

Kamienna Góra, 15.01.2024 r.

WYJAŚNIENIA I ZMIANA TREŚCI SWZ

Nazwa postępowania: **Dostawa leków dla Dolnośląskiego Centrum Rehabilitacji i Ortopedii Sp. z o.o. w Kamiennej Górze**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **DI-Z.26.1.2024**

- I. Działając na podstawie art.284 ust.2 i 6 oraz art.286 ust.1 i 7 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz.U. z 2023 r., poz.1605 z późn.zm.) Zamawiający informuje, że wpłynęły zapytania o następującej treści:

Pytanie nr 1:

dotyczy pakietu 1 pozycja 346

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 na pytanie nr 1:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2:

dotyczy pakietu 1 poz. 235

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 235 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu kalium Chloratum w opakowaniu typu ampulka, pakowanego x 20 szt. z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 2:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 3:

dotyczy pakietu 1 poz. 275, 276

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 275, 276 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Metamizol w opakowaniu x 10 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 3:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 4:

dotyczy pakietu 1 poz. 294

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 294 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Metronidazol w opakowaniu x 40 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 4:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 5:

dotyczy pakietu 1 poz. 305

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 305 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Natrium Chloratum w opakowaniu x 50 szt. z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 5:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 6:

dotyczy pakietu 1 poz. 357

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 poz. 357 produktu leczniczego Propofol w opakowaniu typu ampułka?

Odpowiedź na pytanie nr 6:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 7:

dotyczy pakietu 2 poz. 6

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz. 6 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Imipenem/ Cilastatin pakowanego x 10 fiolek, z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 7:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 8:

dotyczy pakietu 2 poz. 17

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz. 17 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Clindamycin w opakowaniu typu ampułka?

Odpowiedź na pytanie nr 8:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 9:

dotyczy pakietu 2 poz. 22, 23

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz. 22, 23 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Ciprofloxacin pakowanego x 20 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 9:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 10:

dotyczy pakietu 2 poz. 29, 30, 31, 34

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 poz. 29, 30, 31, 34 opakowań zbiorczych x 10 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 10:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 11:

dotyczy pakietu 3 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 poz. 2 produktu leczniczego Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worków 500ml x 20 szt.?

Odpowiedź na pytanie nr 11:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 12:

dotyczy pakietu 3 poz. 5, 6, 11, 14, 15, 16

Czy Zamawiający w pakiecie 3 poz. 5, 6, 11, 14, 15, 16 wyrazi zgodę na zaoferowanie płynów infuzyjnych pakowanych x 20 szt. z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 12:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 13:

dotyczy pakietu 3 poz. 10

Czy Zamawiający w pakiecie 3 poz. 10 wyrazi zgodę na zaoferowanie płynów infuzyjnych pakowanych x 40 szt. z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 13:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 14:

dotyczy pakietu 3 poz. 12

Czy Zamawiający w pakiecie 3 poz. 12 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu NaCl 0,9% Fresenius w opakowaniu typu worków Careflex DUO, 3000 ml?

Odpowiedź na pytanie nr 14:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 15:

dotyczy projektu umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 12 ust. 1 pkt. 1.1 p. pkt b), c):

1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Strony zobowiązują się zapłacić kary umowne w następujących wypadkach i wysokościach:

1.1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:

b) za zwłokę w realizacji dostawy zamówionych leków z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości **0,5%** wartości (brutto) **opóźnionej części** danego zamówienia, licząc za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu określonego w § 7 ust.3, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej części danego zamówienia**

c) za zwłokę w wymianie towaru będącej skutkiem uzasadnionej reklamacji – w wysokości **0,5%** wartości (brutto) **reklamowanej części** danego zamówienia, licząc za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu określonego w § 5 ust.7, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej części danego zamówienia.**

Odpowiedź na pytanie nr 15:

Zamawiający zmienia treść §12 ust. 1.1. pkt. b), c) Części IV SWZ (Projekt umowy), który otrzymuje następujące brzmienie:

1. *W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Strony zobowiązują się zapłacić kary umowne w następujących wypadkach i wysokościach:*

(..) „1.1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:

*b) za zwłokę w realizacji dostawy zamówionych leków z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 1% wartości (brutto) **opóźnionej części** danego zamówienia, licząc za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu określonego w § 7 ust.3,*

*c) za zwłokę w wymianie towaru będącej skutkiem uzasadnionej reklamacji – w wysokości 1% wartości (brutto) **reklamowanej części** danego zamówienia, licząc za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu określonego w § 5 ust.7.*

Pytanie nr 16:

dotyczy części 1 poz. 197

Czy w Części 1 poz. 197 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 na pytanie nr 16:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17:

dotyczy części 1 poz. 197

Czy w Części 1 poz. 197 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 na pytanie nr 17:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 18:

dotyczy Części 1 poz. 243 i 245

Czy w Części 1 poz. 243 i 245 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź na pytanie nr 18:

Część 1 poz. 243 - Zamawiający dopuszcza.

Część 1 poz. 245 - Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 19:

dotyczy w Pakiecie nr 146 poz. 55 (58)

Czy w Pakiecie nr 146 poz. 55 (58) Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź na pytanie nr 19:

Zamawiający nie ma możliwości udzielenia odpowiedzi na zadane pytanie, z uwagi na fakt, iż nie może stwierdzić jednoznacznie jakiej części zamówienia ono dotyczy.

Pytanie nr 20:

dotyczy Części 1 poz. 414

Czy w Części 1 poz. 414 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicaprylyl Ether, Dicaprylyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 250g (prosimy o możliwość zaoferowania produktu po przeliczeniu całkowitej masy na odpowiednią liczbę opakowań).

Odpowiedź na pytanie nr 20:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 21:

Czy Zamawiający dopuści zmianę tabletek/kapsułek/ tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź na pytanie nr 21:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 22:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

- a) zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
- b) zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
- c) zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?
- d) Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź na pytanie nr 22:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych:

- zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki
- zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki
- zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki
- zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane

Pytanie nr 23:

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, fiolek, butelek, pojemników itp.) **czy należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku gdy wychodzi niepełna ilość opakowań?**

Odpowiedź na pytanie nr 23:

Ilości należy przeliczyć i podać jako pełne opakowania zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 24:

dotyczy pakietu 1 poz 63

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 63 wyrazi zgodę na wycenę produktu o poj.190 g w ilości 3 opak? Producent zmienił wielkość opakowania.

Odpowiedź na pytanie nr 24:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 25:

dotyczy pakietu 1 poz 71

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 71 miał na myśli calcium chl. W dawce 67mg/ml 10 % 10 amp w ilości 2 opak? Nastąpiła zmiana nazwy przez producenta.

Odpowiedź na pytanie nr 25:

Zamawiający dopuszcza lek opisany w pytaniu.

Pytanie nr 26:

dotyczy pakietu 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 1 :

Poz 88 – zakończona produkcja

Poz. 127 – zakończona produkcja

Poz.208 – zakończona produkcja

Poz.245 – zakończona produkcja

Poz.396 – wycofany z oferty, niedostępny na rynku polskim

Odpowiedź na pytanie nr 26:

Zamawiający informuje, iż w przypadku zakończenia produkcji leku lub przerwy w produkcji, należy wycenić lek wg ostatniej ceny, z podaniem informacji o zakończeniu produkcji lub przerwy w produkcji.

Pytanie nr 27:

dotyczy pakietu 1 poz 130

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 130 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w dawce 5mg/ml 50 ml w postaci roztworu do inf. X 1 fiol w ilości 5 opak?

Odpowiedź na pytanie nr 27:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 28:

dotyczy pakietu 1 poz 197

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 197 wyrazi zgodę na wycenę produktu w torebce?

Odpowiedź na pytanie nr 28:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 29:

Dotyczy pakietu 1 poz 272

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 272 wyrazi zgodę na wycenę maści o pojemności 25 g w ilości 20 opak?

Odpowiedź na pytanie nr 29:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 30:

dotyczy pakietu 1 poz 394

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 394 miał na myśli proszek do inh.w kaps. X 60 szt?

Odpowiedź na pytanie nr 30:

Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pytanie nr 31:

dotyczy pakietu 1 poz 458

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 1 poz 458 do osobnego zadania?

Odpowiedź na pytanie nr 31:

Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do osobnego zadania.

Pytanie nr 32:

dotyczy pakietu 1 poz 466,467

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 466,467 miał na myśli tabletki o przedłużonym uwalnianiu, zawierające w składzie walproinian sodu i kwas walproinowy?

Odpowiedź na pytanie nr 32:

Zamawiający dopuszcza lek opisany w pytaniu.

Pytanie nr 33:

dotyczy pakietu 2 poz 10

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz 10 miał na myśli gąbkę o wymiarach 5x5x0,5 cm? Brak gąbki z gentamycyna o wymiarach 2,5 x 5x 0,5.

Odpowiedź na pytanie nr 33:

Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pytanie nr 34:

dotyczy pakietu nr 1 poz. 315

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 315 wymaga, aby zaofertowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź na pytanie nr 34:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 35:

dotyczy pakietu 1 poz 315

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 315 wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

Odpowiedź na pytanie nr 35:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 36:

dotyczy pakietu 1, Pozycja 71

Pakiet 1, Pozycja 71, Calcium chloridum roztw. do wstrz. 100 mg/ml – 10 ml x 10 amp.: Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Calcium Chloratum WZF rozt. do wstrz. 67 mg/ml 10 amp x 10 ml, które do tej pory było używane w szpitalu?

Odpowiedź na pytanie nr 36:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 37:

dotyczy pakietu 1, Pozycja 32

Pakiet 1, Pozycja 32, Ascorbic acid roztw. do wstrz. 0,5 g/5 ml × 10 amp.: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 37:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 38:

dotyczy pakietu 1, Pozycja 260

Lidocaine HCL 1% roztw. do wstrz. 2 ml × 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaofertowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z ChPL produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

Odpowiedź na pytanie nr 38:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 39:

dotyczy pakietu 1, Pozycja 262

Pakiet 1, Pozycja 262, Lidocaine HCL 2% roztw. do wstrz. 2 ml × 10 amp. oraz 261 Lidocaine HCL 2% 20ml x 5 fiolek: Czy Zamawiający wymaga, aby zaofertowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z ChPL produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

Odpowiedź na pytanie nr 39:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 40:

dotyczy pakietu 1, Pozycja 268

Pakiet 1, Pozycja 268, Lorazepam 0,001 g × 25 tabl. oraz 269: Lorazepam 0,0025 g Czy Zamawiający wymaga aby zaofertowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

Odpowiedź na pytanie nr 40:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 41:

dotyczy pakietu 1, Pozycja 294

Pakiet 1, Pozycja 294, Metronidazole roztw. do wstrz. 0,5% - 100 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań jak i infuzji?

Odpowiedź na pytanie nr 41:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 42:

dotyczy pakietu 1, Pozycja 449

Pakiet 1, Pozycja 449, Tramadol roztw. do wstrz. 50 mg/1 ml × 5 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź na pytanie nr 42:

Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi.

Pytanie nr 43:

dotyczy pakietu 2, Pozycja 27

Pakiet 2, Pozycja 27, Cefazolin proszek do sporządzenia roztw. do wstrz. 1 g x 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź na pytanie nr 43:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 44:

dotyczy pakietu 5, Pozycja 18

Pakiet 5, Pozycja 18, Fentanyl roztw. do wstrz. 50 mcg/ml – 2 ml x 50 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź na pytanie nr 44:

Zamawiający wymaga, aby lek opisany w pakiecie 5 (poz. 18) mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo.

Pytanie nr 45:

dotyczy pakietu 5, Pozycja 20

Pakiet 5, Pozycja 20, Midazolam roztw. do wstrz. 0,005 g/5 ml × 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampulkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź na pytanie nr 45:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 46:

dotyczy pakietu 5, Pozycja 22

Pakiet 5, Pozycja 22, Morphini sulfas roztw. do wstrz. 10 mg/ml – 1 ml x 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

Odpowiedź na pytanie nr 46:

Zamawiający wymaga, aby pozycja 22 w pakiecie 5 była w postaci siarczanu.

Pytanie nr 47:

dotyczy wzoru umowy

Do §2 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §2 ust. 3, poprzez skonkretyzowanie, że podana graniczna wielkość opcji (30%) odnosi się do poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, co oznaczało będzie, że każdy z określonych w formularzu asortymentowo – cenowym produktów może zostać zamówiony przez Zamawiającego w ilości maksymalnie o 30% większej niż pierwotnie zakładano każdego z zamówionych asortymentów.

Odpowiedź na pytanie nr 47:

Zamawiający zmienia treść Części IV SWZ (Projekt umowy) §2 ust. 3 pkt. 3.1., który otrzymuje następujące brzmienie:

(..) „3.1. Zamawiający w ramach niniejszej umowy zastrzega sobie możliwość do skorzystania z prawa opcji polegającej na zwiększeniu zakresu zamówienia. Zamawiający dopuszcza możliwość zrealizowania większego zakresu dostaw wyrobów będących przedmiotem niniejszej umowy – maksymalnie do 30% wielkości zamówienia podstawowego (**wielkość opcji odnosi się do poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, co oznacza, że każdy z określonych w formularzu asortymentowo – cenowym produktów może zostać zamówiony przez Zamawiającego w ilości maksymalnie o 30% większej niż pierwotnie zakładano każdego z zamówionych asortymentów**). Prawo opcji przysługuje Zamawiającemu w trakcie obowiązywania umowy.”

Pytanie nr 48:

dotyczy wzoru umowy

Do §4 ust. 5 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wymiany towaru wadliwego na wolny od wad do 3 dni roboczych od chwili zgłoszenia nieprawidłowości?

Odpowiedź na pytanie nr 48:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu wymiany towaru wadliwego.

Pytanie nr 49:

dotyczy wzoru umowy

Do §5 ust. 1 wzoru umowy. Prosimy o dodanie słów zgodnych z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź na pytanie nr 49:

Zamawiający pozostawia w tym zakresie zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 50:

dotyczy wzoru umowy

Do §12 ust. 1 pkt 1.1 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §12 ust. 1 pkt 1.1 i lit. b) wzoru umowy poprzez zapis o ewentualnej karze za opóźnienie dostawy w wysokości 0,5% wartości brutto NIEDOSTARCZONEJ części zamówienia?

Odpowiedź na pytanie nr 50:

Zamawiający pozostawia w tym zakresie zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 51:

dotyczy wzoru umowy

Do §12 ust. 1 pkt 1.1 lit. c) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §12 ust. 1 pkt 1.1 i lit. c) wzoru umowy poprzez zapis o ewentualnej karze za opóźnienie reklamacji w wysokości 0,5% wartości brutto REKLAMOWANEJ części zamówienia?

Odpowiedź na pytanie nr 51:

Zamawiający pozostawia w tym zakresie zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 52:

dotyczy wzoru umowy

Do §16 ust. 1 pkt 3 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o postanowienia §16 ust. 1 pkt 3 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź na pytanie nr 52:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 53:

dotyczy wzoru umowy

Do §15 ust. 10 wzoru umowy. Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to rażąco szkodliwą 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? Jednocześnie, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości dostawy równoważnika, również w przypadku, niezależnej od Wykonawcy, czasowej niedostępności produktu leczniczego w obrocie.

Odpowiedź na pytanie nr 53:

Zamawiający nie wyraża zgody; dostawa leków zgodnie z postanowieniami umowy.

Pytanie nr 54:

dotyczy wzoru umowy

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

Odpowiedź na pytanie nr 54:

W stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną nie występują przesłanki "niewypłacalności" oraz "zagrożenia niewypłacalnością" w rozumieniu art. 6 ustawy z dnia 15.05.2015 r. - Prawo restrukturyzacyjne (t.j. Dz. U. z 2022, poz. 2309) oraz art. 10 ustawy z dnia 28.02.2003 r. - Prawo upadłościowe (t.j. Dz. U. z 2022 r., poz. 1520 z późn.zm.). Według stanu na dzień zadania pytania, Zamawiający nie przewiduje możliwości wystąpienia w/w przesłanek w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania.

Pytanie nr 55:

dotyczy wzoru umowy

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

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego,
- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia.

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

Odpowiedź na pytanie nr 55:

Zamawiający nie wyraża zgody na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy w formach określonych w pytaniu, jak również w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wierzytelności Wykonawcy.

Jak wynika z odpowiedzi na Pytanie nr 54, nie przewiduje się możliwości wystąpienia przesłanek po stronie Zamawiającego do postępowania restrukturyzacyjnego, jak również do wszczęcia postępowania upadłościowego.

-
- II. Zamawiający informuje, że pytania i odpowiedzi na nie oraz zmiany stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert. Pozostałe warunki nie ulegają zmianie.

Prezes Zarządu

Artur Mazur