

wielkopolskie centrum onkologii

ul. Garbary 15, 61-866 Poznań
tel. (+48-61) 885 05 00, fax 61 852 19 48
dyrektor 61 885 07 00

Poznań, dnia 04.01.2021
EZ/350/85/2020/3

Wg rozdzielnika: do wszystkich zainteresowanych i uczestników postępowania o zamówienie publiczne nr 85/2020
dotyczy: Zakup i dostawa leków

Wielkopolskie Centrum Onkologii uprzejmie informuje, iż wpłynęły zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, na które udzielamy odpowiedzi.

PYTANIE

Pakiet 39

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnej, preparatu do czyszczenia i nawilżania przewlekłych ran, z zawartością octenidyny, szybko i skutecznie docierającego w trudno dostępne obszary (kieszonki, wgłębienia), usuwającego skrzepy składające się z biofilmu bakteryjnego, powłok fibrynowych i znekrotyzowanej tkanki, wytwarzającego idealne warunki dla jej gojenia, utrzymującego wilgoć opatrunków, zapewniającego bezbolesne i delikatne zdejmowanie opatrunków przyschniętych lub pokrytych skrzepem. Wyrób medyczny klasy, opakowania a 350 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ gdyż przedmiotem zamówienia jest preparat odkażający na bazie podchlorynu sodu i kwasu podchlorowego.

PYTANIE

Pakiet 39

W przypadku ułamkowej ilości opakowań, prosimy o dookreślenie czy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę?

ODPOWIEDŹ

Należy przeliczyć zgodnie z zasadami matematyki.

PYTANIE

Pakiet 41

Czy Zamawiający dopuści krem regenerujący z zawartością oktenidyny zawierający pantenol, składnik pobudzający naturalną regenerację skóry, bisabolol łagodzący podrażnioną skórę oraz wazelinę zabezpieczającą przed niekorzystnym wpływem czynników zewnętrznych, do skóry wrażliwej i podrażnionej np. atopowe zapalenie skóry, łuszczyca, skóra podrażniona po radioterapii. Polecany do skóry wrażliwej suchej, łuszczącej się i popękanej, testowany dermatologicznie, bez zawartości substancji barwiących i zapachowych, redukuje powstawanie nieprzyjemnego zapachu np.: przy nietrzymaniu moczu. Opakowanie 50 ml. Kosmetyk.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapis SIWZ. Przedmiot zamówienia zawiera mocznik, ma być przeznaczony do pielęgnacji skóry po chemioterapii i radioterapii.

PYTANIE

Czy w Pakiecie 2 poz. 33 Zamawiający dopuści zaoferowanie 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, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? 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 nie rozumie pytania- błędne oznaczenie pozycji.

PYTANIE

Czy z uwagi na umieszczenie w SIWZ w Pakiecie 28 poz. 1 i 2 opisów odpowiadających wyłącznie suplementom diety, Zamawiający dopuści zaoferowanie 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 nie dopuszcza i podtrzymuje zapis SIWZ. Oferowany produkt zawiera mniejsze ilości CFU niż podano w SIWZ.

PYTANIE

Czy w Pakiecie 28 poz. 1 i 2 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EncapsaDr., zawierającego żywe, mikroenkapsulowane kultury bakterii probiotycznych szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 1,2 mld CFU/ kaps (badania naukowe wskazują, że skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie zawarte w preparatach mikroenkapsulowanych w stężeniu 1,2 mld CFU/ kaps odpowiada skuteczności 6 mld CFU/kaps w preparacie w postaci liofilizatu)? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapis SIWZ. Oferowany produkt zawiera mniejsze ilości CFU niż podano w SIWZ.

PYTANIE

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

ODPOWIEDŹ

Tak, Zamawiający wymaga stosowania w trakcie antybiotykoterapii.

PYTANIE

Czy w Pakiecie nr 54 poz. 36 i 79 Zamawiający dopuści zaoferowanie 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, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza, gdyż przedmiotem zamówienia jest lek, a zaoferowano suplement diety. W pozycji nr 36 Zamawiający wymagał zawiesinę doustną.

PYTANIE

Czy w Pakiecie nr 54 poz. 36 i 79, Zamawiający dopuści zaoferowanie 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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza, gdyż przedmiotem zamówienia jest lek, a zaoferowano suplement diety. W pozycji nr 36 Zamawiający wymagał zawiesinę doustną.

PYTANIE

Czy w Pakiecie nr 54 poz. 36 i 79 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EncapsaDr., zawierającego żywe, mikroenkapsulowane kultury bakterii probiotycznych szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 1,2 mld CFU/ kaps (badania naukowe wskazują, że skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie zawarte w preparatach mikroenkapsulowanych w stężeniu 1,2 mld CFU/ kaps odpowiada skuteczności 6 mld CFU/kaps w preparacie w postaci liofilizatu)? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza, gdyż przedmiotem zamówienia jest lek, a zaoferowano suplement diety. W pozycji nr 36 Zamawiający wymagał zawiesinę doustną.

PYTANIE

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych. w przypadku:
 - a) zwłoki w realizacji zamówienia Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę 0,2% kwoty brutto niezrealizowanej w terminie części zamówienia, za każdy dzień zwłoki niezrealizowanej w terminie części zamówienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części zamówienia;

- b) nieuzasadnionego zerwania niniejszej umowy, przez co strony rozumieją w szczególności zaprzestanie przez Wykonawcę sprzedaży i dostarczania Przedmiotów umowy lub wykonywania innych obowiązków wynikających z postanowień niniejszej umowy z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu, Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości:
- 5 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy,
- c) odstąpienia od umowy przez Zamawiającego ze skutkiem natychmiastowym w przypadku, gdy opóźnienie w dostawie będzie przekraczać 15 dni roboczych od dnia określonego na podstawie § 2 ust. 3a niniejszej umowy lub w przypadku trzykrotnej uzasadnionej reklamacji:
- 5 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany. Należy wskazać, że wysokość kar ustanowiona została na optymalnym poziomie, w związku z czym jakakolwiek zmiana będzie niekorzystna dla zamawiającego. Z uwagi na dysponowanie przez Zamawiającego środkami publicznymi oraz prowadzenie działalności mającej na celu ochronę zdrowia i życia pacjentów zasadne jest pozostawienie kar na dotychczasowym poziomie, co ma na celu dyscyplinowanie Wykonawcy i zapewnienie ochrony zamawiającego. W paragrafie 6 Kary dla Zamawiającego i Wykonawcy ustanowione są na równym poziomie.

PYTANIE

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 w projekcie umowy w paragrafie 5 pkt. 7 zawarł sposób przysyłania faktur w formie elektronicznej. Dodatkowo dodaje się adres faktury@wco.pl.

PYTANIE

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 22 pozycja 1 i 2 aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga dokładnych zaleceń w ChPL dotyczących podaży propofolu w systemie TCI.

PYTANIE

Czy Zamawiający w pakiecie 66 pozycje: 5, 6, 12 wyrazi zgodę na zaoferowanie płynów infuzyjnych w opakowaniu równoważnym typu KabiClear? Jest to butelka stojąca z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami, w pełni przezroczysta, co umożliwia pełną widoczność dodawanych leków oraz kontrolę nad przygotowaniem infuzji.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Wnosimy o zmianę zapisu w umowie w § 4 pkt 5 z:

„W razie stwierdzenia, że dostarczone Przedmioty umowy mają wady, w okresie gwarancyjnym Wykonawca zobowiązany będzie do bezpłatnej wymiany wadliwego Przedmiotu umowy na Przedmiot umowy wolny od wad – niezwłocznie, ale w każdym razie nie później niż w terminie 3 dni roboczych od dnia pozytywnego rozpatrzenia reklamacji, przesłanej przez Zamawiającego faxem lub pocztą elektroniczną lub od dnia wydania ekspertyzy, o której mowa w ust. 6 niniejszego paragrafu, w razie potwierdzenia przez przedmiotową ekspertyzę zasadności reklamacji złożonej przez Zamawiającego.”

na:

„W razie stwierdzenia, że dostarczone Przedmioty umowy mają wady, w okresie gwarancyjnym nastąpi zwrot wadliwego towaru i wystawiona będzie faktura korygująca”.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę.

PYTANIE

Dotyczy § 6 ust. 1 pkt b) i c) umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie jako podstawy do ustalenia wysokości kar umownych, niezrealizowanej części umowy?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany. Należy wskazać, że wysokość kar ustanowiona została na optymalnym poziomie, w związku z czym jakakolwiek zmiana będzie niekorzystna dla zamawiającego. Z uwagi na dysponowanie przez Zamawiającego środkami publicznymi oraz prowadzenie działalności mającej na celu ochronę zdrowia i życia pacjentów zasadne jest pozostawienie kar na dotychczasowym poziomie, co ma na celu dyscyplinowanie Wykonawcy i zapewnienie ochrony zamawiającego. W paragrafie 6 Kary dla Zamawiającego i Wykonawcy ustanowione są na równym poziomie.

PYTANIE

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* w pakiecie 37 w pozycjach 1, 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odczynowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej dopuszczenie innych rozwiązań zwiększy konkurencyjność ofert i pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie najkorzystniejszych produktów w najniższych cenach.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza opakowań worki Viaflo i podtrzymuje zapis SIWZ.

PYTANIE

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* w pakiecie 66 w pozycjach 1, 2, 3, 4, 5, 6,7,8, 9, 11, 12,13 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odczynowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej dopuszczenie innych rozwiązań zwiększy konkurencyjność ofert i pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie najkorzystniejszych produktów w najniższych cenach.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapis SIWZ gdyż worki Viaflo posiada w innym przetargu.

PYTANIE

Dotyczy – Pakiet 31 pozycja 1: czy Zamawiający dopuści lek pakowany po 20 butelek w

ilości 200 op.? Obecnie nie ma na rynku leku pakowanego pojedynczo.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści lek pakowany w ilości 20 butelek w opakowaniu.

PYTANIE

Dotyczy – Pakiet 53 pozycja 2: czy Zamawiający dopuści lek pod postacią tabletek zwykłych? Obecnie tylko taka postać jest dostępna na rynku.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści lek pod postacią tabletki zwykłej.

PYTANIE

Dotyczy - Pakiet nr 53 pozycja 20: prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie powyższej pozycji, obecnie nie ma na rynku leku „Aciclovirum SR tabl powł 1,5mg”.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający miał na myśli Indapamidum SR 1,5mg tabl. powł. O przedłużonym uwalnianiu.

PYTANIE

Dotyczy – Pakiet 53 pozycja 26: czy Zamawiający dopuści lek pod postacią tabletek dojelitowych lub tabletek powlekanych dojelitowych?

ODPOWIEDŹ

Tak, Zamawiający dopuszcza lek pod postacią tabletek dojelitowych.

PYTANIE

Dotyczy – Pakiet 53 pozycja 30: czy Zamawiający dopuści lek pod postacią tabletek dojelitowych? Obecnie tylko taka postać jest dostępna na rynku.

ODPOWIEDŹ

Tak, Zamawiający dopuszcza lek pod postacią tabletek dojelitowych.

PYTANIE

Pakiet nr 30

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 30 dopuści produkt Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki) 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 9 pacjentów z HIT), stosowany jako skutecznie i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapis SIWZ dot heparyny 25000j stosowanej we wskazaniach innych niż utrzymywanie drożności cewników lub portów.

PYTANIE

Pakiet nr 30

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

PYTANIE

Dotyczy zadania nr 16:

Czy zamawiający w pakiecie nr 16 w pozycji nr 1 dopuszcza pierwiastki śladowe stosowane w suplementacji żywienia pozajelitowego inj. iv op. 10ml x10 ampulek, charakteryzujące się najwyższym stężeniem cynku – 153 umol/10ml, będące zgodne z wytycznymi ESPEN i ASPEN – Nutryelt 10ml ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Pozostając

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza powyższego gdyż preparat Nutryelt 10ml posiada w innym przetargu.

PYTANIE

dotyczy Zapisów SIWZ – pakiet nr 56

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy oferowany przedmiot zamówienia (wyrób medyczny) nie wymaga zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, składu celnego lub składu konsygnacyjnego lub innego dokumentu upoważniającego Wykonawcę do obrotu i sprzedaży przedmiotu zamówienia, w tym dokumentów równoważnych obowiązujących na terenie Państw Członkowskich UE, Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień złożenie oświadczenia, że ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym przedmiot zamówienia.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający potwierdza powyższe.

PYTANIE

dotyczy pakiet nr 56

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu 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 chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chlorohexydy (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza powyższego. Zaproponowany skład jest znacznie rozbieżny od wymaganego. Nie dopuści również formy pakowania w ampułko-strzykawki ze względu na możliwość pomyłki i wstrzyknięcia droga dożylną.

PYTANIE

Pakiet 56

Czy Zamawiający dopuści żel - 11,33g? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

ODPOWIEDŹ

Tak, Zamawiający dopuści pod warunkiem przeliczenia gramatury i zaoferowania 331op (po 25szt.).

PYTANIE

Do §4 ust. 3 w związku z zapisem §4 ust. 2 projektu umowy: Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie pisząc o okresie ważności. Czy Zamawiający miał na myśli okres czy może datę ważności wskazywaną przez producenta?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający ma na myśli okres ważności od dnia dostawy.

PYTANIE

Do §5 ust. 4 projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu dotyczącego obowiązku informowania o zmianie przepisów powszechnie obowiązujących mających wpływ na cenę, z uwagi na fakt, że informacje te są ogólnie dostępne i wprowadzane odpowiednim aktem prawnym?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

PYTANIE

Do §9 ust. 4 wzoru umowy: W treści wzoru umowy, w §9 ust. 4 po lit. i prosimy o dodanie lit. j, k w brzmieniu:

„j) związanych z wystąpieniem skutków COVID-19,

k) wystąpienia dekonstrukcji lub innych nieprzewidzianych okoliczności, niezależnych od żadnej ze Stron (gospodarcze, ekonomiczne, polityczne, społeczne, atmosferyczne itp.), które wpłyną na okoliczności realizacji umowy,

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie widzi potrzeby wprowadzania podanej zmiany.

Ewentualne skutki wpływu COVID 19 na przebieg zamówień publicznych są uregulowane w przepisach ustawy z dnia 02.03.2020 o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz.U z 2020r. poz. 374).

W kwestii wpływu na toczące się postępowanie Zamawiający będzie się kierował aktualnie obowiązującymi przepisami z uwzględnieniem §8 umowy.

PYTANIE

Do §9 ust. 4 lit. i projektu umowy: 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 wyraża zgodę na wyłączenie tego produktu z umowy bez ponoszenia kary tylko w przypadku przesłania Zamawiającemu dokumentów potwierdzających zaistnienie powyższego faktu.

W związku z tym dopisuje się dodatkowo 4 zdanie o poniższej treści w §9 ust. 4 lit. i projektu umowy.

W przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (np. będzie to raziło rażącą stratą dla Wykonawcy), dopuszcza się możliwość wyłączenia tego produktu z umowy bez ponoszenia kary tylko w przypadku przesłania Zamawiającemu dokumentów potwierdzających zaistnienie powyższego faktu.

PYTANIE

Dotyczy pak. 58 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 58 dopuści wycenę preparatu Argotiab, który zawiera aktywne srebro i sól sodową kwasu hialuronowego oraz kaolin absorbujący wysięk. Spray 125ml.?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Argotiab.

PYTANIE

Dotyczy pak. 53 poz. 20

Bardzo proszę o określenie jaki preparat miał na myśli Zamawiający, gdyż ten wskazany w formularzu:

„ Aciclovirum SR tabl powl 1,5mg” nie występuje na rynku farmaceutycznym.

Domniemam, iż chodzi o Indapamidum SR; 1, 5 mg tab.pow. o przedłużonym uwalnianiu.

ODPOWIEDŹ

Tak, Zamawiający miał na myśli Indapamidum SR 1,5mg tabl. powl. o przedłużonym uwalnianiu.

PYTANIE

Dotyczy pak. 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Absenor, 300 mg, tabl.o przedł.uwaln., 100 szt w ilości 6 op. ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza powyższego. Za duże opakowanie.

PYTANIE

Dotyczy pak. 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tab. powlekanej ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza tabletki powlekane.

PYTANIE

Dotyczy pak. 13 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Vitamine B1 Sterop, 100 mg/2 ml,roztw.d/wstrz,100amp,(preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia) ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pak. 18 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Betadine, 100 mg/g, maść, 30 g w ilości 20 op. ? (przeliczenie w oparciu o gramaturę)

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pak. 20 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Aciclovirum, 250 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 5 fioł w ilości 40 op. ? (opakowanie * 10 fiolek jest niedostępne)

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pak. 20 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Mucolvan, 7,5 mg/ml ; 2 ml, roztw.do wstrz., 5 amp(preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia ; tylko taki preparat jest obecnie dostępny na rynku)

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pak. 23 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Opacorden, 200 mg, tabl.powl., 60 szt w ilości 10 op.?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pak. 34 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Bupivacaine WZF Spinal 0.5% Heavy,4ml, roztw.do wstrz.,5 amp ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza powyższego – podtrzymuje zapis SIWZ.

PYTANIE

Dotyczy pak. 34 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza Bupivacaine WZF Spinal 0.5% Heavy.

PYTANIE

Dotyczy pak. 35 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu * 10 but. w ilości 250 op. ?
(Producent zmienił rodzaj opakowania)

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pak. 51 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Suprane, 240 ml, płyn do inhal., 6 butel ?
(tylko taki rodzaj opakowania jest obecnie dostępny) .

W przypadku zgody bardzo proszę o określenie ilości op. do wyceny 16,67 czy 17 ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.- wycena 17 op a 6 butelek.

PYTANIE

Dotyczy pak. 54 poz. 65

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu * 10 amp.?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pak. 54 poz. 66

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Metamizolum 500 mg/ ml w op. * 10 amp ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pak. 54 poz. 67

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Metamizolum 1 g/2 ml w op. * 5 amp.?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pak. 54 poz. 71

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Scopolan, 10 mg, tabl.draż., 30 szt w ilości 40 op. ?

(wskazane w formularzu op. * 40 szt . – jest niedostępne na rynku farmaceutycznym)

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pak. 54 poz. 74

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt, poj.?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pak. 60 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op. * 10 amp. ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza powyższego. Wymaga się opakowania fiolka.

PYTANIE

Dotyczy pak. 65 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny kap. o przedłużonym / zmodyfikowanym uwalnianiu?

(tylko taka postać jest dostępna)

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pak. 66 poz. 1 ; 2 ; 3; 4; 5; 6 ; 7; 9; 11; 12; 13

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu KabiClear (zmiana opakowania przez Producenta)

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

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 + uwagę pod pakietem o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

ODPOWIEDŹ

Nie należy wyceniać wcale.

PYTANIE

Dotyczy pak. 27 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia - Pental Sodyum(Thiopentone),1000mg,pr.d/sp.r.d/wst,1fiolka w ilości 125op.?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pak. 27 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia - In-Duct 1000(Thiopentone),1000mg,pr.d/sp.roztw.d/wstrz,25 fiolek ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pak. 27 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Tiopental Panpharma,1 g, prosz.d/sp.roztw.d/wstrz.,10 fiolek ?

W przypadku zgody proszę o określenie ilości opakowań do wyceny : 12,5 op. czy 13 op. ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe- 13 opakowań.

PYTANIE

Dotyczy pak. 38 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu * 56 szt w ilości 150 op. ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pak. 38 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu * 56 szt w ilości 100 op. ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pak. 53 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletki ?
(tylko taka postać jest dostępna)

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pak. 53 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu * 60 szt. w ilości 15 op. ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pak. 53 poz. 22

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu * 60 szt. w ilości 30 op. ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pak. 53 poz. 23

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 50 mcg? (brak rejestracji dawki 50 mg)

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pak. 53 poz. 37

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu * 100 szt. w ilości 2 op. ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

PYTANIE

Dotyczy pak. 53 poz. 26 ; 30

pak. 54 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tab. dojelitowych? (tylko taka postać jest dostępna)

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pak. 54 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu * 60 szt. w ilości 25 op. ?

(opakowanie * 30 szt. – jest niedostępne)

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pak. 54 poz. 41

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Memotropil 20%, 1 g/5 ml, roztw.d/wstrz., 12 amp w ilości 100 op. ?

(Brak rejestracji preparatu wskazanego w SIWZ - „ Piracetamum inj iv 200mg/2ml ; op=12amp/5ml)

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pak. 54 poz. 44

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Metoclopramidum 0.5% Polpharma, 5mg/ml; 2ml,roztw.d/wst,5amp w ilości 4000 op. ?

Preparat dostępny jest tylko w op. * 5 amp.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pak. 54 poz. 53

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu * 50 szt. w ilości 6 op.?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

PYTANIE

Dotyczy pak. 54 poz. 58

W związku ze zmianą wielkości opakowania przez Producenta , proszę o dopuszczenie do wyceny

Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. w ilości 600 op. (ilość zgodna z SIWZ) bądź w innej ilości wskazanej przez Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pak. 54 poz. 58

Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml w ilości 600 op. bądź innej wskazanej przez Zamawiającego ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

PYTANIE

Dotyczy pak. 54 poz. 57

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci .tab. powlekanej ? (tylko taka postać jest dostępna)

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pak. 54 poz. 62

Czy zamawiający dopuści do wyceny preparat w op. * 60 szt w ilości 10 op. ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pak. 54 poz. 80

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci koncentratu do infuzji? (tylko taka postać jest dostępna)

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pak. 57 poz. 1

Czy Zamawiający miał na myśli Lignocainum WZF 2%, 20mg/ml; 2ml,rozt.d/wstrz,10amp ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający miał na myśli Lignocainum WZF 2% 20mg/ml op=10amp/2ml.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 1.

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 wymaga powyższego.

PYTANIE

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletki a równoważnik ma postać tabletki powlekanej , kapsułki (twarde, miękkie), drażetki, tabletki dojelitowe i odwrotnie ?

ODPOWIEDŹ

Należy każdorazowo zapytać Zamawiającego.

PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci iniekcyjnych, tj. fiolki, ampułki, ampułko-strzykawki i odwrotnie?

ODPOWIEDŹ

Należy każdorazowo zapytać Zamawiającego.

PYTANIE

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.3.b? Skoro termin liczony jest w dniach roboczych, to nie może nigdy skończyć się w dniu wolnym od pracy – taki dzień nie jest w ogóle wliczany do terminu. Zapis ten budzi wątpliwość co do terminu dostawy: czy wynosi ona 4 dni robocze, czy też 4 dni kalendarzowe - i tylko jeśli ostatnim dniem terminu jest dzień wolny od pracy, to dostawa przesuwana się na dzień następny. Umowa w par. 2.3.a określa termin na 4 dni robocze, zatem zapis 2.3.b jest zbędny (i mylący).

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wykreśla zapis paragrafu 2.3 pkt. b.

PYTANIE

Czy Zamawiający w par. 2.5 zamiast 12 miesięcy wpisze 3 miesiące? Wykonawca nie może zobowiązać się do dostarczania przedmiotu umowy w okresie o 100% dłuższym, niż pierwotnie zakładany, na tych samych warunkach i po tej samej cenie.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia zapisu. W projekcie umowy istnieje możliwość przedłużenia o maksymalnie 12 miesięcy (okres 3 miesięcy również się w to wlicza)

PYTANIE

Czy Zamawiający wykreśli par. 4.9 wzmiankę o „odmowie przyjęcia towaru”? Zapis o 'odmowie przyjęcia towaru' jest niczym innym, jak zgłoszeniem reklamacji, zatem wówczas zastosowanie winien mieć tryb wskazany w par. 4.1-4.8. Nie ma podstaw dwutorowego procesu reklamacji – zgłaszanych zgodnie z 4.1 lub dokonywanych poprzez odmowę przyjęcia i odesłanie towaru, tym bardziej, że w tym drugim przypadku Wykonawca nie ma możliwości ustosunkowania się do reklamacji, co narusza przepisy KC. Jeśli odesłanie towaru będzie niezasadne, to Wykonawca poniesie koszty powtórnej dostawy bez żadnego uzasadnienia.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i wykreśla zapis o odmowie przyjęcia towaru.

PYTANIE

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 23 poz. 2 (Acidum tranexamicum) i poz. 3 (Betaxololum) w związku z wyodrębnieniem produktów w ramach struktur firmy do oddzielnego dystrybutora?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Wydziela się z pakietu nr 23 pozycje nr 2 i 3 i tworzy z tej pozycji pakiet nr 67.

W związku z powyższym zmianie ulega wartość wadium dla pakietu nr 23 i 67.

Wadium wynosi:

Pakiet n 23- 2,00PLN

Pakiet nr 67- 32,00PLN

W związku z udzielonymi odpowiedziami zmianie ulega termin składania i otwarcia ofert.

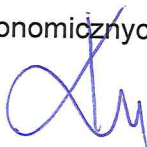
Składanie ofert do dnia 27.01.2021 do godz. 08.00

Otwarcie ofert w dniu 27.01.2021r. o godz. 12.00

UWAGA:

Ocena oferty przez Zamawiającego zostanie dokonana w oparciu o wymagania zawarte w specyfikacji z uwzględnieniem niniejszych odpowiedzi na pytania.

Z poważaniem,
z-ca Dyr. ds. ekonomicznych



mgr inż. Magdalena Kraszewska