



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Nasz znak: EZP/20/20

Poznań, 13 marca 2020 r.

Szanowni Wykonawcy

Dotyczy: Zakup (dostawa) produktów leczniczych (leków) i wyrobów medycznych – 518 pakietów

I Zamawiający wprowadza zmiany do SIWZ zgodnie z art. 38 ust. 4 Pzp. w sposób jak poniżej:

1. Załącznik nr 9 do SIWZ, Wzór umowy §8 ust. 1. Zamawiający zmienia fragment zdania o brzmieniu: 10% kwoty brutto wskazanej w § 7 ust. 1 niniejszej umowy.

Jest:

a) 10% kwoty brutto wskazanej w § 7 ust. 1 niniejszej umowy, w przypadku gdy Zamawiający odstąpi od umowy z winy Wykonawcy

Zmieniono na:

a) 10% niezrealizowanej wartości umowy, w przypadku gdy Zamawiający odstąpi od umowy z winy Wykonawcy

2. Załącznik nr 2 do SIWZ, Pakiet nr 446, poz. 7. Zamawiający wprowadza zmianę dotyczącą dawki produktu leczniczego:

Jest:

7	Azithromycinum dawka: 200 mg/5 ml proszek do przygotowania zawiesiny doustnej
---	--

Zmieniono na:

7	Azithromycinum dawka: 37,5 mg/5 ml proszek do przygotowania zawiesiny doustnej
---	---

3. Załącznik nr 2 do SIWZ, Pakiet nr 447, poz. 44. Zamawiający wprowadza zmianę dotyczącą dawki produktu leczniczego:

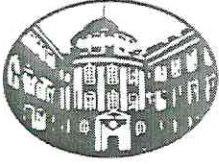
Jest:

44.	Ciclesonidum dawka: 160 postać: aerozol wziewny op./1,0 szt.
-----	---

Zmieniono na:

44.	Ciclesonidum dawka: 60 postać: aerozol wziewny op./1,0 szt.
-----	--

4. Załącznik nr 2 do SIWZ, Pakiet nr 456, poz. 40, 41. Zamawiający wprowadza zmianę dotyczącą postaci produktu leczniczego:



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Jest:

40	Levodopum et Benserazidum dawka: 50 + 12,5 mg postać: tabl. op./100,0 tabl.
41	Levodopum et Benserazidum dawka: 100 + 25 mg postać: tabl. op./100,0 tabl.

Zmieniono na:

40	Levodopum et Benserazidum dawka: 50 + 12,5 mg postać: kaps. op./100,0 kaps.
41	Levodopum et Benserazidum dawka: 100 + 25 mg postać: kaps. op./100,0 kaps.

5. Załącznik nr 9 do SIWZ, Wzór umowy. Zamawiający do wzoru umowy §3 „Termin i warunki dostawy”, dodaje pkt 16 o brzmieniu:

16. W przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

Wytoczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. Urz. UE 2013/C 68/01) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytocznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania).

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.) §2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.

6. Załącznik nr do SIWZ, Pakiet nr 515. Zamawiający wprowadza zmianę jak poniżej:

Jest:

W ciężkiej niewydolności nerek, gdzie klirens kreatyniny wynosi **>70 ml/min**

Zmieniono na:

W ciężkiej niewydolności nerek, gdzie klirens kreatyniny wynosi **30-50 ml/min**

7. Załącznik nr 2 do SIWZ, c. d. Opisu – wymagania ogólne. Zamawiający wykreśla zdanie o treści:

„Przy zmianach cen urzędowych obowiązek przeceny leków będących na stanie magazynowym apteki w dniu przeceny”

8. Załącznik nr 2 do SIWZ, Pakiet nr 441, poz. 4. Zamawiający wprowadza zmianę poprzez dodanie dawki preparatu leczniczego jak poniżej:

Jest:

4.	Amiloridum + Hydrochlorothiazidum dawka: postać: tabl. op./50,0 tabl. w fiolce
----	--



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Zmieniono na:

4.	Amiloridum + Hydrochlorothiazidum dawka: 5 mg + 50 mg , postać: tabl. op./50,0 tabl. w fiolce
----	--

II Informujemy, że do siedziby Zamawiającego wpłynęły zapytania następującej treści:

Pytanie nr 1. Dotyczy: Pakiet nr 503.

Czy Zamawiający dopuści wapno sodowane w kanistrach o gramaturze 5 kg. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 2. Dotyczy: Pakiet nr 1.

W związku z brakiem przedmiotu zamówienia wymaganego w pakiecie nr 1 w dawce 250mg na aktualnej liście leków refundowanych, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przedmiotu zamówienia w ilości 50 op. jedynie w refundowanej obecnie w programie lekowym dawce 500mg?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 3. Dotyczy: Wzór umowy.

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie minimalnego terminu ważności dostarczanych produktów leczniczych z 12 miesięcy roku do 6 miesięcy od daty realizacji dostawy dla pakietów nr 1, 21, 31, 94.

Biorąc pod uwagę fakt, że dostawy realizowane są na bieżąco, w bardzo krótkich terminach i Szpital nie buduje sobie zapasów, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający.

Ewentualnie czy Zamawiający zgodzi się na dopisanie we wzorze umowy zdania: „Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem ważności krótszym niż wymagany tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę zgody od Zamawiającego”?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4. Dotyczy: Wzór umowy.

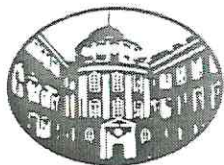
Czy Zamawiający zgodzi się w §8 ust. 1 pkt. a) wzoru umowy na zmianę kary umownej wynoszącej 10% kwoty brutto wskazanej w §7 ust. 1 umowy w przypadku gdy Zamawiający odstąpi od umowy z winy Wykonawcy na karę wynoszącą 10% wartość brutto niezrealizowanej części umowy?

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:

Zgodnie ze zmianami wprowadzonymi do SIWZ, część I pisma.

81



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Pytanie nr 5. Dotyczy: Wzór umowy, Formularz ofertowy pkt 5.

Czy z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w pakietach nr 1, 21, 31, 94 nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw w ciągu 1 dnia roboczego, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, Zamawiający wydłuży termin dostawy dla w/w pakietów do 2 dni roboczych od momentu otrzymania zamówienia od Zamawiającego?

Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp) w przypadku leków, które ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, nie wymagają dostaw w ciągu 1 dnia od złożenia zamówienia.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6. Dotyczy: Pakiet nr 442.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 24 (Iwabradyna dawka: 5 mg postać: tabl. op./112,0 tabl.) z Pakietu 442 i utworzenie osobnego zadania?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7. Dotyczy: Pakiet nr 488.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 8. Dotyczy: Pakiet nr 488.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 9. Dotyczy: Pakiet nr 447, poz. 5.

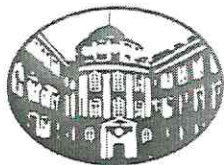
Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Zino. Dr. Zasyпка?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu jeżeli skład jest identyczny.

Pytanie nr 10. Dotyczy: Pakiet nr 501.

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 501 dopuści możliwość zaoferowania wyrobu medycznego o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatycznym uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetrascynoimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 4,5 cm /9,0 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu, 4,5 cm/4,5 cm pakowany po 3 szt oraz 2,7 cm/2,7 cm pakowany po 5 szt.

Uzasadnienie:

Opis przedmiotu zamówienia zaprezentowany przez Zamawiającego w przedmiotowym postępowaniu dopuszcza możliwość złożenia oferty tylko przez jednego producenta. Zamawiający wykluczył w sposób nieuzasadniony produkty innych producentów, dopuszczając jedynie jednego wykonawcę do realizacji zamówienia, co w efekcie stanowi naruszenie przepisu art. 7 ust. 1 i 3 ustawy PZP, art. 29 ust. 2 i 3 ustawy PZP. Zasada zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wszystkich wykonawców (art. 7 PZP.) łączy się w sposób integralny z innymi zasadami i przepisami prawa zamówień publicznych, w tym z art.29 ust.3. A przepis ten jednoznacznie wskazuje, iż „opisu przedmiotu zamówienia nie można opisywać przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów [...]”. Warto wskazać, iż przepis ten należy rozumieć szerzej, nie wyłącznie, czy ściśle w odniesieniu do opisu przedmiotu zamówienia. Całość treści SIWZ winna być zgodna z przywołanymi powyżej zasadami gwarantującymi zachowanie równej konkurencji i jednakowego traktowania wszystkich potencjalnych wykonawców. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia w SIWZ powoduje, że zapisem tym Zamawiający dyskryminuje inne produkty dopuszczone do obrotu, posiadające porównywalne wskazania do stosowania. Warto podkreślić, iż modyfikacja treści SIWZ w postulowanym powyżej brzmieniu pozwoli Zamawiającemu spełnić wymogi poszanowania w ramach niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego zasad wskazanych w ustawie PZP (w tym w szczególności art.7 i art.29), ale także przepisów ustaw o finansach publicznych (w zakresie racjonalnego wydatkowania środków publicznych). Pragniemy zwrócić uwagę na wyrok KIO z 17 lipca 2013 r.; sygn. KIO 1606/13, który wskazuje, iż „Samo podjęcie próby udzielenia wyjaśnień czy też udzielenie takich, które w istocie nie stanowią pełnej odpowiedzi na wniosek wykonawcy, nie może być traktowane jako wykonanie dyspozycji normy, wyrażonej w przepisie art. 38 ust. 1 ustawy Pzp. Zdaniem KIO instytucja wyjaśnień nie służy bowiem formalnemu wykonaniu obowiązku wyartykułowanego we wskazanym przepisie. Ma ona umożliwić wykonawcom powzięcie wiedzy niezbędnej do podjęcia decyzji co do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego”. Dlatego uprzejmie prosimy o merytoryczne ustosunkowanie się do zadanego przez oferenta pytania, odpowiedź o treści „zgodnie z SIWZ” nie będzie w tym wypadku wystarczająca, o czym stanowi przytoczony fragment wyroku KIO.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 11. Dotyczy: Pakiet nr 506.

W związku z publikacją na stronie Zamawiającego postępowania o udzieleniu zamówienia na zakup płynu kardioplegicznego do konserwacji i perfuzji narządów - pakiet nr 506, składamy zapytanie, czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wyrobu medycznego równoważnego klinicznie?

Produkt posiada potwierdzoną przez Polski Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych, kategorię klasy III, certyfikowaną przez TUV Reinhardt w związku z użyciem w nim substancji leczniczych. Wszelkie komponenty użyte do produkcji wyrobu medycznego, posiadają stosowne certyfikaty klasy USP i GMP.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 12. Dotyczy: Opis przedmiotu zamówienia, c. d. Wymagania ogólne.

Prosimy o wykreślenie wszystkich zapisów zobowiązujących Wykonawcę do ustalenia ceny preparatu w ten sposób, aby nie przekraczała ona współczynnika korygującego. Po pierwsze, wskazać należy, że postanowienie to dotyczy wewnętrznych zasad rozliczeń między świadczeniodawcami a NFZ, w tym w szczególności zasad korygowania wartości produktu rozliczeniowego lub świadczenia w oparciu o zastosowanie współczynników



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

korygujących, na które to zasady Wykonawca nie ma wpływu i nie jest ich stroną. Zgodnie z definicją współczynników korygujących wprowadzoną Rozporządzeniem Ministra Zdrowia w sprawie ogólnych warunków umów o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej z dnia 8 września 2015 r. są to współczynniki, za pomocą których wyliczana jest wysokość zobowiązania Funduszu wobec świadczeniodawcy. Ustalenia te są zatem wewnętrznymi uzgodnieniami Zamawiającego z NFZ, a Wykonawca nie jest ich adresatem i nie mogą one kształtować obowiązków wykonawców. W konsekwencji nieuzasadnione jest oczekiwanie od Wykonawcy, aby cena każdorazowo ulegała zmianie wskutek zmian ww. Zarządzeń czyli była warunkowana przepisami o charakterze wewnętrznym, których Wykonawca nie jest Stroną. Zasadniczym jest bowiem, iż zarządzenia te nie są źródłem prawa powszechnie obowiązującego Rzeczypospolitej Polskiej i wprowadzanie takich postanowień w umowie przetargowej i czynienie z nich zobowiązania Wykonawcy jest nieuprawnione i bezpodstawne. Zarządzenia Prezesa NFZ, które wprowadzają nowe zasady rozliczeń Świadczeniodawców z NFZ właśnie poprzez możliwość skorzystania ze współczynników korygujących są bowiem aktami prawa wewnętrznego, na co wprost wskazał Sąd Apelacyjny w Gliwicach w wyroku z dnia IV SA/GI 1151/17. Bezpodstawnym jest zatem wskazywanie jako wiążącego bezwzględnie wszystkich uczestników mechanizmu zmiany cen w oparciu o współczynniki korygujące w sytuacji gdy brak jest podstawy prawnej uprawniającej do tego (Wykonawców nie wiążą bowiem ani Rozporządzenie Ministra Zdrowia ani Zarządzenia Prezesa NFZ). Po drugie, podkreślić należy, że tak określona klauzula jest także nadużyciem w rozumieniu art. 353(1) KC. – zarówno, iż nie tylko nie ma przepisu uprawniającego do stosowania cen maksymalnych, w dodatku o charakterze ruchomym ale też narusza zasady współżycia społecznego. Niezgodnym bowiem z regułami uczciwości jest przerzucanie na Wykonawcę kosztów prowadzenia swojej własnej działalności niezwiązanej bezpośrednio ze świadczeniem Wykonawcy. Po trzecie, nieuprawnione działania Zamawiającego wskazane powyżej wyczerpują także znamiona niedozwolonej klauzuli, o której mowa w art. 6 ust. 1 pkt 6 i 7 ustawy o ochronie konkurencji i konsumentów. Zgodnie z wyżej wskazanym przepisem zakazane są porozumienia, których celem lub skutkiem jest wyeliminowanie, ograniczenie lub naruszenie w inny sposób konkurencji na rynku właściwym, polegające w szczególności na „6) ograniczaniu dostępu do rynku lub eliminowaniu z rynku przedsiębiorców nieobjętych porozumieniem; 7) uzgadnianiu przez przedsiębiorców przystępujących do przetargu lub przez tych przedsiębiorców i przedsiębiorcę będącego organizatorem przetargu warunków składanych ofert, w szczególności zakresu prac lub ceny” – mając zaś na uwadze działania Zamawiającego polegające na wymaganii zmiany ceny w oparciu o czynniki niezależne od Wykonawcy i wskazując na mechanizm, który jest wewnętrzną regulacją między Zamawiającym a NFZ wskazać należy, że zachodzi podstawa do uznania takich porozumień za nieważne, zgodnie z art. 6 ust. 2 ustawy o ochronie konkurencji i konsumentów. Ponadto działania Zamawiającego „przerzucającego” na Wykonawcę koszty prowadzenia swojej działalności można kwalifikować także jako nadużycie pozycji dominującej na rynku właściwym, które, zgodnie z art. 9 ust. 1 pkt 1 ustawy o ochronie konkurencji i konsumentów polega w szczególności na „bezpośrednim lub pośrednim narzucaniu nieuczciwych cen, w tym cen nadmiernie wygórowanych albo rażąco niskich, odległych terminów płatności lub innych warunków zakupu albo sprzedaży towarów”. Po czwarte, zmiana, o którą wnosi Wykonawca będzie pozostawała w zgodzie z nowym projektem ustawy Prawo Zamówień Publicznych, której naczelną zasadą jest zrównoważenie pozycji stron w umowach w sprawie zamówienia publicznego poprzez zakaz kształtowania praw i obowiązków Zamawiającego i Wykonawcy w sposób rażąco nieproporcjonalny do rodzaju zamówienia oraz ryzyka związanego z jego realizacją. Na marginesie Wykonawca wskazuje, że współczynnik korygujący jest stosowany do leków nieobjętych refundacją, co wynika z uzasadnienia do Zarządzenia Prezesa NFZ nr 75/2018/DGL w sprawie określenia warunków zawierania i realizacji umów w rodzaju leczenie szpitalne w zakresie programu lekowe (wprowadzającego współczynniki). Wykonawca wskazuje, że powyższe stanowisko znajduje potwierdzenie w wyroku z dnia 30 lipca 2019r. w sprawie o sygn. akt KIO 1331/19 oraz w wyroku z dnia 31 lipca 2019 r. o sygn. akt KIO 1382/19, w których to Krajowa Izba Odwoławcza odniosła się do zagadnienia przerzucania kosztów związanych z każdorazowym dostosowywaniem ceny do progów kosztowych uprawniających do zastosowania współczynnika korygującego, wskazującego na bezpodstawność takiej praktyki. KIO wskazała wyraźnie, że *zamawiający nie może opisywać przedmiotu w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję (art. 29 ust. 2 ustawy PZP) (...) Wymóg zaoferowania ceny, której maksymalny limit ustalony ma być na podstawie zarządzenia Prezesa NFZ jest sprzeczny z zasadą uczciwej konkurencji w rozumieniu przepisów wskazanych wyżej (tj. dot.*

8



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

ochrony konkurencji). Dalej KIO stwierdza, że Zamawiający nie jest natomiast uprawniony do wpływania na treść oświadczenia woli wykonawcy poprzez narzucanie mu maksymalnej ceny, w tym również jednostkowej, za realizację zamówienia. Z uwagi na to, że zamawiający nie ma kompetencji w zakresie kształtowania cen ofert, które zostaną złożone przez wykonawców, czynność polegająca na narzuceniu maksymalnej ceny może być zakwalifikowana jako utrudniająca uczciwą konkurencję.

Odpowiedź:

Zgodnie ze zmianami wprowadzonymi do SIWZ, którą Zamawiający przekazał Wykonawcom w dniu 11.03.2020 roku w związku z umorzeniem postępowania odwoławczego.

Pytanie nr 13. Dotyczy: Opis przedmiotu zamówienia, c. d. Wymagania ogólne.

Prosimy o wykreślenie niniejszego zapisu, który według naszej opinii jest niezgodny ze społeczno-gospodarczym celem zawieranej umowy. Powyższy zapis przenosi w całości odpowiedzialność na wykonawcę za leki zakupione i niewykorzystane, refundowane przez NFZ, a których to cena może ulec zmianie w wyniku decyzji Ministerstwa Zdrowia. Należy podkreślić, że wykonawca nie ma wpływu na poziom zamówień, wykorzystanie produktów leczniczych przez Zamawiającego jak również na decyzje refundacyjne Ministra Zdrowia.

Odpowiedź:

Zgodnie ze zmianami wprowadzonymi do SIWZ, część I pisma.

Pytanie nr 14. Dotyczy: Opis przedmiotu zamówienia, c. d. Wymagania ogólne.

Prosimy o wykreślenie niniejszego zapisu z treści SIWZ. Zapis ten przerzuca w całości na Wykonawcę ryzyko zakupu leków przez Zamawiającego. Śmierć pacjenta jest zdarzeniem losowym niezależnym od Wykonawcy, podobnie w przypadku zmiany sposobu leczenia, Wykonawca nie ma żadnego wpływu na taką decyzję, a co za tym idzie Wykonawca niewspółmiernie będzie obciążony kosztem zakupu leków na skutek zmiany decyzji po stronie Zamawiającego podjętej już po zamówieniu leku u Wykonawcy. Wykonawca nie ma zagwarantowanej u producenta/wytwórcy leków możliwości zwrotu leków w takich przypadkach.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 15. Dotyczy: Wzór umowy.

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust. 3 oraz §5 ust. 2 lit. b) wzoru umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie? Czy względnie Zamawiający doprecyzuje warunki graniczne zmian ilościowych przedmiotu zamówienia, w tym poprzez podanie okoliczności, w których ilości przedmiotu umowy ulegną zmniejszeniu oraz określenie procentowego zmniejszenia ilości przedmiotu umowy w takich okolicznościach?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 16. Dotyczy: Wzór umowy.

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 17. Dotyczy: Wzór umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie postanowienia, że towar dostarczony będzie w terminie 1 dnia roboczego?



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 18. Dotyczy: Wzór umowy.

Czy Wykonawca w przypadku określonym w ust. 13 – braku w dostawach, powinien zawiadomić Zamawiającego o zaistniałej sytuacji w terminie 2 czy 3 dni?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 19. Dotyczy: Wzór umowy.

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco 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?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 20. Dotyczy: Wzór 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 §4 ust. 2 wzoru 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:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 21. Dotyczy: Wzór umowy.

Czy w przypadku zmiany umowy spowodowanej nieprzewidywalną koniecznością dostawy przedmiotu umowy nie wymienionego w umowie oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 22. Dotyczy: Wzór umowy.

Prosimy o dodanie słów: „jednak na okres nie dłuższy niż 6 miesięcy”.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 23. Dotyczy: Wzór umowy.

Prosimy o zmianę zapisu poprzez nadanie mu brzmienia: "Faktura VAT dostarczona Zamawiającemu będzie sygnowana numerem umowy."

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Pytanie nr 24. Dotyczy: Wzór umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie słów, że zobowiązanie dotyczy wystawienia faktury korygującej w przypadkach, gdy informację o niezgodności z zamówieniem i umową lub błędach rachunkowych w fakturze Wykonawca uzna za bezsporną?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 25. Dotyczy: Wzór umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §8 ust. 1 lit. a) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź:

Zgodnie ze zmianami wprowadzonymi do SIWZ, część I pisma.

Pytanie nr 26. Dotyczy: Wzór umowy.

Prosimy o uzupełnienie niniejszego zapisu poprzez wskazanie, że chodzi o karę nie większą niż 10% od wartości tego jednostkowego zamówienia.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 27. Dotyczy: Wzór umowy.

Ze względu na niejednoznaczny zapis prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający miał na myśli wskazując w zapisach zwrot : "nienależycie wykonanej dostawy w sposób inny niż poprzez opóźnienie" oraz prosimy o podanie przykładów. Jednocześnie prosimy o uzupełnienie niniejszego zapisu poprzez wskazanie, że chodzi o karę nie większą niż 10% wartości niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 28. Dotyczy: Wzór umowy.

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę zapisu poprzez wskazanie, że Zamawiający może potrącić kary w sytuacji, gdy są one bezsporne?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 29. Dotyczy: Wzór umowy.

Czy Zamawiający zgodzi się na uzupełnienie zapisu, że przedłużenie umowy może dotyczyć okresu nie dłuższego niż 6 miesięcy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 30. Dotyczy: Wzór umowy.

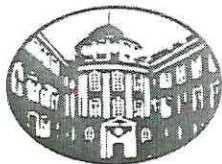
Czy Zamawiający zgodzi się na uzupełnienie postanowienia poprzez dodanie po słowach: „braku porozumienia pomiędzy stronami” zwrotu „przez okres 30 dni”?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 31. Dotyczy: Opis przedmiotu zamówienia, c. d. Wymagania ogólne.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu dostarczenia świadectw rejestracji i Charakterystyk Produktu Leczniczego i zastąpienie ich oświadczeniem o posiadaniu i udostępnieniu na każde żądanie Zamawiającego?



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Jako hurtownia farmaceutyczna, działając w oparciu o zezwolenie wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego, mamy obowiązek prowadzić wyłącznie obrót preparatami posiadającymi świadectwa dopuszczające do obrotu w Polsce. Złożenie ważnego zezwolenia na obrót produktami leczniczymi jest zatem jednoznaczne z tym, iż posiadamy w swojej ofercie wyłącznie preparaty dopuszczone do obrotu. W większości przypadków są to produkty lecznicze ogólnie znane i stosowane w leczeniu od lat.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 32. Dotyczy: Pakiet nr 63.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeniesienie ilości leku z pakietu nr 63 do pakietu nr 62 ? Od września refundowany jest nowy biopodobny odpowiednik Rituximabu i ceny rynkowe obniżyły się tak więc przeniesienie ilości Rituximabu z pakietu 63 do 62 byłoby z korzyścią dla finansów publicznych.

Aktualna konstrukcja pakietu uniemożliwia wzięcie udziału w przetargu innym wykonawcom oraz jest ograniczeniem konkurencyjności. Do tego pakietu może przystąpić tylko firma Roche, ponieważ lek w dawce 1400 mg służący do podawania podskórnego w swoim portfolio ma tylko ten Wykonawca.

Pragniemy również podkreślić, iż brak jest ograniczeń w podaniu formy dożyłnej jednego producenta przed kontynuacją formą podskórną innego producenta, co wynika wprost z zapisów ChPL preparatów zawierających rytuksymab oraz z aktualnej wiedzy medycznej. Wszystkie produkty zawierające rytuksymab na rynku polskim pochodzą z jednej linii komórkowej: jajnika chomika chińskiego (CHO – chinese hamster ovary), co zawarte jest w Charakterystykach Produktów Leczniczych, a więc ewentualne zastrzeżenie znajdujące się w opisie przedmiotu zamówienia (SIWZ), że produkty MUSZĄ pochodzić z jednej linii komórkowej, zastrzeżenie nie jest zasadne.

W żadnych zaleceniach Europejskiej Agencji Leków lub organizacji międzynarodowych i polskich nie ma zapisów co do stosowania preparatów rytuksymabu „pochodzących z jednej linii komórkowej” jako gwaranta skuteczności i bezpieczeństwa, jak również nie istnieją takie badania kliniczne, a co za tym idzie nie można sformułować wniosku, iż jedynie takie stosowanie jest zgodne z aktualną wiedzą medyczną.

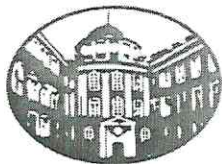
Skuteczność, bezpieczeństwo oraz akceptowalną heterogeniczność parametrów fizykochemicznych i biologicznych preparatów rytuksymabu zarejestrowanych w UE oceniła Europejska Agencja Leków oraz Komisja Europejska. Zamawiający nie jest w stanie kontrolować, czy dostarczony przez jednego producenta preparaty rytuksymabu w formie podskórnej i dożyłnej będą posiadały te same własności fizykochemiczne i aktywność biologiczną, którą zakłada, oczekując produktu pochodzącego „z tej samej linii komórkowej”, natomiast może oczekiwać, że wszystkie preparaty zawierające rytuksymab będą spełniały wymogi skuteczności i bezpieczeństwa.

Opisana została zmienność preparatu Mabthera, pochodzącego w sposób oczywisty z tej samej linii komórkowej, wynikająca ze świadomych zmian produkcyjnych wytwórcy (*Schiestl M. et al. Acceptable changes in quality attributes of glycosylated biopharmaceuticals. Nature Biotechnology 2011, 29(4), 319-321*), o których wytwórca nie informował jakichkolwiek przedstawicieli ochrony zdrowia, ponieważ wystarczające było, iż zmiany zostały zaakceptowane przez EMA. Zmiany dotyczyły budowy cząsteczek przeciwciała (zmiana zawartości niektórych składników o rząd wielkości), aktywności cytotoksycznej (zmiana nawet do 100%). Serie leku przed i po zmianie funkcjonowały w obrocie jednocześnie przez okres kilku lat.

Obecnie i w przyszłości nie można wykluczyć, iż Zamawiający otrzymuje lub będzie otrzymywał od jednego producenta preparaty rytuksymabu do podania dożyłnego i podskórnego, które będą miały odmienną aktywność biologiczną i własności fizykochemiczne względem siebie, oraz będą różniły się od tych, które użyte były w badaniach klinicznych stosowania podskórnego rytuksymabu po rytuksymabie dożylnym.

Zgodnie z obowiązującą wiedzą medyczną, wszystkie preparaty biologiczne (i ich poszczególne serie), niezależnie od pochodzenia z tej samej linii komórkowej, mogą wykazywać akceptowalną zmienność, nie powodującą różnic klinicznych.

Dodatkowo, pochodzenie z jednej linii komórkowej nie ma bezpośredniego związku z właściwościami fizykochemicznymi, zawartością kompleksów białkowych innych niż monomeryczne przeciwciała, aktywnością



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

biologiczną *in vitro* i *in vivo* (w tym z wiązaniem antygenu CD-20 oraz aktywnością cytotoksyczną względem limfocytów B), stabilnością, bezpieczeństwem i wynikami klinicznymi poszczególnych serii preparatów biologicznych zawierających rytuksymab.

Wyniki badań dla referencyjnego preparatu rytuksymabu do stosowania dożylnego oraz preparatów leku biopodobnego, pokazują, iż skład, zmienność biochemiczna i biologiczna preparatów rytuksymabu pochodzącego od tego samego producenta może różnić się znacząco w zależności od serii leku. Różnice w parametrach, dla tego samego preparatu wahają się nawet do +/-20% w stosunku do średniej wartości parametru, co jednak nie było podnoszone przez agencje regulujące, Podmiot Odpowiedzialny dla leku referencyjnego i Zamawiającego poprzednio (Lee KH et al., *Analytical similarity assessment of rituximab biosimilar CT-P10 to reference medicinal product. MABS, 2018, 10 (3), 380–396*).

Na poparcie danych na temat braku bezpośredniego połączenia między linią komórkową a skutecznością i bezpieczeństwem leków, należy wskazać, iż serie leku Mabthera (zarejestrowany w EU) oraz Rituxan (zarejestrowany w USA), należące do tego samego producenta i wytwarzane z tej samej linii komórkowej, mogą różnić się właściwościami fizykochemicznymi i aktywnością biologiczną (Lee KH et al., *Analytical similarity assessment of rituximab biosimilar CT-P10 to reference medicinal product. MABS, 2018, 10 (3), 380–396*).

Podanie dożylnie produktu zawierającego rytuksymab o nazwie handlowej MabThera przed podaniem produktu w formie podskórnej nie ogranicza możliwości podania innych preparatów dożylnych zawierających rytuksymab. W sekcjach „Przeciwwskazania” lub „Środki ostrożności” w ChPL tychże preparatów nie występują zastrzeżenia dotyczące podania któregoś z nich przed rytuksymabem w postaci podskórnej.

Informacja podana w Charakterystyce Produktu Leczniczego (ChPL) MabThera roztwór do wstrzykiwań podskórnych, punkt 4.2 dawkowanie brzmi następująco: „Przed rozpoczęciem podawania produktu MabThera w postaci roztworu do wstrzykiwań podskórnych wszyscy pacjenci muszą najpierw dożylnie otrzymać pełną dawkę produktu MabThera w postaci roztworu do wlewno dożylnych” co wynika z wytycznych Europejskiej Agencji Leków (EMA) odnośnie wzoru przygotowywania (redagowania) ChPL dla wszystkich produktów leczniczych. ChPL odnosi się tylko do danego produktu leczniczego, a nie do substancji czynnej będącej w jego składzie. Tym samym zgodnie z wytycznymi EMA, odnosząc się do konkretnego produktu leczniczego w punkcie „Dawkowanie” stosuje się jego nazwę handlową a nie nazwę substancji czynnej.

Pod względem merytorycznym identyczna treść ma zastosowanie do innych produktów leczniczych z tą samą substancją czynną. Analogicznie należy zauważyć, iż w ChPL produktów zawierających rytuksymab do podania dożylnego (w tym MabThery), nie występuje w ogóle opis dawkowania rytuksymabu w formie podskórnej.

Odpowiedź:

Zgodnie ze zmianami wprowadzonymi do SIWZ, którą Zamawiający przekazał Wykonawcom w dniu 11.03.2020 roku w związku z umorzeniem postępowania odwoławczego.

Pytanie nr 33. Dotyczy: Pakiet nr 72.

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na produkt leczniczy w fiolkach o pojemności 20ml? Aktualna konstrukcja pakietu uniemożliwia wzięcie udziału w przetargu innym wykonawcom oraz jest ograniczeniem konkurencyjności. Do tego pakietu może przystąpić tylko firma Roche ponieważ lek w fiolkach *15ml w swoim portfolio ma tylko ten Wykonawca.

Odpowiedź:

Zgodnie ze zmianami wprowadzonymi do SIWZ, którą Zamawiający przekazał Wykonawcom w dniu 11.03.2020 roku w związku z umorzeniem postępowania odwoławczego.

Pytanie nr 34. Dotyczy: Pakiet nr 306, poz. 1.

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 306 dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 35. Dotyczy: Pakiet nr 306, poz. 1.

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 36. Dotyczy: Pakiet nr 299.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie produktu w opakowaniach zawierających 100 szt. pasków fluoresceinowych.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 37. Dotyczy: Pakiet nr 36, poz. 6.

Czy Zamawiający wydzielili do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 36 poz. 6 i dopuści: Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5 cm, a rozłożonego 9x12 cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100 szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym - kartoniku? lub Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5 cm, a rozłożonego 12x12,5 cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100 szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym - kartoniku?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 38. Dotyczy: Pakiet nr 147.

Zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, w Pakiecie 147 – Daunorubicynum 20 mg inj. iv (лиофилизат) x 10 fiolek, wyrazi zgodę na zaferowanie leku sprowadzanego w ramach importu docelowego i zawrze zapis o takiej formie realizacji zamówień na w/w lek w umowie. Ponadto czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w/w leku w opakowaniach zawierających 1 fiolkę?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 39. Dotyczy: Pakiet nr 157.

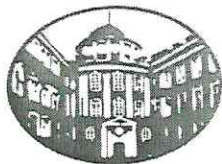
Zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, w Pakiecie 157 – Melphalanum dawka: 50 mg/10 ml, wyrazi zgodę na zaferowanie leku sprowadzanego w ramach importu docelowego i zawrze zapis o takiej formie realizacji zamówień na w/w lek w umowie.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 40. Dotyczy: Pakiet nr 164.

Zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, w Pakiecie 164 – Procarbazine 50 mg x 50 kaps., wyrazi zgodę na zaferowanie leku sprowadzanego w ramach importu docelowego i zawrze zapis o takiej formie realizacji zamówień na w/w lek w umowie.



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Spełnia on wymagania Zamawiającego.

Pytanie nr 41. Dotyczy: Pakiet nr 166.

Zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, w Pakiecie 166 – Thalidomidum dawka: 100 mg, wyrazi zgodę na zaoferowanie leku sprowadzanego w ramach importu docelowego i zawrze zapis o takiej formie realizacji zamówień na w/w lek w umowie.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Spełnia on wymagania Zamawiającego.

Pytanie nr 42. Dotyczy: Pakiet nr 516.

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na lek pakowany po 100 kapsułek z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 43. Dotyczy: Pakiet nr 203, poz. 1.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 203 pozycja 1 leku Linezolid Polpharma, który dostępny jest w opakowaniu typu worek wykonany z polietylenu o małej gęstości (LDPE), formowany z adapterem typu Insocap, zabezpieczony samouszczelniającym się portem z elastomerem pakowany pojedynczo w pudełko tekturowe?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 44. Dotyczy: Pakiet nr 18.

Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w załączniku do SIWZ w ramach pakietu nr 18 Zamawiający przewidział zakup produktu leczniczego Karfilzomib w dawce 60 mg.

Czy Zamawiający zgadza się i potwierdza, że zmiana umowy w przedmiocie zamówienia polegająca na umożliwieniu realizacji dostaw Karfilzomib, proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 60mg fiolki, w postaci proszku do sporządzania roztworu do infuzji, ale w innej dawce, w przypadku objęcia jej refundacją, przy zachowaniu tej samej postaci, drogi podania, tego samego producenta, oraz ceny jednostkowej za mg, będzie stanowiło zmianę nieistotną umowy i będzie możliwe drogą aneksu?

Odpowiedź:

Zamawiający we wzorze umowy określił możliwość wprowadzania zmian do umowy w drodze aneksu. Zamawiający każdy przypadek wprowadzenia zmian rozpatruje indywidualnie.

Pytanie nr 45. Dotyczy: Pakiet nr 29.

Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SIWZ w ramach Pakietu nr 29 Zamawiający przewidział zakup produktu leczniczego Ewolocumab w dawce 140mg x 1 wstrzykiwacz.

Czy zamawiający dopuszcza, aby Wykonawca zaoferował produkt, który jest dostępny w dawce 140mg x 2 wstrzykiwacze, z jednoczesnym wskazaniem, iż, cena oferowanego produktu za 1 mg jest taka sama.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Pytanie nr 46. Dotyczy: Pakiet nr 72.

Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SIWZ w ramach Pakietu nr 72 Zamawiający przewidział zakup produktu leczniczego Trastuzumab w dawce 150 mg – op./1,0 fiol. s. subst. 15 ml. Czy zamawiający dopuszcza, aby Wykonawca zaoferował produkt, który jest dostępny w dawce 150 mg – op./1,0 fiol. s. subst. 20 ml? Wielkość fiolki nie ma znaczenia dla produktu, ponieważ podana dawka rozpuszcza się w 7,2 ml wody, więc mieści się zarówno w 15 ml i 20 ml.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 47. Dotyczy: Pakiet nr 72.

Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SIWZ w ramach pakietu nr 72 Zamawiający przewidział zakup produktu leczniczego Trastuzumab w dawce 150 mg.

Czy zamawiający wymaga, aby Wykonawca zaoferował produkt który jest dostępny również w dawce 420 mg ze względu na ograniczenie strat przy sporządzaniu leku w tej samej cenie jednostkowej za mg?

W przypadku leczenia lekiem Trastuzumab wg CHPL dawkowanie jest dostosowane do wagi pacjenta i wynosi 8 lub 6 mg/kg masy ciała, wobec czego zachodzi konieczność indywidualnego dostosowania dawki. Dostępność dwóch dawek pozwala na optymalizację kosztów podania leku w indywidualnej dla pacjenta dawce.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 48. Dotyczy: Pakiet nr 37.

Czy Zamawiający uzna za wystarczające spełnienie warunku udziału w postępowaniu w zakresie zdolności technicznej lub zawodowej poprzez przedstawienie dla Pakietu nr 37 wykazu dostaw, których przedmiotem były tylko produkty lecznicze?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ, część II, pkt 1.2, lit. A/ - O zamówienie ubiegać się może Wykonawca, który zrealizował w przypadku produktów leczniczych min. dwie dostawy, których przedmiotem były produkty lecznicze, a w przypadku wyrobów medycznych min. dwie dostawy, których przedmiotem były wyroby medyczne.

Pytanie nr 49.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zbiorczych opakowań szczepionek p. grypie, tj. 10 amp.-strzyk. w opakowaniu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 50. Dotyczy: Pakiet nr 244, poz. 1, 2.

Czy zamawiający dopuści w pak. 244 poz. 1, 2 Nebbud 00,5 mg/ml, 0,25 mg/ml w postaci ampułek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 51. Dotyczy: Pakiet nr 72.

Czy Zamawiający wykreśli ze specyfikacji pojemność fiolki 15 ml, lub zmieni specyfikację poprzez możliwość zaoferowania pojemności 20 ml?

81



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Na rynku występują produkty zawierające 150 mg trastuzumabu (proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji), różniące się jedynie konfekcjonowaniem w fiolki o objętości opakowania 15 ml lub 20 ml, co nie niesie ze sobą różnic terapeutycznych lub w zakresie stosowania, przygotowywania, przechowywania. Aktualna konstrukcja pakietu uniemożliwia wzięcie udziału w przetargu części wykonawców.

Odpowiedź:

Zgodnie ze zmianami wprowadzonymi do SIWZ, część I pisma.

Pytanie nr 52. Dotyczy: Pakiet nr 74.

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie 74 treprostynil w fiolce o objętości 10ml aby umożliwić złożenie konkurencyjnej cenowo oferty?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 53. Dotyczy: Pakiet nr 503.

Czy w związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee Brytyjską i Amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, ze z stopniem pylenia nieprzekraczającym 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna co zdecydowanie pogarsza jego właściwości pochłaniania.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 54. Dotyczy: Pakiet nr 503, poz. 5.

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostaw do 2 dni roboczych. Wapno, które jest przedmiotem zamówienia w pakiecie 503, nie jest lekiem ratującym życie, dlatego nie ma potrzeby stosowania dostaw z tak krótkim terminem realizacji.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 55. Dotyczy: Pakiet nr 403.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu zarejestrowanego w Polsce, który dostępny będzie najwcześniej od 04.2020?

Odpowiedź:

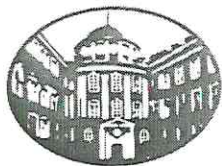
Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu, ponieważ planowany termin podpisania umów następuje w terminie nie wcześniejszym niż miesiąc maj.

Pytanie nr 56. Dotyczy: Pakiet nr 438, poz. 6.

Czy Zamawiający w Pakiet 438, poz. 6 (Bupivacainum dawka: 5 mg/ml postać: inj. dotkankowe (roztwór) op./5,0 fiol. 4 ml typu spinal) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Pytanie nr 57. Dotyczy: Pakiet nr 74.

Czy Zamawiający dopuści preparat w o pojemności fioł. 10 ml?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 58. Dotyczy: Pakiet nr 98, poz. 1.

Czy ze względu na ogólny brak leku Zamawiający dopuści wycenę produktu na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia? Aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź:

Wykonawca zobowiązany jest zaproponować pakiet (kompletny) składający się z wszystkich pozycji wchodzących w skład danego pakietu. Zamawiający odrzuci ofertę na podstawie art. 89 ust 1 pkt 2 Pzp., jej treść nie odpowiada treści SIWZ, tj. pakiet będzie niekompletny, jeżeli w pakiecie będzie brak chociażby jednej pozycji.

Pytanie nr 59. Dotyczy: Pakiet nr 114.

Czy ze względu na ogólny brak leku Zamawiający dopuści wycenę produktu na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia? Aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź:

Wykonawca zobowiązany jest zaproponować pakiet (kompletny) składający się z wszystkich pozycji wchodzących w skład danego pakietu. Zamawiający odrzuci ofertę na podstawie art. 89 ust 1 pkt 2 Pzp., jej treść nie odpowiada treści SIWZ, tj. pakiet będzie niekompletny, jeżeli w pakiecie będzie brak chociażby jednej pozycji.

Pytanie nr 60. Dotyczy: Pakiet nr 124, poz. 1.

Czy ze względu na brak dostępności leku zgodnego z opisem Zamawiający dopuści lek, którego trwałość po pierwszym nakłuciu fioł wynosi 24 h?

Odpowiedź:

Wykonawca zobowiązany jest zaproponować pakiet (kompletny) składający się z wszystkich pozycji wchodzących w skład danego pakietu. Zamawiający odrzuci ofertę na podstawie art. 89 ust 1 pkt 2 Pzp., jej treść nie odpowiada treści SIWZ, jeżeli w pakiecie będzie brak chociażby jednej pozycji.

Pytanie nr 61. Dotyczy: Wzór umowy.

Czy Zamawiający wykreśli par. 3.14 umowy? 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 rażąco strata po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 62. Dotyczy: Wzór umowy.

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.2.a zdanie ostatnie? 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 rażąco strata po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Pytanie nr 63. Dotyczy: Wzór umowy.

Czy Zamawiający w par. 5.3.a zamiast stałej ceny brutto określi jako stałą cenę netto? Obecny zapis grozi Wykonawcy rażąco strata.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 64. Dotyczy: Wzór umowy.

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia postanowienia par. 7.6?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 65. Dotyczy: Pakiet nr 201.

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 201 wyrazi zgodę na zaferowanie leku Levofloxacinum w opakowaniu zawierającym 1 fiolkę wraz z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 66. Dotyczy: Pakiet nr 224.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie nr 224 leku Acidum Valproicum 400 mg w opakowaniu zawierającym fiolkę + rozp. wraz z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 67. Dotyczy: Pakiet nr 279.

Czy Zamawiający wymaga aby zaferowany przez Wykonawcę lek zawarty w Pakiecie nr 279 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia)?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 68. Dotyczy: Pakiet nr 279.

Czy Zamawiający dopuszcza aby zaferowany przez Wykonawcę lek zawarty w Pakiecie nr 279 był objęty obowiązkiem dodatkowego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 69. Dotyczy: Pakiet nr 279.

Czy Zamawiający wymaga aby zaferowany przez Wykonawcę lek zawarty w Pakiecie nr 279 był zarejestrowany na terenie Unii Europejskiej poza Polską?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 70. Dotyczy: Pakiet nr 505.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 505 test konfekcjonowany w op. x 25 szt. gdzie każdy test zapakowany jest w indywidualną saszetkę?



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 71. Dotyczy: Pakiet nr 336, poz. 1-5.

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku w pak. 336 poz. 1-5 pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 72. Dotyczy: Pakiet nr 336, poz. 1-5.

Czy Zamawiający wymaga, aby lek w pak. 336 poz. 1-5 był zarejestrowany we wskazaniu: A. choroby układu nerwowego w tym: - zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego, - ostre urazy rdzenia kręgowego. B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 73. Dotyczy: Opis przedmiotu zamówienia, c. d. Wymagania ogólne.

W Załączniku nr 2 do SIWZ, który stanowi opis/ wykaz przedmiotu zamówienia, w części zatytułowanej „c. d. opisu - wymagania ogólne”, w jednym z punktów, Zamawiający użył sformułowania:

„Ceny leków znajdujących się w Obwieszczeniu Ministra Zdrowia muszą być zmieniane zgodnie z Obwieszczeniem oraz muszą uwzględniać ewentualny czynnik korygujący NFZ.”

Uzasadnienie

Zacytowane powyżej postanowienie odnoszące się do obowiązku uwzględnienia ewentualnego czynnika korygującego Narodowego Funduszu Zdrowia („NFZ”) do ustalenia ceny produktu leczniczego pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą budzi wątpliwości po stronie Wykonawcy.

Współczynnik korygujący stanowi mnożnik umożliwiający wyliczenie wysokości kwoty zobowiązania NFZ wobec świadczeniodawcy. Sformułowanie użyte przez Zamawiającego dotyczy wewnętrznych zasad rozliczeń między świadczeniodawcami a NFZ, w tym w szczególności zasad korygowania wartości produktu rozliczeniowego lub świadczenia w oparciu o zastosowanie współczynników korygujących, na które to zasady Wykonawca nie ma wpływu i nie jest ich stroną.

Dodatkowo należy wskazać, że czynnik korygujący NFZ nie narzuca na Zamawiającego obowiązku ograniczenia ceny do jego wysokości, a użycie w umowie powyższego sformułowania w istotny sposób wpływa na treść oświadczenia woli Wykonawców biorących udział w Postępowaniu. Zamawiający nie mają kompetencji w zakresie kształtowania cen ofert składanych przez Wykonawców, natomiast czynność polegająca na wpływaniu w jakimkolwiek zakresie na cenę zaoferowaną w przetargu przez Wykonawców należy zakwalifikować jako czynność mającą na celu ograniczenie uczciwej konkurencji i zaburzającą równość Wykonawców jako uczestników postępowania. Działania Zamawiającego dopuszczalne w ramach ustawy PZP, w szczególności w zakresie ceny, są ściśle określone w treści ustawy i ujęte w jej ramy. Zamawiający są między innymi zobowiązani do ustalenia zgodności sposobu obliczania ceny z wymogami określonymi w treści SIWZ na podstawie art. 36 ust. 1 pkt 12 ustawy PZP, do badania kwestii rażąco niskiej ceny, co wynika z treści art. 90 ust. 1 i 1a ustawy PZP, a w ostateczności także do unieważnienia postępowania w przypadku, o którym mowa w art. 93 ust. 1 pkt 4 ustawy PZP. Dodatkowo z art. 7 ust. 1 ustawy PZP wynika, że:

„Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców oraz zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości.”

Zgodnie z jednolitą linią orzeczniczą, zamawiający są obowiązani do szczegółowego, konkretnego i wyczerpującego opisanie przedmiotu zamówienia w ten sposób, by wykonawcy zainteresowani składaniem



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

oferty w postępowaniu mieli jasność co do przedmiotu oferty, by następnie wykorzystać tę wiedzę do oszacowania oferty.

Jak zostało przedstawione w stanowisku Krajowej Izby Odwoławczej (dalej: „KIO”) w wyroku z dnia 31 stycznia 2017 r., sygn. akt: KIO 134/17:

„Aby wykonawca posiadał pełnię wiedzy, zamawiający zobligowany jest do opisanie wszystkich elementów związanych z realizacją zamówienia, które to elementy nie mogą być interpretowane przez wykonawców w sposób dowolny, który dodatkowo, na późniejszym etapie, w trakcie realizacji przedmiotu zamówienia będą mogły być interpretowane przez zamawiającego ze stratą bądź pokrzywdzeniem wykonawcy.”

Mając na uwadze powyższe, Wykonawca zwraca się do Zamawiającego z pytaniem, czy Zamawiający dopuszcza możliwość rezygnacji z powyżej przytoczonego sformułowania dotyczącego obowiązku uwzględnienia współczynnika korygującego?

Odpowiedź:

Zgodnie ze zmianami wprowadzonymi do SIWZ, którą Zamawiający przekazał Wykonawcom w dniu 11.03.2020 roku w związku z umorzeniem postępowania odwoławczego.

Pytanie nr 74. Dotyczy: Opis przedmiotu zamówienia, c. d. Wymagania ogólne.

W Załączniku nr 2 do SIWZ, który stanowi opis/wykaz przedmiotu zamówienia, w części zatytułowanej „c. d. opisu - wymagania ogólne”, w jednym z punktów, Zamawiający użył sformułowania:

„Leki z Programów Lekowych – możliwość zwrotu do 60 dni w przypadku śmierci pacjenta lub zmiany sposobu leczenia.”

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, zwrot produktu leczniczego do Wykonawcy możliwy jest w ciągu 30 dni od daty jego dostarczenia do Zamawiającego, przy zachowaniu prawidłowych warunków temperaturowych. Jest to czas w którym możliwe jest dla Wykonawcy powtórne wprowadzenie do obrotu danego produktu.

Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany powyższego zapisu na:

„Leki z Programów Lekowych – możliwość zwrotu do 30 dni od daty dostarczenia leku do Zamawiającego w przypadku śmierci pacjenta lub zmiany sposobu leczenia.”?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 75. Dotyczy: Pakiet nr 6.

Czy Zamawiający w formularzu cenowym dla pakietu nr 6 miał na myśli produkt leczniczy Alektynib w dawce 150 mg?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 76. Dotyczy: Pakiet nr 347, poz. 2.

Czy Zamawiający w formularzu cenowym dla pakietu nr 347 pozycji 2 dopuści produkt leczniczy Mofetili mycophenolas 500 mg x 50 tabletek powlekanych?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 77. Dotyczy: Pakiet nr 350.

Czy Zamawiający w formularzu cenowym w pakiecie nr 350 miał na myśli produkt leczniczy o nazwie międzynarodowej Mykofenolan Mofetylu 500 mg x 4 fiolki?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować produkt o podanej nazwie. Jest to odpowiednik wymaganego produktu leczniczego przez Zamawiającego.

8



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Pytanie nr 78. Dotyczy: Pakiet nr 331, poz. 1.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie żelu znieczulającego w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 12,5g.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 79. Dotyczy: Pakiet nr 332, poz. 1.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie żelu znieczulającego w aplikatorze harmonijkowym.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 80. Dotyczy: Pakiet nr 331, 332, poz. 1.

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje aby żel był wolny od parabenów i konserwantów które mogą wywołać podrażnienia i reakcje alergiczne u pacjentów?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 81. Dotyczy: Pakiet nr 504.

Zamawiający określa system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę glukometrów będących zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co znacząco ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową - do pasków tego samego producenta, tym samym narażając szpital na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, które niejednokrotnie przewyższają parametrami system wymagany przez Zamawiającego, miałyby możliwość obniżenia kosztów w budżecie (redukcja kosztów nawet do 40%) przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotkowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 82. Dotyczy: Pakiet nr 504.

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikro litra, zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) zalecana temperatura przechowywania



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

pasków w zakresie 1-32^o) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 83. Dotyczy: Pakiet nr 504.

Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikro litra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 2-32 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 84. Dotyczy: Opis przedmiotu zamówienia, c. d. Wymagania ogólne.

Prosimy o doprecyzowanie, czy wymóg zawarty w SIWZ „Wszystkie dawki tego samego leku muszą pochodzić od tego samego producenta.” dotyczy wszystkich zaoferowanych preparatów, czy zapis należy zastosować w obrębie każdego z pakietów osobno?

Odpowiedź:

Wszystkie dawki tego samego leku muszą pochodzić od tego samego producenta w ramach tej samej substancji czynnej.

Pytanie nr 85. Dotyczy: Opis przedmiotu zamówienia, c. d. Wymagania ogólne.

Prosimy o doprecyzowanie, czy wymóg zawarty w SIWZ „Wszystkie dawki tego samego leku muszą pochodzić od tego samego producenta.” Dotyczy preparatów o tej samej substancji czynnej, ale różnej drodze podania, tj. preparat w postaci doustnej może być od jednego producenta, a w postaci iniekcyjnej od innego?

Odpowiedź:

Wszystkie dawki tego samego leku muszą pochodzić od tego samego producenta w ramach tej samej substancji czynnej.

Pytanie nr 86. Dotyczy: Opis przedmiotu zamówienia, c. d. Wymagania ogólne.

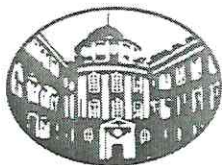
Dotyczy wymogu zawartego w SIWZ „Wszystkie dawki tego samego leku muszą pochodzić od tego samego producenta.”.

Czy w przypadku jeżeli na rynku występuje preparat o tej samej substancji czynnej, ale różnej postaci, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę od innych producentów w przypadku, gdy jeden producent nie produkuje wszystkich postaci i dawek preparatu. Np.

- Cefuroksym 250 mg a 10 tabl. powł;
- Cefuroksym 500 mg a 10 tabl. powł;
- Cefuroksym 125 mg/5 ml flakon 100 ml;
- Cefuroksym 250 mg/5 ml flakon 50 ml;
- Cefuroksym 750 mg fiolka;
- Cefuroksym 1,5 g fiolka;
- Cefuroksym 50 mg, 10 fiolek i 10 sterylnych igieł z filtrem 5 mikronów, prosz do sporz roztworu do wstrzyk;

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Spełnia on wymagania Zamawiającego.



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Pytanie nr 87.

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 88.

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej, oraz ampułkę za fiolkę, fiolkę za ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź:

Ze względu na brak odniesienia do konkretnego pakietu, Zamawiający nie może udzielić odpowiedzi ogólnej, która miałaby zastosowanie do wszystkich pakietów.

Pytanie nr 89. Dotyczy: Pakiet nr 17, 25, 27, 38, 61, 84, 121, 202, 214, 257, 280, 326, 339, 381, 383, 387, 390, 417; Pakiet nr 82, poz. 1; Pakiet nr 238, poz. 4; Pakiet nr 347, poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 90. Dotyczy: Pakiet nr 81, 329, 337, 371, 384; Pakiet nr 287, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 91. Dotyczy: Pakiet nr 85, poz. 1; Pakiet nr 92, poz. 1; Pakiet nr 93, poz. 1; Pakiet nr 96 poz. 1; Pakiet nr 97, poz. 1; Pakiet nr 124, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu, którego trwałość po pierwszym nakłuciu fiołki udokumentowana jest w oświadczeniu?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 92. Dotyczy: Pakiet nr 85, poz. 1; Pakiet nr 92, poz. 1; Pakiet nr 93, poz. 1; Pakiet nr 97, poz. 1; Pakiet nr 124, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci koncentratu do sporządzenia roztworu do infuzji?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Pytanie nr 93. Dotyczy: Pakiet nr 95.

Preparat jest zarejestrowany jako opakowanie handlowe zawierające: 2 zestawy po 3 fiołki. Czy Zamawiający wymaga wyceny 300 opakowań handlowych? W przypadku negatywnej odpowiedzi, prosimy określić jaką ilość opakowań handlowych należy wycenić.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wyceny 300 zestawów.

Pytanie nr 94. Dotyczy: Pakiet nr 129, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci koncentratu do sporządzenia roztworu do infuzji? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 95. Dotyczy: Pakiet nr 151.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 100 opakowań po 5 ampułek?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 96. Dotyczy: Pakiet nr 174, 206, 377.

Czy Zamawiający odpuści wycenę preparatu w postaci tabletek zwykłych?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 97. Dotyczy: Pakiet nr 175.

Czy Zamawiający odpuści wycenę preparatu w postaci ampułek? Producent zmienił postać preparatu.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 98. Dotyczy: Pakiet nr 159.

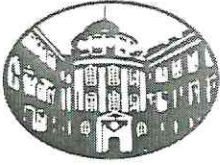
Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Methylthioninium Chloride Proveblue 5mg/ml; 2ml,r.d/wst,5amp w ilości 10 opakowań?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 99. Dotyczy: Pakiet nr 186.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 7000 opakowań po 1 fiołce?



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 100. Dotyczy: Pakiet nr 188.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 100 opakowań po 1 fiołce?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 101. Dotyczy: Pakiet nr 189, poz. 1.

Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroksymu 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:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 102. Dotyczy: Pakiet nr 195.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci liofilizatu do sporządzenia roztworu do infuzji? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 103. Dotyczy: Pakiet nr 198.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci koncentratu do sporządzenia roztworu do infuzji? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 104. Dotyczy: Pakiet nr 201.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 3000 opakowań po 1 fiołce?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 105. Dotyczy: Pakiet nr 212.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 200 opakowań po 5 fiolek?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Pytanie nr 106. Dotyczy: Pakiet nr 213.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 1800 opakowań po 5 fiolek?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 107. Dotyczy: Pakiet nr 218, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 108. Dotyczy: Pakiet nr 220.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 500 opakowań po 10 ampułek?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 109. Dotyczy: Pakiet nr 224.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 1000 opakowań po 1 fiolece? Producent zmienił wielkość opakowania.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 110. Dotyczy: Pakiet nr 231.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 2160 opakowań po 5 ampułek?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 111. Dotyczy: Pakiet nr 237.

Ze względu na brak w ofercie opakowania po 50 ampułek, czy Zamawiający dopuści wycenę tylko opakowania po 100 ampułek?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 112. Dotyczy: Pakiet nr 238, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 50 opakowań po 60 sztuk?



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 113. Dotyczy: Pakiet nr 238, poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 200 opakowań po 60 sztuk?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 114. Dotyczy: Pakiet nr 238, poz. 3.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 250 opakowań po 60 sztuk?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 115. Dotyczy: Pakiet nr 238, poz. 4.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 2,5 opakowań po 60 sztuk?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 116. Dotyczy: Pakiet nr 245.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 100 mg + 0,1 mg? Brak rejestracji dawki 100 mg + 0,01 mg.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 117. Dotyczy: Pakiet nr 256.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 166,67 opakowań po 84 sztuk?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 118. Dotyczy: Pakiet nr 271.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 250 opakowań po 40 sztuk?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Pytanie nr 119. Dotyczy: Pakiet nr 273.

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki z zakresie pakietu pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ – C. d. Opisu – wymagania ogólne: Wszystkie dawki tego samego leku muszą pochodzić od tego samego producenta.

Pytanie nr 120. Dotyczy: Pakiet nr 273, poz. 1.

Czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu w postaci ampułek?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 121. Dotyczy: Pakiet nr 275, 401.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu dopuszczonego do obrotu na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu.

Pytanie nr 122. Dotyczy: Pakiet nr 287, poz. 2; Pakiet nr 376, 392; Pakiet nr 438, poz. 6.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampułek? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 123. Dotyczy: Pakiet nr 288.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 150 opakowań po 10 fiolek?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 124. Dotyczy: Pakiet nr 288.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 1500 opakowań po 1 fiolece?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 125. Dotyczy: Pakiet nr 295, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Accofil, 30 mln j./0,5 ml,rozt.d/wst,r.d/inf, 1 amp-strz ?

Odpowiedź:

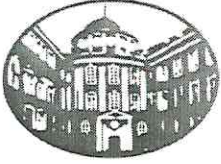
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 126. Dotyczy: Pakiet nr 295, poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Accofil, 48 mln j./0,5 ml,rozt.d/wst,r.d/inf, 1 amp-strz.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.



**Szpital Kliniczny
Przemienienia Pańskiego**

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Pytanie nr 127. Dotyczy: Pakiet nr 299.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu oznakowanego w języku angielskim?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu jeśli preparat posiada ulotkę przetłumaczoną na język polski. Zgodnie z SIWZ dokumenty muszą być przetłumaczone na język polski.

Pytanie nr 128. Dotyczy: Pakiet nr 301, poz. 1, 2.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 12 mcg/dawkę? Brak rejestracji dawki 120 mcg.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 129. Dotyczy: Pakiet nr 301, poz. 3.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci proszku do inhalacji? Brak rejestracji preparatu w postaci aerozolu do inhalacji.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 130. Dotyczy: Pakiet nr 301, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 25 opakowań?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 131. Dotyczy: Pakiet nr 313, poz. 10.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 1 opakowanie po 5 wkładów? Producent zmienił wielkość opakowania.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 132. Dotyczy: Pakiet nr 321.

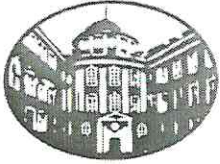
Czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu w postaci kapsułek?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga wyceny preparatu w postaci kapsułek.

Pytanie nr 133. Dotyczy: Pakiet nr 321.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę w opakowaniu 20 sztuk? Tj. w pozycji nr 1: 150 opakowań, a w pozycji nr 2: 450 opakowań?



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 134. Dotyczy: Pakiet nr 19, 22, 62, 67, 71, 78, 80, 83, 86, 89, 91, 105, 107, 111, 114, 117, 120, 126, 128, 129, 135, 175, 176, 179, 181, 183, 185, 186, 187, 192, 195, 198, 199, 200, 205, 208, 209, 210, 221, 227, 234, 241, 242, 259, 268, 295, 296, 332, 358, 363, 408, 430, 432, 433, 448.

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc. netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na podanie cen jednostkowych z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

Pytanie nr 135. Dotyczy: Pakiet nr 341.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 136. Dotyczy: Pakiet nr 344, poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 15 opakowań po 10 ampułek?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 137. Dotyczy: Pakiet nr 344, poz. 4.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 10000 opakowań po 1 ampułce?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 138. Dotyczy: Pakiet nr 352, 353.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampułek? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 139. Dotyczy: Pakiet nr 355.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 60 opakowań po 50 butelek?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 140. Dotyczy: Pakiet nr 357, 375.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 141. Dotyczy: Pakiet nr 361, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 142. Dotyczy: Pakiet nr 364.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 143. Dotyczy: Pakiet nr 364.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę w opakowaniu 56 sztuk? Tj. w pozycji nr 1: 850 opakowań, a w pozycji nr 2: 350 opakowań?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 144. Dotyczy: Pakiet nr 376.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 100 opakowanie po 10 ampulek?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 145. Dotyczy: Pakiet nr 379, 411, 425; Pakiet nr 409, poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

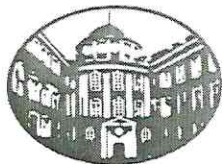
Pytanie nr 146. Dotyczy: Pakiet nr 381.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 58,33 opakowań po 12 sztuk?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

81



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Pytanie nr 147. Dotyczy: Pakiet nr 394, poz. 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę 30 opakowań o gramaturze 400g?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 148. Dotyczy: Pakiet nr 395.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Ocutears, krople do oczu, 10 ml?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 149. Dotyczy: Pakiet nr 398.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 150. Dotyczy: Pakiet nr 401.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w ampułko-strzykawkę? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 151. Dotyczy: Pakiet nr 410, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 250 opakowań po 10 ampułek?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 152. Dotyczy: Pakiet nr 410, poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 1500 opakowań po 10 ampułek?

Odpowiedź:

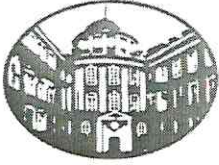
Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 153. Dotyczy: Pakiet nr 433, poz. 3.

Zamawiający w tej pozycji umieścił Gadodiamide 5,74g/20 ml inj x 1 fiolka. Produkt ten jest niedostępny. Czy w związku z tym Zamawiający wykreśli Gadodiamide 5,74g/20 ml inj x 1 fiolka dopuści w zamian Gadoteric Acid 10 mmol/20 ml inj x 1 fiolka. Gadoteric Acid posiada takie samo zastosowanie i wskazania i może być stosowany w zastępstwie Gadodiamide.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Pytanie nr 154. Dotyczy: Pakiet nr 433, poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści realizację Iodixanolum 320 mgJ/ml x 100 ml również w opakowaniach 500 ml? Spowoduje to znaczne obniżenie kosztów badań.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 155. Dotyczy: Pakiet nr 434, poz. 2.

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu pozycję Gadoteric Acid 10 mmol/20 ml inj? Umieszczenie tej pozycji we wspólnym pakiecie powoduje wykluczenie innych oferentów z możliwości złożenia konkurencyjnych cenowo ofert. Na polskim rynku istnieje kilka preparatów zawierających Gadoteric Acid.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 156. Dotyczy: Pakiet nr 430, 432; Pakiet nr 433, poz. 1, 2.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelek? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 157. Dotyczy: Pakiet nr 430, poz. 1.

Czy Zamawiający zgodzi się na wycenę Kontrastu niejonowego o stężeniu 300 mg jodu/ml w objętości 100 ml? Wycena pozycji w objętości 100 ml znacząco zwiększy konkurencyjność w tym pakiecie.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 158. Dotyczy: Pakiet nr 437.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Gastrografin, (660mg+100mg)/ml; 100ml, rozt. dou., doodb., 10 but?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 159. Dotyczy: Pakiet nr 439.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci koncentratu do infuzji? Brak preparatu w postaci roztworu.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 160. Dotyczy: Pakiet nr 441, poz. 4.

Prosimy o podanie dawki preparatu.

Odpowiedź:

Zgodnie ze zmianami wprowadzonymi do SIWZ, część I pisma.



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Pytanie nr 161. Dotyczy: Pakiet nr 441, poz. 5.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 162. Dotyczy: Pakiet nr 441, poz. 5.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 75 opakowań po 60 sztuk?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 163. Dotyczy: Pakiet nr 441, poz. 28.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek drażowanych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 164. Dotyczy: Pakiet nr 441, poz. 31.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 50 opakowań po 60 sztuk?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 165. Dotyczy: Pakiet nr 441, poz. 43.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 40 opakowań po 20 sztuk?

Odpowiedź:

może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 166. Dotyczy: Pakiet nr 441, poz. 45.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 10 opakowań po 20 sztuk?

Odpowiedź:

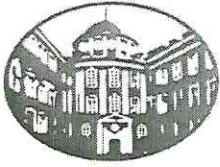
Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 167. Dotyczy: Pakiet nr 447, poz. 41.

Ze względu na zakończenie produkcji preparatu Carbo Medicinalis w dawce 300mg, proszę o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 200mg w postaci kaps. W przypadku dopuszczenia, prosimy o wskazanie ilości preparatu jaką należy wycenić.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 168. Dotyczy: Pakiet nr 447, poz. 44.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair, 200mcg/d, aer., wziewny, 200 dawek+ kom. inh.?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 169. Dotyczy: Pakiet nr 447, poz. 81.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps. twarde, 30 szt ?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 170. Dotyczy: Pakiet nr 449, poz. 24.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 171. Dotyczy: Pakiet nr 450, poz. 19.

Proszę o dopuszczenie wyceny 200 opakowań preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 172. Dotyczy: Pakiet nr 452, poz. 44.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer. inhal., 180 dawek?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 173. Dotyczy: Pakiet nr 454, poz. 1.

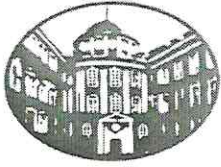
Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź:

Tak, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 174. Dotyczy: Pakiet nr 454, poz. 1.

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



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 175. Dotyczy: Pakiet nr 459, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 62,5 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 176. Dotyczy: Pakiet nr 514, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuszcza do postępowania wszystkie leki (postaci, dawki) znajdujące się w aktualnym Katalogu Chemioterapii?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 177. Dotyczy: Pakiet nr 514, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuszcza lek, który jest przeciwwskazany u pacjentów z chorobami układu krążenia stopnia 3. z ujemnym stosunkiem korzyści do ryzyka lub stopnia 4. (kryteria toksyczności South West Oncology Group), potwierdzone w CHPL?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 178. Dotyczy: Pakiet nr 514, poz. 2.

Czy Zamawiający dopuszcza do postępowania wszystkie leki (postaci, dawki) znajdujące się w aktualnym Katalogu Chemioterapii?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 179. Dotyczy: Pakiet nr 515, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuszcza do postępowania wszystkie leki (postaci, dawki) znajdujące się w aktualnym Katalogu Chemioterapii?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 180. Dotyczy: Pakiet nr 515, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuszcza lek, który jest przeciwwskazany u pacjentów z chorobami układu krążenia stopnia 3. z ujemnym stosunkiem korzyści do ryzyka lub stopnia 4. (kryteria toksyczności South West Oncology Group), potwierdzone w CHPL?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 181. Dotyczy: Wzór umowy.

Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy i dopuści w trakcie obowiązywania umowy zmianę ceny brutto w przypadku, gdyby na skutek zmiany przepisów podatkowych uległa zmianie obowiązująca w chwili zawarcia umowy stawka podatku VAT? (dot. § 3 ust. 3).

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Pytanie nr 182. Dotyczy: Wzór umowy.

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów „... od dnia zgłoszenia” na „... od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 183. Dotyczy: Wzór umowy.

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1: 1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania przedmiotu umowy przez Wykonawcę, Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty kar gwarancyjnych na rzecz Zamawiającego w wysokości: a) 10% niezrealizowanej części kwoty brutto wskazanej w § 7 ust. 1 niniejszej umowy, w przypadku gdy Zamawiający odstąpi od umowy z winy Wykonawcy; b) 0,2% wartości brutto niewykonanego lub nienależyte wykonane zamówienia jednostkowego złożonego przez Zamawiającego stosownie do treści § 3 ust. 1, 3 i 4 niniejszej umowy, za każdy dzień opóźnienia w prawidłowym wykonaniu zamówienia, nie więcej jednak niż 10% wartości brutto niewykonanego lub nienależyte wykonane zamówienia; c) 0,2% wartości brutto nienależyte wykonane zamówienia jednostkowego złożonego przez Zamawiającego stosownie do treści § 3 ust. 1, 3 i 4 niniejszej umowy, w sposób inny niż poprzez opóźnienie za każdy dzień nienależytego wykonania zamówienia, nie więcej jednak niż 10% wartości brutto nienależyte wykonane przedmiotu umowy.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 184. Dotyczy: Pakiet nr 317.

Do jakich aparatów do znieczulenia potrzebują Państwo parowniki? Prosimy o podanie ilości parowników, do których dostarczenia będzie zobowiązany Wykonawca.

Odpowiedź:

Dräger Primus, Dräger Fabius Trio. 26 sztuk.

Pytanie nr 185. Dotyczy: Pakiet nr 287, poz. 2.

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 186. Dotyczy: Pakiet nr 441, poz. 35.

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 187. Dotyczy: Pakiet nr 443, poz. 5; Pakiet nr 447, poz. 27, 64; Pakiet nr 452, poz. 27.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Spełnia on wymagania Zamawiającego.

Pytanie nr 188. Dotyczy: Pakiet nr 443, poz. 5.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 16,67 opakowań po 30 sztuk?



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 189. Dotyczy: Pakiet nr 443, poz. 6.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Spełnia on wymagania Zamawiającego.

Pytanie nr 190. Dotyczy: Pakiet nr 443, poz. 6.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 25 opakowań po 20 sztuk?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 191. Dotyczy: Pakiet nr 443, poz. 8, 9, 10, 11; Pakiet nr 446, poz. 16, 17, 19, 20, 24, 35, 42, 43; Pakiet nr 447, poz. 37, 56, 60; Pakiet nr 449, poz. 21, 33, 52, 57, 66; Pakiet nr 450, poz. 43; Pakiet nr 452, poz. 13, 16, 17, 18, 22; Pakiet nr 453, poz. 34, 35, 36, 39, 40, 45; Pakiet nr 456, poz. 6, 7, 13, 34, 35, 47, 48, 58, 59, 64, 65; Pakiet nr 458, 461, 463, 507, 510.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Spełnia on wymagania Zamawiającego.

Pytanie nr 192. Dotyczy: Pakiet nr 443, poz. 11.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 46,67 opakowań po 60 sztuk?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 193. Dotyczy: Pakiet nr 446, poz. 7.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci granulatu do sporządzenia zawiesiny doustnej?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Spełnia on wymagania Zamawiającego.

Pytanie nr 194. Dotyczy: Pakiet nr 446, poz. 7.

Prosimy o doprecyzowanie jaką objętość preparatu należy wycenić: 20 ml, 30 ml, 37,5 ml czy 22,5 ml?

Odpowiedź:

Zgodnie ze zmianami wprowadzonymi do SIWZ, część I pisma.

Pytanie nr 195. Dotyczy: Pakiet nr 446, poz. 11, 12; Pakiet nr 449, poz. 59.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek zwykłych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Spełnia on wymagania Zamawiającego.



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Pytanie nr 196. Dotyczy: Pakiet nr 446, poz. 13.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 10 opakowań po 56 sztuk?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 197. Dotyczy: Pakiet nr 446, poz. 14.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 15 opakowań po 56 sztuk?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 198. Dotyczy: Pakiet nr 446, poz. 13.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 66,67 opakowań po 30 sztuk?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 199. Dotyczy: Pakiet nr 446, poz. 13.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 33,33 opakowań po 60 sztuk?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 200. Dotyczy: Pakiet nr 446, poz. 23.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 10 opakowań po 60 sztuk?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 201. Dotyczy: Pakiet nr 446, poz. 27.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 4 opakowań po 28 sztuk?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 202. Dotyczy: Pakiet nr 446, poz. 31.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 46,67 opakowań po 30 sztuk?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 203. Dotyczy: Pakiet nr 446, poz. 42.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 20 opakowań po 60 sztuk?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 204. Dotyczy: Pakiet nr 446, poz. 43.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 30 opakowań po 60 sztuk?



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 205. Dotyczy: Pakiet nr 446, poz. 52, 53.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 15 opakowań po 28 sztuk?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 206. Dotyczy: Pakiet nr 446, poz. 60; Pakiet nr 447, poz. 28, 29; Pakiet nr 452, poz. 10; Pakiet nr 456, poz. 2, 3.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu – Pakiet nr 446, poz. 60; Pakiet nr 447, poz. 28, 29; Pakiet nr 452, poz. 10, Pakiet nr 456, poz. 3 – spełnia on wymagania Zamawiającego. Zgodnie z SIWZ – Pakiet nr 456, poz. 2.

Pytanie nr 207. Dotyczy: Pakiet nr 446, poz. 61, 62.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Spełnia on wymagania Zamawiającego.

Pytanie nr 208. Dotyczy: Pakiet nr 447, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Spełnia on wymagania Zamawiającego.

Pytanie nr 209. Dotyczy: Pakiet nr 447, poz. 4, 55; Pakiet nr 449, poz. 48, 53, 54, 55; Pakiet nr 450, poz. 16, 17, 28; Pakiet nr 456, poz. 4, 5; Pakiet nr 516.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu – Pakiet nr 447, poz. 4, 55; Pakiet nr 450, poz. 16, 17, 28; Pakiet nr 456, poz. 4, 5; Pakiet nr 516 – spełnia on wymagania Zamawiającego. Zgodnie z SIWZ – Pakiet nr 449, poz. 48, 53, 54, 55.

Pytanie nr 210. Dotyczy: Pakiet nr 447, poz. 5.

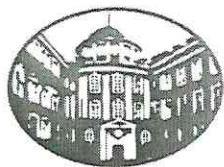
Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: ZinoDr., zasyпка przed podrażnieniami skóry o działaniu łagodząco-ochronnym, 100g?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu jeżeli skład jest identyczny.

Pytanie nr 211. Dotyczy: Pakiet nr 447, poz. 11.

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



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 212. Dotyczy: Pakiet nr 447, poz. 17, 18.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek zwykłych? Preparat nie jest dostępny w sprzedaży w formie tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Spełnia on wymagania Zamawiającego.

Pytanie nr 213. Dotyczy: Pakiet nr 447, poz. 27.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 13,33 opakowań po 30 sztuk?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 214. Dotyczy: Pakiet nr 447, poz. 38.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 66 opakowań po 100 sztuk?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie, a opakowania są w blistrach. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 215. Dotyczy: Pakiet nr 447, poz. 42.

Prosimy o doprecyzowanie jaką objętość preparatu należy wycenić: 10 ml czy 20 ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 216. Dotyczy: Pakiet nr 447, poz. 43.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 13,33 opakowań po 90 sztuk?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 217. Dotyczy: Pakiet nr 447, poz. 44.

Prosimy o doprecyzowanie jaką wielkość preparatu należy wycenić: 60 czy 120 dawek?

Odpowiedź:

Zgodnie ze zmianami wprowadzonymi do SIWZ, część I pisma.

Pytanie nr 218. Dotyczy: Pakiet nr 447, poz. 50, 51; Pakiet nr 449, poz. 32.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek?

Odpowiedź:

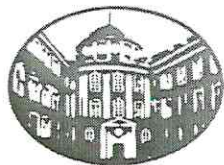
Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Spełnia on wymagania Zamawiającego.

Pytanie nr 219. Dotyczy: Pakiet nr 447, poz. 56.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 1,67 opakowań po 90 sztuk?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Pytanie nr 220. Dotyczy: Pakiet nr 447, poz. 60.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 2 opakowań po 100 sztuk?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 221. Dotyczy: Pakiet nr 449, poz. 4, 5, 6.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 2,5 opakowań po 28 sztuk?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 222. Dotyczy: Pakiet nr 449, poz. 7.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 10 mg/160mg/25mg? Brak rejestracji dawki 5 mg/160mg/25mg?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 223. Dotyczy: Pakiet nr 449, poz. 11.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek drażowanych?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Spełnia on oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 224. Dotyczy: Pakiet nr 449, poz. 11.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 2 opakowań po 30 sztuk?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 225. Dotyczy: Pakiet nr 449, poz. 20.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 1 opakowania po 10 sztuk?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 226. Dotyczy: Pakiet nr 449, poz. 31.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampułek? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Spełnia on wymagania Zamawiającego.

Pytanie nr 227. Dotyczy: Pakiet nr 449, poz. 37.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 1 opakowanie po 50 sztuk?



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie, a opakowania są w blisterach. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 228. Dotyczy: Pakiet nr 449, poz. 46.

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie dokonał podziału pakietu.

Pytanie nr 229. Dotyczy: Pakiet nr 449, poz. 59.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 10 opakowań po 15 sztuk?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 230. Dotyczy: Pakiet nr 449, poz. 60.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 231. Dotyczy: Pakiet nr 449, poz. 60.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 10 opakowań po 30 sztuk?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 232. Dotyczy: Pakiet nr 449, poz. 63.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kropli do oczu 5 ml? Brak preparatu w postaci 30 minimsów?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 233. Dotyczy: Pakiet nr 449, poz. 67.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w blisterach? Producent zakończył produkcję preparatu w fiolce.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 234. Dotyczy: Pakiet nr 450, poz. 3; Pakiet nr 453, poz. 26.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek zwykłych?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Spełnia on wymagania Zamawiającego.



**Szpital Kliniczny
Przemienienia Pańskiego**

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Pytanie nr 235. Dotyczy: Pakiet nr 450, poz. 4.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 9 opakowań po 100 sztuk?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 236. Dotyczy: Pakiet nr 450, poz. 5.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 33,33 opakowań po 60 sztuk?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 237. Dotyczy: Pakiet nr 450, poz. 29.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 10 opakowań po 56 sztuk?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 238. Dotyczy: Pakiet nr 450, poz. 36.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 66,67 opakowań po 30 sztuk?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 239. Dotyczy: Pakiet nr 450, poz. 39; Pakiet nr 452, poz. 6, 38; Pakiet nr 456, poz. 21.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Spełnia on wymagania Zamawiającego.

Pytanie nr 240. Dotyczy: Pakiet nr 450, poz. 42.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 4,17 opakowań po 12 ampułek?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 241. Dotyczy: Pakiet nr 452, poz. 11.

Preparat w opakowaniu 15 g jest niedostępny, czy Zamawiający dopuści wyceny 2 opakowań preparatu o gramaturze 20 g?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 242. Dotyczy: Pakiet nr 452, poz. 16.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 2,5 opakowań po 56 sztuk?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 243. Dotyczy: Pakiet nr 452, poz. 30.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Oxytocin Grindex, 5 IU/ml; 1 ml, roztw. d/wstrz., inf., 10 amp w ilości 2,5 opakowań?



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu oraz inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 244. Dotyczy: Pakiet nr 452, poz. 34.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 800 opakowań po 50 sztuk?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 245. Dotyczy: Pakiet nr 452, poz. 47.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 36 opakowań po 100 sztuk?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 246. Dotyczy: Pakiet nr 452, poz. 48.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę preparatu o nazwie handlowej: Vitaminum B complex, tabl., 50 szt w ilości 2 opakowania?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 247. Dotyczy: Pakiet nr 453, poz. 3.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 248. Dotyczy: Pakiet nr 453, poz. 24; Pakiet nr 456, poz. 15.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu – Pakiet nr 456, poz. 15 - spełnia on wymagania Zamawiającego. Zgodnie z SIWZ – Pakiet nr 453, poz. 24.

Pytanie nr 249. Dotyczy: Pakiet nr 453, poz. 45.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 7 opakowań po 10 sztuk?

Odpowiedź:

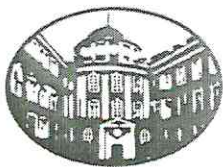
Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 250. Dotyczy: Pakiet nr 456, poz. 4.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę preparatu o nazwie handlowej: Absenor, 300 mg, tabl. o przedł. uwaln., 100 szt w ilości 1,5 opakowania?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Pytanie nr 251. Dotyczy: Pakiet nr 456, poz. 5.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę preparatu o nazwie handlowej: Absenor, 500 mg, tabl. o przedł. uwaln., 100 szt w ilości 1,5 opakowania?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 252. Dotyczy: Pakiet nr 456, poz. 9.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 1,2 opakowań po 50 sztuk?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 253. Dotyczy: Pakiet nr 456, poz. 10.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 3 opakowań po 50 sztuk?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 254. Dotyczy: Pakiet nr 456, poz. 12.

W związku z zakończoną produkcją opakowania 100 g, czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 50 opakowań po 10 g?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 255. Dotyczy: Pakiet nr 456, poz. 36.

W związku z wycofaniem dawki opisanej w SIWZ, Czy Zamawiający dopuści wycenę dawki 10 mg/5 ml w ilości zgodnej z SIWZ, tj. 2 opakowania?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 256. Dotyczy: Pakiet nr 456, poz. 36.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 2,5 opakowań po 200 ml?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 257. Dotyczy: Pakiet nr 456, poz. 40, 41.

Czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu w postaci kapsułek czy tabletek do sporządzenia zawiesiny doustnej?

Odpowiedź:

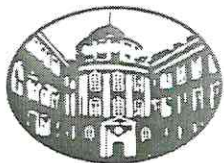
Zgodnie ze zmianami wprowadzonymi do SIWZ, część I pisma.

Pytanie nr 258. Dotyczy: Pakiet nr 456, poz. 58.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 3,33 opakowań po 60 sztuk?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Pytanie nr 259. Dotyczy: Pakiet nr 456, poz. 59.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 1,67 opakowań po 60 sztuk?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 260. Dotyczy: Pakiet nr 458, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 80 opakowań po 28 sztuk?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 261. Dotyczy: Pakiet nr 505, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 4 opakowań po 25 sztuk?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 262. Dotyczy: Pakiet nr 186.

Czy w pakiecie 186 (Ceftazidime), Zamawiający dopuści produkt pakowany x 10 butelek?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 263. Dotyczy: Pakiet nr 187.

Czy Zamawiający dopuści w pak. 187 Ceftriaxone produkt pakowany x 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 264. Dotyczy: Pakiet nr 191.

Czy Zamawiający dopuści w pak. 191 produkt pakowany x 20 butelek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 265. Dotyczy: Pakiet nr 193.

Czy Zamawiający dopuści w pak. 193 produkt pakowany po 5 ampułek odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 266. Dotyczy: Pakiet nr 200.

Czy Zamawiający dopuści w pak. 200 produkt pakowany po 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 267. Dotyczy: Pakiet nr 201.

Czy Zamawiający w pak. 201 dopuści opakowania z dwoma szczelnymi, bezpiecznymi sterylnymi portami wyposażonymi w samouszczelniające się membrany?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Spełnia on wymagania Zamawiającego.



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Pytanie nr 268. Dotyczy: Pakiet nr 330, poz. 1.

Czy Zamawiający w pak. 330 w poz. 1 dopuści Lidocaine 10 mg pakowaną po 5ml x 10 ampulek . Preparat jest dostępny w plastikowej ampule typu twist off (odkręcanej), która jest bezpieczna i wygodna w użyciu ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 269. Dotyczy: Pakiet nr 330, poz. 2.

Czy Zamawiający w pak. 330 w poz. 2 dopuści Lidocaine 20 mg pakowaną po 5ml x 10 ampulek . preparat jest dostępny w plastikowej ampule typu twist off (odkręcanej), która jest bezpieczna (brak zakłuć) i wygodna w użyciu ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 270. Dotyczy: Pakiet nr 333.

Czy zamawiający w pak.333 dopuści 1% Lidocaine pakowaną po 20 ml x 5 plastikowych ampulek typu twist off (odkręcane) ?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 271. Dotyczy: Pakiet nr 384.

Czy Zamawiający, w pakiecie 384, dopuści Rocuronium we fiolce?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot o którym mowa w zapytaniu. Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Pytanie nr 272. Dotyczy: Pakiet nr 440.

Czy Zamawiający w pak. 440 wydzieli pozycje 9,10 w celu złożenia konkurencyjnej oferty? Posiadamy Propofol w emulsji LCT/MCT co gwarantuje mniejsza bolesność przy podaży leku, podobnie jak preparat opisany w pakiecie przez Państwa.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 273. Dotyczy: Pakiet nr 440, poz. 11.

Czy Zamawiający wydzieli z pak. 440 poz. 11 i dopuści Paracetamol w opakowaniu szklanym w celu złożenia konkurencyjnej oferty ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 274. Dotyczy: Pakiet nr 440, poz. 8.

Czy Zamawiający dopuści, w pakiecie 440 pozycja 8, produkt pakowany po 5 ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

8



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

Pytanie nr 275. Dotyczy:

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie w jakie sposób należy przeliczyć liczbę opakowań, gdy zaofiarowana ilość różni się do wymaganej od Zamawiającego o do dwóch miejsc po przecinku czy zaokrąglić w górę?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ – c. d. Opisu – wymagania ogólne: W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampułki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 276.

Czy Zamawiający zaakceptuje faktury wystawione przez wykonawcę zgodnie z obowiązującymi przepisami i przesłane w formie elektronicznej, w formacie PDF, co jest zgodne z zapisami Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 20 grudnia 2012 r. w sprawie przysyłania faktur w formie elektronicznej, zasad ich przechowywania oraz trybu udostępniania organowi podatkowemu lub organowi kontroli skarbowej (Dz. U. z 2012 r. poz. 1528) oraz ustawy z 11 marca 2004 o podatku od towarów i usług (Dz. U. nr 54, poz. 535 ze zm.)? Prosimy o podanie adresu poczty elektronicznej Zamawiającego, na który powinny być przesyłane faktury wykonawcy.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ, §7 wzoru umowy.

Pytanie nr 277. Dotyczy: Wzór umowy.

Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, zwracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. Urz. UE 2013/C 68/01) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.)

§ 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.

Odpowiedź:

Zgodnie ze zmianami wprowadzonymi do SIWZ, część I pisma.

Pytanie nr 278. Dotyczy: Pakiet nr 74.

Czy Zamawiający wymaga zgodnie z Art. 49 ust. 3-5 Ustawy Refundacyjnej, aby składający ofertę w pakiecie nr 74 posiadał porozumienie z Ministerstwem Zdrowia dotyczące:

- zapewnienia Pacjentom wraz z lekiem wymienionych w specyfikacji pomp infuzyjnych przeznaczonych do podskórnego podawania leku spełniających kryteria bezpiecznej podaży leku,
- zabezpieczenia na wypadek awarii zapasowej pompy infuzyjnej i zapasowego zestawu do wlewu podskórnego,
- oraz pozwalające w zgodzie z powyższymi przepisami prawa na ich użyczenie w czasie trwania terapii?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 279. Dotyczy: Pakiet nr 199.

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



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

Dyrektor: dr hab. med. Szczepan Cofta

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 dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 280. Dotyczy: Pakiet nr 235.

Czy Zamawiający, ze względu na potencjalne korzyści finansowe, dopuści zaproponowanie w pak. 235, poz. 1-2 leku w opakowaniu zawierającym 60 tabletek?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

Zamawiający poinformował Wykonawców o zmianie wadium w związku z wniesionym odwołaniem i przesunięciem terminu składania ofert do 31.03.2020 r.

KSIEGOWIA APTEKI

mgr Justyna Sołtysiak
St. Księgowa

.....
Przewodnicząca Komisji Przetargowej

Z wyrazami szacunku

Z-ca Dyrektora
ds. Ekonomicznych i Eksploatacyjnych

.....
mgr Piotr Bogus
Dyrektor Szpitala

Oprac. Marta Mularczyk



salus aegroti, educatio, scientio

SZPITAL TRADYCYJNY I INNOWACYJNY

www.skpp.edu.pl, e-mail: szpital@skpp.edu.pl

NIP 778-13-43-588, REGON 000288828, KRS 0000001853

nasze obiekty: ul. Długa 1/2, ul. Szamarzewskiego 84, Osiedle Rusa 55



[Handwritten signature]