitowe – tabletki o przedłużonym uwalnianiu, tabl. – kaps. twarde, tabletki – tabletki o przedłużonym uwalnianiu, tabl. powł. -tabl. draż, amp.- fiol.,fiol. - but., poj. – worek, amp – amp. strz. i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, poza fiolką na ampułkę.

Pytanie 55

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 wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny z uwagą pod pakietem.

Pytanie 56

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 16 pozycja 37 i 39 Lidocaine w opakowaniu typu ampułka 20ml x 5 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgodnie z zał. 2a do SWZ pod warunkiem umieszczenia uwagi pod pakietem.

Pytanie 57

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 50 pozycja 2 opakowanie typu KabiPack x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 75 pozycja 1 Propofol MCT/LCT w opakowaniu typu fiolka 50mlx 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 59

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw „cito” z 12 godzin na 1 dzień roboczy (§ 6 ust. 3)?, pozwoli to na udział Wykonawców, którzy mają swoją siedzibę w znacznej odległości od Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 60

Dotyczy § 6 ust. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie faktury w formie elektronicznej na wskazany adres e-mail?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, adres e-mail: e-faktury@szpital.pila.pl.

Pytanie 61

Zadanie 59 poz.1

Prosimy o dopuszczenie asortymentu pakowanego po 10 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem zapotrzebowania, to jest 155 op. a 10 amp.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 62

Dotyczy załącznika nr 4 do SWZ projekt umowy § 6 ustęp 3:

W związku ze znaczną odległością pomiędzy magazynem Dostawcy a siedzibą Zamawiającego oraz koniecznością dostarczania produktów wchodzących w zakres pakietu nr 42 specjalistycznymi ciężkimi środkami transportu prosimy Zamawiającego o rezygnację z wymogu dostaw pilnych „na CITO” – produkty wchodzące w skład terapii nerkozastępczej posiadają długi okres ważności, ich ilość na jeden zabieg jest wystandaryzowana i dlatego można je w sposób przewidywalny zabezpieczyć na kolejne cykle terapii. Nadmieniamy, że wszystkie spływające do naszego Działu Obsługi Klienta zamówienia są bezpośrednio po wpłynięciu kierowane do realizacji, jednakże dostawa jest uzależniona od cyklu logistycznego związanego z dystrybucją na tak duże odległości i dostawa w trybie pilnym nie jest możliwa do wykonania.

Odpowiedź: Zamawiający zostawia wymóg na CITO.

Pytanie 63

Dotyczy SWZ rozdział III punkt 4 – opis kryteriów oceny ofert:

Prosimy Zamawiającego o weryfikację sposobu oceny w związku z prawdopodobną omyłką edycyjną co do wagi kryterium.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza i poprawia oczywistą omyłkę pisarską.

Prawidłowy zapis to:

1. Przy wyborze najkorzystniejszej oferty zamawiający będzie kierował się następującymi kryteriami i odpowiadającymi im znaczeniami oraz w następujący sposób będzie oceniał spełnienie kryteriów:

Lp.	Opis kryterium oceny	Znaczenie (%)
1.	CENA BRUTTO	100%

Oferty będą oceniane przez komisję przetargową metodą punktową w skali 100-punktowej.

CENA – 100% sposób oceny:

Cena będzie oceniana metodą punktową wg wzoru poniżej:

$$\frac{\text{najniższa cena spośród ocenianych ofert (niepodlegających odrzuceniu)}}{\text{cena oferty badanej}} \times 100$$

Oferta może otrzymać maksymalnie 100 pkt (1% = 1 pkt) w zakresie kryterium ceny.

Pytanie 64

Przesyłam pytanie do Pakietu nr 40:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 40 wyrazi zgodę na zamianę ampułki na fiolki.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 65

Zapytania do zadania 22 poz. 14

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

2. „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: 1. Zamawiający dopuszcza, 2. Tak.

Pytanie 66

Dotyczy pakietu nr 23 – Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy indigo carmine 40 mg/5 ml w niepodzielnych opakowaniach po 10 amp.? Taki zabieg pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty przez więcej niż jednego Wykonawcę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 67

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 88 - Szczepionka BCG do immunoterapii - będzie wymagał wlewki dopęcherzowej BCG w postaci zintegrowanego systemu zamkniętego tj. fiolka z zestawem do rekonstytucji i podawania, zatwierdzonego w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmiany opisu przedmiotu zamówienia. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 68

Czy Zamawiający w Pakiecie nr. 88 dopuszcza złożenie oferty, która będzie składała się z:

1) leku Onko BCG100 1 fiolka z proszkiem zawiera: Żywe, atenuowane prątki BCG - (Bacillus Calmette-Guerin), podszczep brazylijski Moreau – 100 mg. 1 fiolka Onko BCG 100 zawiera od 3,0 x 10⁸ do 12,0 x 10⁸ żywych prątków BCG (kod EAN 5909990761937),
oraz

2) Systemu zamkniętego - 1op zawiera 50 ml NaCl 0,9% do pobrania i przygotowania produktu leczniczego (system zamknięty - Fill Choice, potwierdzony zapisem w instrukcji użytkowania wyrobu medycznego - IFU)

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 69

W zadaniu nr 17 pozycja 1 METHYLPREDNISOLONUM 1000 mg / 16 ml inj. 1 fiol. s.subst. +rozp. dopuści Methyprednisolonum - Meprelon 1000 mg fiol +rozp.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie SWZ.

Pytanie 70

W zadaniu nr 51 pozycja 4 METHYLPREDNISOLONUM 500 mg inj. 1 fiol. s.subst. +rozp dopuści Methyprednisolonum - Meprelon 250mg fiol +rozp. i przeliczenie ilości zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 71

W zadaniu nr 18 pozycja 34 LIDOCAINUM 11 ml żel znieczulający w jednorazowych aplikatorach 25 szt. dopuści Cathejell Lidocain C w postaci aplikatora harmonijkowego zawierającego 12,5 g żelu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 72

Dotyczy pakietów

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - fiolki na ampułki?
3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę pojemnika na ampułkę?
4. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?
5. Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g?
6. Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.
7. Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.

Odpowiedź:

1. Zamawiający dopuszcza do wyceny lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki, lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletki a równoważnik ma postać tabletki powlekanej , kapsułki (twarde, miękkie), drażetki, tabletki dojelitowe i odwrotnie.
2. Zamawiający wyraża zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania, w tym: tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie.
3. Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia. W sytuacji , jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku farmaceutycznym.
4. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w innej wielkości opakowania oraz sposób przeliczenia opakowania tj. zaokrągleń do pełnych opakowań w górę.
5. Zamawiający dopuszcza zamianę postaci inj w wycenie np.: fiolki-ampułki, flakony, butelki ampułki na ampułko- strzykawki , fiolki-na ampułki nie dopuszcza.
6. Zamawiający dopuszcza wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić.

Pytanie 73

Dotyczy Pakietu 1 poz.24

W związku z zakończoną produkcją, prosimy o wykreślenie pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśla. Zamawiający wymaga podania wyceny z ostatnią ceną i odpowiednia adnotacją pod pakietem.

Pytanie 74

Dotyczy Pakietu 1 poz.33

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu Terlipressinum w dawce 1mg/5ml *5 szt..

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 75

Dotyczy Pakietu 1 poz.34

W związku z zakończoną produkcją, prosimy o wykreślenie pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśla. Zamawiający wymaga podania wyceny z ostatnią ceną i odpowiednią adnotacją pod pakietem.

Pytanie 76

Dotyczy Pakietu 16 poz.30

W związku z zakończoną produkcją, prosimy o wykreślenie pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśla. Zamawiający wymaga podania wyceny z ostatnią ceną i odpowiednią adnotacją pod pakietem.

Pytanie 77

Dotyczy Pakietu 16 poz.31

W związku z dystrybuowaniem leku wyłącznie przez jedną hurtownię, a co za tym idzie zakłóceniem zasad uczciwej konkurencji - prosimy o wykreślenie pozycji, bądź przeniesienie jej do innego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśla.

Pytanie 78

Dotyczy Pakietu 16 poz.51

W związku z zakończoną produkcją, prosimy o wykreślenie pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśla. Zamawiający wymaga podania wyceny z ostatnią ceną i odpowiednią adnotacją pod pakietem.

Pytanie 79

Dotyczy Pakietu 16 poz.62

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu CALCIUM CHLORATUM WZF, 67 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 80

Dotyczy Pakietu 17 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie preparatu w dawce 1000mg/10ml (fiolka s.subst + rozp.)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 81

Dotyczy Pakietu 18 poz.38

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zarejestrowanego jako 10 fiolek cefuroxymu 50

mg i 10 jałowych igieł z filtrem 5 mikronów w opakowaniu, zalecanych do użycia w celu prawidłowego przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 82

Pakiet 19 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści żywność specjalnego medycznego do postępowania dietetycznego w przewlekłych biegunkach odpornych na leczenie, alergii pokarmowej, w tym alergii na białka mleka krowiego, w tym alergii na białka mleka krowiego, przejściu z żywienia pozajelitowego na żywienie naturalne, niedoborze disacharydaz, stanie po resekcji jelita, żywieniu przed zabiegami i po zabiegach operacyjnych w obrębie przewodu pokarmowego (dieta bezresztkowa), zespołach złego wchłaniania; przypadku stolców tłuszczowych (zaburzenia trawienia i/lub wchłaniania tłuszczów); zaburzeniach trawienia i/lub wchłaniania białek, mukowiscydozie, hipoproteinemii (zaawansowane niedobory białkowo-energetyczne) w opakowaniu 450 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 83

Pakiet 19 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści żywność specjalnego przeznaczenia medycznego dla noworodków przedwcześnie urodzonych w opakowaniu 24x70ml w ilości 31 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zaokrągleniem w górę.

Pytanie 84

Pakiet 19 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści wzmacniacz mleka kobiecego dla noworodków w opakowaniu 50 saszetek 1g w ilości 13 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 85

Dotyczy pakietu nr 50, pozycja nr 3

Czy Zamawiający opisując preparat w pakiecie nr 50 pozycja 3 ma na myśli preparat ALUMINII ACETOTARTRAS żel. 1 % 75 g ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 86

Załącznika nr 2, zadania nr 20 (Sevofluranum):

- proszę o wyszczególnienie ilości oraz modeli parowników wymaganych przez Zamawiającego
- czy Zamawiający dopuści produkt w butelce szklanej, której bezpieczeństwo użytkowania potwierdzone zostało przez niezależne laboratorium? Wyniki w załączniku.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga 8 parowników VAPOR 2000

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 87

Załącznika nr 2, zadania nr 85 (Desfluranum):

- proszę o wyszczególnienie ilości oraz modeli parowników wymaganych przez Zamawiającego

- czy Zamawiający dopuści produkt w butelce szklanej, której bezpieczeństwo użytkowania potwierdzone zostało przez niezależne laboratorium? Wyniki w załączniku.
- czy Zamawiający dopuści butelkę o pojemności 250ml?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga 6 parowników D-VAPOR

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 88

Zadanie 59 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie leku konfekcjonowanego w op. 10 amp., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, to jest zaoferowanie 155 op. a 10amp.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 89

Pakiet 16, Pozycja 62, CALCII CHLORIDUM inj. 1g/10 ml = 0,183 g wapnia x 10 amp.: Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Calcium Chloratum WZF rozt. do wstrz. 67 mg/ml 10 amp x 10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 90

Pakiet 36, Pozycja 1, METAMIZOLUM NATRICUM inj. 1,0 g / 2 ml x 5 amp. 2 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metamizolum natricum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolum hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 91

Pakiet 36, Pozycja 2, METAMIZOLUM NATRICUM inj. 2,5 g / 5 ml x 5 amp. 5 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metamizolum natricum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolum hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 92

Pakiet 53, Pozycja 3, THIOPENTAL inj. 0,5 g. x 10 fiol.: Czy Zamawiający dopuści Thiopental 0,5 g x 1 fiolka z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 93

Pakiet 53, Pozycja 4, THIOPENTAL inj. 1,0 g x 10 fiol.: Czy Zamawiający dopuści Thiopental 1 g x 1 fiolka z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 94

Pakiet 56, Pozycja 45, OMEPRAZOLUM inj.iv 40 mg x 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL produkt pakowany po 10 fiolek, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 95

Pakiet 56, Pozycja 47, ESOMEPRAZOLUM proszek do sporz. r-ru do infuzji 40 mg x 1 fiol.: Czy Zamawiający dopuści Esopol 40mg x 10 fiolka z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 96

Pakiet 61, Pozycja 1, CIPROFLOXACINUM inj.iv. 200 mg/100ml x 1 fl. 100 ml: Czy Zamawiający dopuści ciprofloksacynę inj. pakowaną po 40 poj. z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 97

Pakiet 61, Pozycja 2, METRONIDAZOLUM inj. 0,5 g / 100 ml x 1 fl. 100 ml: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 40 pojemników polietylenowych z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 98

Pakiet 97, Pozycja 1, VANCOMYCINUM fiolka 500 mg x 5 fiolek: Czy Zamawiający dopuści Vancomycin 500 mg x 10 fiol. prosz. do sporządz. koncentratu roztw. do infuzji i roztw. doustnego z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem stabilności produktu po rozpuszczeniu 48 -96 godzin.

Pytanie 99

Pakiet 97, Pozycja 2, VANCOMYCINUM fiolka 1000 mg x 5 fiolek: Czy Zamawiający dopuści Vancomycin 1000 mg x 10 fiol. prosz. do sporządz. koncentratu roztw. do infuzji i roztw. doustnego z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem stabilności produktu po rozpuszczeniu 48 -96 godzin.

Pytanie 100

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w zadaniu 86 poz 1, 2, produkt ma być zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy III, zgodnie z regułą 14, załącznik VIII, Rozporządzenia UE MDR 2017/745, która mówi: wszystkie wyroby zawierające jako swoją integralną część substancję, która w przypadku użycia osobno może być uważana za produkt leczniczy w rozumieniu art. 1 pkt 2 dyrektywy 2001/83/WE, w tym produkt leczniczy na bazie ludzkiej krwi lub ludzkiego osocza w rozumieniu art. 1 pkt 10 tej dyrektywy, i której działanie ma charakter pomocniczy w stosunku do działania tych wyrobów, należą do klasy III.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wszystkie wymagania zostały doprecyzowane w załączniku nr 2 do SWZ

Pytanie 101

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w zadaniu 86 poz 1, 2, „Strzykawki do przepłukiwania dostępu naczyniowego, fabrycznie napełnione izotonicznym roztworem 0,9% NaCl” mają posiadać nośnik niepowtarzalnego kodu identyfikacyjnego wyrobu (UDI) na cylindrze, co umożliwia jednoznaczną identyfikację każdego wyrobu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wszystkie wymagania zostały doprecyzowane w załączniku nr 2 do SWZ

Pytanie 102

Prosimy o określenie czy w zadaniu 86 poz 1, 2, strzykawki do stosowania w sterylnym polu oraz poza sterylnym polem mają posiadać oznakowane kolorystycznie na cylindrze celem im rozróżnienia bez opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wszystkie wymagania zostały doprecyzowane w załączniku nr 2 do SWZ

Pytanie 103

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy strzykawki w zadaniu 86 poz 1 mają być pakowane w opakowanie typu blister pack (folia papier) jak pozostałe produkty do pracy w polu jałowym?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wszystkie wymagania zostały doprecyzowane w załączniku nr 2 do SWZ.

Pytanie 104

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w zadaniu 86 poz 1, 2, oferowane strzykawki mają być zabezpieczone wkręcanym koreczkiem (z gwintem), tak aby po otwarciu opakowania zarówno sterylnego jak i niesterylnego nie było możliwości kontaminacji końcówki strzykawki poprzez zsunięcie się nałożonego (a nie nakęcanego) koreczka?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wszystkie wymagania zostały doprecyzowane w załączniku nr 2 do SWZ

Pytanie 105

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w zadaniu 86 poz 1, 2, strzykawka z 0,9%NaCl, powinna mieć graficzne oznaczenie strefy sterylnej na cylindrze (jak daleko można wysunąć tłok, aby nie doszło do skażenia zawartości po wyjęciu z opakowania)? Oznaczenie w postaci czarnej obwoluty na cylindrze, będącej graficznym znakiem, dokąd sięga strefa sterylne wewnątrz strzykawki?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wszystkie wymagania zostały doprecyzowane w załączniku nr 2 do SWZ

Pytanie 106

Prosimy o doprecyzowanie do zadania 86 co jest jednostka miary sztuki czy opakowania ?

Odpowiedź: Zamawiający w poz. 1 oczekuje 500 op. po 30 szt., poz2 750 op. po 30 szt.

Pytanie 107

Dotyczy to pkt II SWZ ppkt 5 i projekt umowy &1 pkt 2

Upzejmie prosimy o potwierdzenie, że koncesja na wytwarzanie i/lub obrót hurtowy środkami farmaceutycznymi nie jest wymagana w przypadku składania oferty na przedmiot zamówienia zarejestrowany jako wyrób medyczny, zgodnie z ustawą (ustawy nie nakładają nas wymogu posiadania ww koncesji). I zapis z SWZ pkt II SWZ ppkt 5 i projektu umowy &1 pkt 2 tj . Wykonawca oświadcza, że posiada aktualneoraz odpowiednie zezwolenie na obrót produktami medycznymi (produktami medycznymi nie są: produkty w poz. 1 w zadaniu nr 1 oraz asortyment w zadaniu nr 90).Nie dotyczy pakietu 86 gdzie oferowane są wyroby medyczne ale nie jest wymagane posiadanie specjalistycznych zezwoleń typu koncesja.)

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że zadanie 1 poz. 1 i 86 nie są wyrobami medycznymi. Nie wymaga posiadania koncesji do zadania 1 poz. 1, zada 86 i zad 90.

Zamawiający dokonał modyfikacji rozdział II SWZ pkt 6 ppkt 2) i § 1 ust. 2 projektu umowy, które otrzymują brzmienie:

- rozdział II SWZ pkt 6 ppkt 2)

„2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów:

- o udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy posiadają zezwolenie na prowadzenie działalności uprawniające do obrotu produktami leczniczymi (nie dotyczy poz. 1 w zadaniu nr 1 oraz zadania nr 90, **a także zadania 86**). Zamawiający dokona oceny spełniania niniejszego warunku udziału w postępowaniu w oparciu o złożone przez Wykonawcę dokumenty, o których mowa w rozdziale II podrozdziale 8 pkt 2 ppkt d SWZ.

- § 1 ust. 2 projektu umowy

2. Wykonawca oświadcza, że posiada aktualne dokumenty oferowanego przedmiotu zamówienia, dopuszczające do obrotu i stosowania w ochronie zdrowia na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z polskim prawem oraz prawem Unii Europejskiej oraz odpowiednie zezwolenie na obrót produktami medycznymi (produktami medycznymi nie są: produkty w poz. 1 w zadaniu nr 1 oraz asortyment w zadaniu nr 90, **nie dot. także zadania 86**).

Pytanie 108

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 14

Prosimy o usunięcie ze wzoru umowy zapisu dot. naliczania kary umownej, gdy wystąpił zakup interwencyjny.

Zamawiający w przypadku zakupu interwencyjnego obciąży wykonawcę różnicą w cenie, zatem dodatkowe nakładanie kary jest nieuzasadnione

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody