

Zgierz, dnia 17.12.2021 r.

Nr referencyjny: PN/XXX/2021

Wykonawcy

Dotyczy postępowania pn. Sukcesywne dostawy leków – PN/XXX/2021

Na podstawie art. 135 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 z późn. zm.) zwanej dalej „ustawą”, Zamawiający – Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Marii Skłodowskiej-Curie w Zgierzu w związku z zapytaniami do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ) udziela odpowiedzi jak niżej:

Pytanie 1

dotyczy Zadanie 34 poz. 1:

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

100 g żelu zawiera:

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

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

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 2

dotyczy Zadanie 34 poz. 2:

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

100 g żelu zawiera:

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

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g)?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 5

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 6

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (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 wycenę leku za opakowanie. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie 8

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.

Pytanie 9

dotyczy Zadania 55:

Proszę o informację czy Zamawiający w Zadaniu 55 wymaga leku z programu lekowego B.119 - *LECZENIE PACJENTÓW Z POSTĘPUJĄCYM, MIEJSCOWO ZAAWANSOWANYM LUB Z PRZERZUTAMI, ZRÓŻNICOWANYM (BRODAWKOWATYM/ PĘCZERZYKOWYM/OKSYFILNYM - Z KOMÓREK HURTHLEA) RAKIEM TARCZYCY, OPORNYM NA LECZENIE JODEM RADIOAKTYWNYM*

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga leku z programu lekowego B.119.

Pytanie 10

Zadanie 34

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści żel o pojemności 11ml.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie 11

Przesyłam pytanie do przetargu pakiet 41 pozycja 120: Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w polykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

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

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 12

dotyczy SWZ:

Czy Zamawiający wykreśli w par. 2.4 frazę: „wraz z podaniem dokładnego miejsca przeznaczenia.” Określanie na dostarczonej przesyłce miejsca jej przeznaczenia nie ma żadnego uzasadnienia z punktu widzenia interesów czy ryzyka Zamawiającego, tym bardziej, że umowa określa jedno miejsce dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie w § 2 ust. 4 projektowanych postanowień umowy frazy „wraz z podaniem dokładnego miejsca przeznaczenia”.

Pytanie 13

dotyczy SWZ:

Czy Zamawiający wykreśli par 2.11? Wszelkie zastrzeżenia jakościowe lub ilościowe stanowią w istocie zgłoszenie reklamacyjne, które winno być rozpatrywane przy udziale Wykonawcy, w terminach określonych umową, zgodnie z paragrafem 3. „Odmowa przyjęcia towaru” sugeruje jednostronny, bez udziału Wykonawcy, tryb postępowania, co jest niedopuszczalne w świetle przepisów KC.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 14

dotyczy SWZ:

Czy Zamawiający wykreśli par 2.14? zapis jest sprzeczny z zasadami współzycia społecznego.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 15

dotyczy SWZ:

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 5.1.2 z 2% do wartości max 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 16

dotyczy SWZ:

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 5.1.3 z 5% do wartości max 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 17

dotyczy SWZ:

Czy Zamawiający w par. 7.1.5 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? 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 stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 18

dotyczy SWZ:

Czy Zamawiający pisząc o „wezwanie Zamawiającego do polubownego rozstrzygnięcia sporu” ma na myśli Zawezwanie do próby ugodowej? Jeśli tak, to czy Zamawiający wykreśli zapis par. 11.2? W praktyce „spory” dotyczące dostaw do szpitali nie dotyczą jakości produktów ani żadnych innych okoliczności, lecz nieregulowania przez kupującego wymagalnych zobowiązań. Procedura taka nie wniesie zatem nic nowego do sprawy, poza jej przedłużeniem i utrudnieniem Wykonawcy dochodzenia należnych mu roszczeń.

Odpowiedź: Zamawiający nie ogranicza wezwania do polubownego sporu, o którym mowa w par. 11 ust. 2 projektowanych postanowień umownych do zawezwania do próby ugodowej.

Pytanie 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 13 poz. 1 leku w postaci fiołki + amp.rozp.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 13 poz. 1 leku w postaci fiołki + amp.rozp. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 13 poz. 2-5 leku w postaci saszetki granulatu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 13 poz. 2-5 leku w postaci saszetki granulatu. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 36 poz. 1 leku w postaci fiołki?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 36 poz. 1 leku w postaci fiołki. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie 22

dotyczy zadania nr 30:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie błękitu w opakowaniach zbiorczych zawierających 10 sztuk fiołek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23

dotyczy zadania nr 31:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie perfluorodekaliny o pojemności fiołki 5 ml, sterylna, niepirogenna, wysokooczyszczona w 100% fluorowana, chemicznie obojętna, nietoksyczna; temperatura wrzenia wynosi 142 st. C, ciężar właściwy: 1.91 +/-0.02, współczynnik refrakcji w temp. 20 st. C: 1.31, lepkość (mPas w temperaturze 37 st. C): NLT 2.66 cSt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 25

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

1. Wykonawca będzie zobowiązany do zapłaty na rzecz Zamawiającego następujących kar umownych:

1) za zwłokę w dostarczeniu zamówionych partii Towaru - za każdy dzień zwłoki o którym mowa w § 2 ust. 2 Umowy, w wysokości 0,2% wartości brutto tejże partii, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto tejże partii,**

2) za zwłokę w wykonaniu obowiązku reklamacyjnego, o którym mowa w § 3 ust. 4 Umowy - za każdy dzień zwłoki, w wysokości **0,5%** wartości brutto tego Towaru, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto tego Towaru**

3) za niedostarczenie zamówionej partii Towaru – w wysokości **2,5%** wartości tej partii (przez niedostarczenie zamówionej partii Towaru należy rozumieć sytuację, w której Zamawiający zmuszony został do skorzystania z uprawnienia, o którym mowa w § 2 ust. 5 Umowy)

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 26

Pakiet 35 poz. 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na postać tabletki?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 27

Pakiet 35 poz. 22, 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na postać tabletki dojelitowej?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na postać tabletki dojelitowej.

Pytanie 28

Pakiet 41 poz. 62

Czy Zamawiający miał na myśli Cipronex 0,3% 3mg/ml krople do oczu 5ml? Jeśli nie to proszę o podanie nazwy handlowej kropli.

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli Amicacin 0,3% gtt.opht.

Pytanie 29

Pakiet 41 poz. 92

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na postać tabletki dojelitowej?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na postać tabletki dojelitowej.

Pytanie 30

Pakiet 41 poz. 125

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę postaci tabletki drażowanej?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę postaci tabletki drażowanej.

Pytanie 31

Pakiet 41 poz. 134, 135

Czy Zamawiający miał na myśli opakowanie po 5 ampulek? Jeśli nie to proszę podanie jaka wielkość opakowania miała być.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający miał na myśli opakowanie po 5 ampulek.

Pytanie 32

Pakiet 41 poz. 138,139

Czy Zamawiający wykreśli pozycje gdyż są na Końcach produkcji?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

Pytanie 33

Pakiet 42 poz. 23, 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na postać tabletki?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na postać tabletki. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie 34

Pakiet 42 poz. 35, 38, 39, 40

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na postać tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na postać tabletki o przedłużonym uwalnianiu. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie 35

Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ (formularz asortymentowo-cenowy) w zakresie zadania nr 27

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Prothromplex Total NF, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 600 j.m i czy w przypadku wyrażenia zgody na powyższe pytanie dopuści do wyceny przedmiotu zamówienia według j.m. lub przeliczenia 40 op. zespołu protrombiny ludzkiej w dawce 500 j.m na 34 op. w dawce 600 j.m.? Prothromplex Total NF jest produktem równoważnym w stosunku do produktów leczniczych oferowanych w dawkach 500 j.m. W załączeniu przesyłam charakterystykę produktu leczniczego Prothromplex Total NF oraz materiały informacyjne.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 36

Pakiet 41 poz. 8

Czy Zamawiający miał na myśli Actiferol Fe Start?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli ww. preparat.

Pytanie 37

Pakiet 41 poz. 86

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie Lakcidu gdyż tylko ten preparat występuje w postaci jaką Państwo wymagają?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 38:

Czy w Zadaniu 41 poz. 86 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps.,? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 39

Czy w Zadaniu 41 poz. 86 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 40

Zadanie 11 poz. 13 i 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w opakowaniu x 12 szt. z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w opakowaniu x 12 szt. z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie 41

Zadanie 11 poz. 28

Czy zamawiający miał na myśli dietę niskosodową do 85mg/100ml sodu ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający miał na myśli ww. dietę.

Pytanie 42

Zadanie 11 poz. 30 i 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie diety o różnych smakach, które akurat są dostępne u Wykonawcy ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie diety o różnych smakach.

Pytanie 43

Zadanie 11 poz. 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w opakowaniu x 4 szt. z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 44

Zadanie 11 poz. 33

Czy w związku z wycofaniem z rynku opisanego produktu Zamawiający dopuści produkt o zbliżonym składzie, zawierający pierwiastki śladowe, 1 ml zawiera Cr 0,02 umol, Cu 0,60 umol, Fe 2 umol, Mn 0,1 umol, I 0,1 umol, F 5 umol, Mo 0,02 umol, Se 0,1 umol, Zn 7,7 umol, który zastąpił opisany preparat ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 45

Zadanie 11, poz. 23-31

W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów

dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkty z krótszym terminem ważności po uprzedniej zgodzie Zamawiającego.

Pytanie 46

Zadanie 11 poz. 34-35

W związku z zakończeniem produkcji, produktu z poz. 34 i 35, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie czteroskładnikowej emulsji tłuszczowej zawierającej: tłuszcze LCT, tłuszcze MCT, olej z oliwek, olej rybny? W przypadku brak zgody na powyższe prosimy o informację w jaki sposób należy wypełnić formularz cenowy dla poz. 34 i 35.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian. Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

Pytanie 47

Zadanie 11 poz. 36

Czy Zamawiający miał na myśli opisany produkt z zawartością miedzi (3,8 µg) i manganu (5,5 µg) na 1 ml ?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli zawartość miedzi 38 µg i manganu 5,5 µg na 1 ml.

Pytanie 48

Zadanie 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu x 10 fiolek z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu x 10 fiolek z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie 49

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku gdy zaoferowane przez Wykonawcę opakowanie handlowe jest niepodzielne przez całkowitą ilość danego leku określoną przez Zamawiającego – czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć po dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 50

Zadanie 28 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz. w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 51

Zadanie 35 poz. 29

Czy Zamawiający wymaga aby produkt leczniczy Piperacillin /Tazobactam posiadał możliwość podania razem z aminoglikozydami?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza

Pytanie 52

Dotyczy § 3 pkt 3 umowy

Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji jakościowej przez Wykonawcę do 8 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 53

Dotyczy § 5 pkt 2 ppkt 3) umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie w kar umownych do 2 % niedostarczonej w terminie partii towaru ?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 54

Czy Zamawiający w pakiecie nr 20 – TUBERCULIC VACCINE - wymagał będzie szczepu RIVM w systemie instalacyjnym zamkniętym i bezpiecznym dla personelu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 55

Do treści §2 ust. 5 wzoru umowy dostawy prosimy o dopisanie słów zgodnych z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Zamawiającemu."

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 56

Do treści §2 ust. 14 wzoru umowy zdanie pierwsze. Prosimy o wykreślenie z umowy zapisu niezgodnego z art. 552 Kodeksu Cywilnego ograniczającego prawo wykonawcy do wstrzymywania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary. Do treści §3 ust. 5 wzoru umowy dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 57

Do §3 ust.2 projektu umowy. Czy ze względu na stan epidemii i wzmożonych środków ostrożności zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie okresu realizacji reklamacji ilościowej do 2 dni od złożenia zawiadomienia?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 58

Do §3 ust. 6 wzoru umowy. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wystawiania dokumentu WZ? Jednocześnie zapewniamy, że dołączana do każdorazowej dostawy faktura VAT spełniać będzie wymogi dla dokumentu przekazania produktu leczniczego, a tym samym zawierała będzie między innymi takie informacje jak numer serii czy data ważności dostarczonego przedmiotu umowy.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający odstąpi od wymogu wystawiania dokumentu WZ, pod warunkiem dołączania do każdorazowej dostawy, faktury VAT spełniającej wymogi dla dokumentu przekazania produktu leczniczego.

Pytanie 59

Do treści §5 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy dostawy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za zwłokę w dostawie w wysokości 0,2% wartości brutto niedostarczonej części partii towaru dziennie?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 60

Do treści §5 ust. 1 pkt 2) wzoru umowy dostawy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za zwłokę w reklamacji w wysokości 1% wartości brutto reklamowanego towaru dziennie?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 61

Do treści §5 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy dostawy. Prosimy o usunięcie niniejszego zapisu ze wzoru umowy zobowiązującego Wykonawcę do zapłacenia dodatkowej kary przy zamówieniu zastępczym, gdyż pozostałe zapisy umowne zobowiązują już Wykonawcę do pokrycia różnicy w cenie wynikającej z dokonania zamówienia zastępczego przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 62

Do treści §5 ust. 1 pkt 4) oraz 5) wzoru umowy dostawy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za odstąpienie lub rozwiązanie umowy 5% wartości niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 63

Do treści §7 ust. 1 pkt 5) wzoru umowy. Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 64

Do rozdziału XXVII pkt 1 ppkt lit.B. SWZ kryteria oceny ofert w zakresie terminu dostawy. Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o zmianę kryterium oceny ofert, polegającego na określeniu terminu wykonania dostawy częściowej poprzez wydłużenie terminu minimalnego, najwyżej ocenianego do 48 od chwili złożenia zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 65

Do rozdziału XXVII pkt 1 ppkt lit.C. SWZ kryteria oceny ofert w zakresie terminu wykonania obowiązku reklamacyjnego. Biorąc pod uwagę, że realizacja umowy odbywała się będzie podczas ogólnokrajowego stanu epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2, Wykonawca będąc zobowiązanym do zapewnienia pracownikom bezpiecznych warunków pracy, wprowadził system szczególnych środków ostrożności, między innymi w zakresie postępowania z towarem zwracany z podmiotów leczniczych będących miejscami zwiększonego ryzyka epidemiologicznego. W związku z powyższym, procedura rozpatrzenia reklamacji uległa stosownemu wydłużeniu. Dlatego też prosimy o wydłużenie minimalnego, najwyżej ocenianego terminu realizacji reklamacji do 4 dni roboczych od jej zgłoszenia i proporcjonalne wydłużenie terminów pozostałych.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 66

Czy Zamawiający w Zadaniu 21 poz. 5 dopuści produkt Woda do irygacji 500 ml, w stojącej butelce typu Pure Bottle-butelka wyposażona w kołnierz zapobiegający potoczeniu się kropli po zewnętrznej powierzchni oraz system zamknięcia (dokręcany pierścień) chroniący przed niekontrolowanym otwarciem?"

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 67

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest **korzystniejsza pod względem ekonomicznym** (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 68

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 69

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 70

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast kapsułek (w tym twarde i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 71

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 72

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsulek –twardych, elastycznych) - o dowolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 73

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych: ampulek zamiast fiolek i odwrotnie?

Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 74

Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

Pytanie 75

Czy zamawiający dopuszcza preparaty na jednorazowe pozwolenie MZ, w przypadku gdy tylko takie są dostępne ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza preparaty na jednorazowe pozwolenie MZ.

Pytanie 76

Czy produkt leczniczy z pakietu 54 będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?

Odpowiedź: Tak, produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego .

Pytanie 77

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 78

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru Umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 79

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 80

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych zawartych w § 5 ust. 1 Wzoru Umowy zgodnie z poniższym zapisem:

Wykonawca będzie zobowiązany do zapłaty na rzecz Zamawiającego następujących kar umownych:

1)za zwłokę w dostarczeniu zamówionych partii Towaru -za każdy dzień zwłoki o którym mowa w § 2 ust. 2 Umowy, w wysokości 0,1% wartości brutto tejże partii,

2)za zwłokę w wykonaniu obowiązku reklamacyjnego, o którym mowa w § 3 ust. 4 Umowy - za każdy dzień zwłoki, w wysokości 1% wartości brutto tego Towaru,

3)za niedostarczenie zamówionej partii Towaru –w wysokości 1% wartości brutto tej partii (przez niedostarczenie zamówionej partii Towaru należy rozumieć sytuację, w której Zamawiający zmuszony został do skorzystania z uprawnienia, o którym mowa w § 2 ust. 5 Umowy),

4)za odstąpienie od Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy -w wysokości 1% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

5)za rozwiązanie Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy -w wysokości 1% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie 81

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 31 dopuści 100% fluorowany, oczyszczony, jałowy roztwór perfluorocarbonu do witrektomii, ciężar właściwy 1,93 g/cm³ (25°C), współczynnik załamania światła 1.31 (20°C), lepkość 2.9 mPas (25°C)?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.

Pytanie 82

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 32 dopuści wysoce oczyszczony, jałowy, apirogenny olej silikonowy do tamponady wewnątrzgałkowej w zabiegach okulistycznych na tylnym segmencie oka, lepkość 1000 mPas, ciężar właściwy 0,98 g/cm³ (22°C), współczynnik refrakcji 1.40 (20°C)?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.

Pytanie 83

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 30 dopuści 0,06% błękit trypanu w opakowaniach po 10 sztuk (1op=10sztuk)?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.

DYREKTOR

**Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
im. Marii Skłodowskiej-Curie w Zgierzu
Agnieszka Jóźwik**

podpis na oryginale

Otrzymują:

a/a

Publikacja:

https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_zgierz