

Do wszystkich Wykonawców

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia, ogłoszonego w Biuletynie Zamówień Publicznych pod nr 2023/BZP 00536526/01 w dniu 06.12.2023 r. zmienione ogłoszeniem o zmianie ogłoszenia nr 2023/BZP 00548765/01 w dniu 13.12.2023 r. oraz nr 2023/BZP 00557489/01 w dniu 18.12.2023 r. na:

„Dostawę produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. w Polkowicach, w tym Zakładu Opiekuńczo – Leczniczego z Działem Farmacji”

WYJAŚNIENIE I ZMIANA SWZ

Polkowickie Centrum Usług Zdrowotnych ZOZ S. A. w Polkowicach, działając zgodnie z art. 284 ust. 2 i ust. 6 oraz art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 z późn. zmianami), **wyjaśnia i zmienia treść SWZ w zakresie:**

Pytanie nr 1:

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań - **gramatury** w przypadku płynów, proszków, kropli, syropów, granulatów, maści, kremów etc. niż podana przez Zamawiającego. Przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.; zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.*

Odpowiedź na pytanie nr 1:

Zamawiający nie wyraża zgody .

Pytanie nr 2:

*Czy Zamawiający na potrzeby obliczeniowe wyrazi zgodę na zamianę jednostki miary „**ml na g i odwrotnie**” tzn. **1ml=1g ; 1g=1ml** w przypadku gramatury - syropów, kremów, maści , substancji recepturowych itp. przy zachowaniu wymaganej przez Zamawiającego postaci dla danego preparatu ; np. woda utleniona 3% 100 g = woda utleniona 3% 100 ml i odwrotnie*

Odpowiedź na pytanie nr 2:

Zamawiający wyraża zgodę .

Pytanie nr 3:

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę wielkości opakowań **preparatów wziewnych** , przy których ilość w opakowaniu określana jest w dawkach (dozach)*

Przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o „dawki” zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych.

Odpowiedź na pytanie nr 3:

Zamawiający nie wyraża zgody .

Pytanie nr 4:

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

Odpowiedź na pytanie nr 4:

Zamawiający wyraża zgodę .

Pytanie nr 5:

Czy Zamawiający dopuści zmianę :

tabletki/kapsułki/ tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu na
tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź na pytanie nr 5:

Zamawiający wyraża zgodę .

Pytanie nr 6:

Czy Zamawiający dopuści zmianę w zakresie :

tabletki dojelitowe /kapsułki dojelitowe /tabletki powlekane dojelitowe i odwrotnie ?

Odpowiedź na pytanie nr 6:

Zamawiający wyraża zgodę .

Pytanie nr 7:

Czy Zamawiający dopuści zamianę syropu na zawiesinę doustną, roztwór doustny i odwrotnie?

Odpowiedź na pytanie nr 7:

Zamawiający wyraża zgodę .

Pytanie nr 8:

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.:

- ampułki na fiolki;
- fiolki na ampułki?

Odpowiedź na pytanie nr 8:

Zamawiający wyraża zgodę .

Pytanie nr 9:

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą

międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź na pytanie nr 9:

Zamawiający wyraża zgodę .

Pytanie nr 10:

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: flakony na butelki, pojemniki-KabiPack (KabiClear) i odwrotnie?

Odpowiedź na pytanie nr 10:

Zamawiający nie wyraża zgody .

Pytanie nr 11:

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: ampułki na pojemniki i odwrotnie?

Odpowiedź na pytanie nr 11:

Zamawiający nie wyraża zgody .

Pytanie nr 12:

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić ?

Odpowiedź na pytanie nr 12:

Zamawiający nie wyraża zgody .

Pytanie nr 13:

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty dostępne na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia w przypadku, gdy tylko takie są dostępne?

Odpowiedź na pytanie nr 13:

Zamawiający nie wyraża zgody .

Pytanie nr 14:

Dotyczy pakiet 1 pozycja 212.

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga wyceny 4 sztuk czy też 4 opakowań preparatu zawierającego 90 sztuk w opakowaniu?

Odpowiedź na pytanie nr 14:

W Pakiecie 1 brak jest pozycji 212.

Pytanie nr 15:

Czy w Część 1 poz. 21 i 22 oraz Część 2 poz. 55 Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

Odpowiedź na pytanie nr 15:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 1 poz. 115 i w Części 2 poz. 167 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie nr 16:

Zamawiający określa w Części 1 poz. 115 i w Części 2 poz. 167 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając w każdej z w/w pozycji nazwę własną będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową w każdej pozycji wyłącznie do pasków testowych konkretnego producenta tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź na pytanie nr 16:

Zamawiający nie wyraża zgody .

Pytanie nr 17:

Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Części 1 poz. 115 i w Części 2 poz. 167 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź na pytanie nr 17:

Zamawiający nie wyraża zgody .

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 2 poz. 173 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie nr 18:

Czy w Części 2 poz. 173 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź na pytanie nr 18:

Zamawiający wyraża zgodę .

Pytanie nr 19:

Czy w Części 2 poz. 173 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 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 na pytanie nr 19:

Zamawiający wyraża zgodę .

Pytanie nr 20:

Dotyczy pakiet 1 pozycje: 2, 5

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o postaci tabletki musująca?

Odpowiedź na pytanie nr 20:

Zamawiający dopuszcza preparat w postaci tabletki musującej

Pytanie nr 21:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 14.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego:

Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp?

Odpowiedź na pytanie nr 21:

Zamawiający dopuszcza wycenę zaproponowanego preparatu równoważnego.

Pytanie nr 22:

Dotyczy pakiet 1 pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści do wyceny w ilości zgodnej z SWZ:

Panthenol, pianka, 150 ml?

Odpowiedź na pytanie nr 22:

Zamawiający dopuszcza do wyceny Panthenol, pianka 150 ml.

Pytanie nr 23:

Dotyczy pakiet 1 pozycja 34

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Furosemidum , 10 mg/ml; 2 ml,roztw.do wstrz.,50 amp (dawka 0,02 G)?

(dawka 10mg/ml – niedostępna)

Odpowiedź na pytanie nr 23:

Zamawiający dopuści do wyceny Furosemid 20 mg/2ml x 50 amp.

Pytanie nr 24:

Dotyczy pakiet 1 pozycja 46

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Scopolan, 10 mg, tabl.draż., 30 szt?

Odpowiedź na pytanie nr 24:

Zamawiający dopuści do wyceny Scopolan, 10 mg tabl. Draż. 30 szt.

Pytanie nr 25:

Dotyczy pakiet 1 pozycje: 47, 48

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o postaci: tabletki powlekana?

Odpowiedź na pytanie nr 25:

Zamawiający dopuści poz. 47 i 48 preparat w postaci tabletki powlekanej.

Pytanie nr 26:

Dotyczy pakiet 1 pozycja 58

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Lidocaine 2% Fresenius Kabi,20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp?

Odpowiedź na pytanie nr 26:

Zamawiający dopuści Lidocaine 2% 0,4g/20 ml, zgodną z opisem na liście leków.

Pytanie nr 27:

Dotyczy pakiet 1 pozycja 64

Czy Zamawiający dopuści preparat o składzie:

Magnesii citras + Pyridoxini hydrochloridum 100 mg + 10 mg?

Odpowiedź na pytanie nr 27:

Zamawiający dopuści Magnesii citras + Pyridoxini hydrochloridum 100 mg+10 mg.

Pytanie nr 28:

Dotyczy pakiet 1 pozycja 101

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Icemix, aer., sztuczny lód, 400 ml?

Odpowiedź na pytanie nr 28:

Zamawiający dopuści do wyceny Icemix, aer. Sztuczny lód, 400 ml.

Pytanie nr 29:

Dotyczy pakiet 1 pozycja 103

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający miał na myśli:

Żelowa gabka homeostatyczna 70*50*10mm, 10szt ?

Odpowiedź na pytanie nr 29:

Zamawiający ma na myśli żelową gąbkę homeostatyczną 70*50*10 10 sztuk w opakowaniu.

W związku z powyższym zmienia się

a) załącznik nr 7 do SWZ nr 7 zmienia się tabela

1) Część 1: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A.:

Lp	Nazwa przedmiotu zamówienia	j.m.	Ilość j.m.
103	Żelowa gabka homeostatyczna 70*50*10*10 1op=10szt.	op.	10

b) Załącznik nr 1A do Formularza oferty w pozycji

103 Żelowa gabka homeostatyczna 70*50*10*10 1 op.=10szt op. 10

Pytanie nr 30:

Dotyczy pakiet 1 pozycja 104

Prosimy o doprecyzowanie ilości w opakowaniu wymaganej przez Zamawiającego

Odpowiedź na pytanie nr 30:

Pozycja 104 żelowa gąbka homeostatyczna, 10*10*10mm ,24 sztuki w opakowaniu.

W związku z powyższym zmienia się

a) załącznik nr 7 do SWZ nr 7 zmienia się tabela

1) Część 1: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A.:

Lp	Nazwa przedmiotu zamówienia	j.m.	Ilość j.m.
104	Żelowa gabka homeostatyczna 10*10*10 mm 1 op=24szt.	op.	15

b) Załącznik nr 1A do Formularza oferty w pozycji

104 Żelowa gabka homeostatyczna 10*10*10 mm 1op=24 szt. op. 15

Pytanie nr 31:

Dotyczy pakiet 1 pozycja 106

Prosimy o doprecyzowanie postaci oraz wielkości opakowania wymaganej przez Zamawiającego

Odpowiedź na pytanie nr 31:

Clonazepamum 1mg/ml, 10 amp. W opakowaniu.

W związku z powyższym zmienia się

a) załącznik nr 7 do SWZ nr 7 zmienia się tabela

1) Część 1: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A.:

Lp	Nazwa przedmiotu zamówienia	j.m.	Ilość j.m.
----	-----------------------------	------	------------

106	Clonazepamum 1mg/ml 1 op=10 amp	op.	5
-----	---------------------------------	-----	---

b) Załącznik nr 1A do Formularza oferty w pozycji

106 Clonazepamum 1mg/ml 1 op=10 amp op. 5

Pytanie nr 32:

Dotyczy pakiet 1 pozycja 107

Prosimy o doprecyzowanie postaci oraz wielkości opakowania wymaganej przez Zamawiającego

Odpowiedź na pytanie nr 32:

Metoprololi tartas 1mg/ml; 5mg/5/ml; 5 amp.w opakowaniu.

W związku z powyższym zmienia się

a) załącznik nr 7 do SWZ nr 7 zmienia się tabela

1) Część 1: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A.:

Lp	Nazwa przedmiotu zamówienia	j.m.	Ilość j.m.
----	-----------------------------	------	------------

107	Metoprololi tartas 1mg/ml 1 op= 5 amp	op.	2
-----	---------------------------------------	-----	---

b) Załącznik nr 1A do Formularza oferty w pozycji

107 Metoprololi tartas 1mg/ml 1 op= 5 amp op. 2

Pytanie nr 33:*Dotyczy pakiet 1 pozycja 108**Prosimy o doprecyzowanie postaci oraz wielkości opakowania wymaganej przez Zamawiającego***Odpowiedź na pytanie nr 33:**

Morphini sulfas 20mg/ml, 10 amp.

W związku z powyższym zmienia się**a) załącznik nr 7 do SWZ nr 7 zmienia się tabela****1) Część 1: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A.:**

Lp	Nazwa przedmiotu zamówienia	j.m.	Ilość j.m.
----	-----------------------------	------	------------

108	Morphini sulfas 20 mg/ml 1 op= 10 amp	op.	2
-----	---------------------------------------	-----	---

b) Załącznik nr 1A do Formularza oferty w pozycji

108 Morphini sulfas 20 mg/ml 1 op= 10 amp

op. 2

Pytanie nr 34:*Dotyczy pakiet 1 pozycja 109**Prosimy o doprecyzowanie postaci oraz wielkości opakowania wymaganej przez Zamawiającego***Odpowiedź na pytanie nr 34:**

Naloxoni hydrochloricum 0,4 mg/ml; 10 amp.

W związku z powyższym zmienia się**a) załącznik nr 7 do SWZ nr 7 zmienia się tabela****1) Część 1: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A.:**

Lp	Nazwa przedmiotu zamówienia	j.m.	Ilość j.m.
----	-----------------------------	------	------------

109	Naloxoni hydrochloricum 0,4 mg/ml 1 op.=10 amp	op.	2
-----	--	-----	---

b) Załącznik nr 1A do Formularza oferty w pozycji

109 Naloxoni hydrochloricum 0,4 mg/ml 1op=10amp

op. 2

Pytanie nr 35:*Dotyczy pakiet 1 pozycja 123*

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
OneGel, żel, steryl. lubryk, z lidokainą, 11ml, 25strzyk?

Odpowiedź na pytanie nr 35:

Zamawiający dopuszcza lek zgodny z opisem na liście leków.

Pytanie nr 36:

Dotyczy pakiet 2 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o postaci tabletki dojelitowa?

Odpowiedź na pytanie nr 36:

Zamawiający wyraża zgodę .

Pytanie nr 37:

Dotyczy pakiet 2 pozycje: 4, 8, 14, 16, 18, 22, 35, 36, 42, 45, 46, 50, 53, 54, 59, 60, 68, 69, 74, 75, 104, 107, 109, 121, 122, 124, 125, 135, 153, 156, 157, 175, 176, 178, 180, 186, 189, 201

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o postaci tabletki powlekana?

Odpowiedź na pytanie nr 37:

Zamawiający wyraża zgodę .

Pytanie nr 38:

Dotyczy pakiet 2 pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o postaci tabletki do sporządzania zawiesiny doustnej?

Odpowiedź na pytanie nr 38:

Zamawiający wyraża zgodę .

Pytanie nr 39:

Dotyczy pakiet 2 pozycje: 64, 160, 161

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o postaci kapsułki dojelitowa?

Odpowiedź na pytanie nr 39:

Zamawiający wyraża zgodę .

Pytanie nr 40:

Dotyczy pakiet 2 pozycje: 65, 66, 67

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o postaci ampułko-strzykawka?

Odpowiedź na pytanie nr 40:

Zamawiający wyraża zgodę .

Pytanie nr 41:

Dotyczy pakiet 2 pozycje: 40, 71, 172, 195

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o postaci tabletki?

Odpowiedź na pytanie nr 41:

Zamawiający wyraża zgodę .

Pytanie nr 42:

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 78.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 4 opakowań?

Odpowiedź na pytanie nr 42:

Zamawiający nie wyraża zgody .

Pytanie nr 43:

Dotyczy pakiet 2 pozycja 80

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Furosemidum , 10 mg/ml; 2 ml,roztw.do wstrz.,50 amp (dawka 0,02 G)?

(dawka 10mg/ml – niedostępna)

Odpowiedź na pytanie nr 43:

Zamawiający wyraża zgodę .

Pytanie nr 44:

Dotyczy pakiet 2 pozycje: 102, 131, 151

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź na pytanie nr 44:

Zamawiający wyraża zgodę .

Pytanie nr 45:

Dotyczy pakiet 2 pozycja 162

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o postaci fiołka?

Odpowiedź na pytanie nr 45:

Zamawiający wyraża zgodę .

Pytanie nr 46:

Dotyczy pakiet 2 pozycja 165

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci z butelki na fiołkę?

Odpowiedź na pytanie nr 46:

Zamawiający nie wyraża zgody .

Pytanie nr 47:

Dotyczy pakiet 2 pozycja 170

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o postaci tabletki drażowana?

Odpowiedź na pytanie nr 47:

Zamawiający wyraża zgodę .

Pytanie nr 48:

Dotyczy pakiet 2 pozycje: 173, 181

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o postaci kapsułka?

Odpowiedź na pytanie nr 48:

Zamawiający wyraża zgodę .

Pytanie nr 49:

Dotyczy pakiet 2 pozycja 197

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o postaci kapsułka o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź na pytanie nr 49:

Zamawiający wyraża zgodę .

Pytanie nr 50:

Dotyczy pakiet 2 pozycja 212.

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga wyceny 4 sztuk czy też 4 opakowań preparatu zawierającego 90 sztuk w opakowaniu?

Odpowiedź na pytanie nr 50:

Zamawiający wymaga wyceny 4 opakowań preparatu zawierającego po 90 minimsów w opakowaniu .

Pytanie nr 51:

Dotyczy części nr 2, poz. 102

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsulek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsulek?

Lek Kaldyum ma postać kapsulek 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 połykaniu, 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 51:

Zamawiający nie wyraża zgody .

Pytanie nr 52:

Do §1 ust. 3, ust. 6 wzoru umowy. Prosimy o modyfikację treści §1 ust. 3, ust. 6, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych produktów. Aktualna treść §1 ust. 3, ust. 6 jest na tyle ogólna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Ponadto, na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (PZP) powyższe zapisy należy uznać za postanowienia abuzywne, w sposób rażąco naruszające równowagę stron i dające Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia poprzez każdorazowe dowolne ograniczenia wielkości zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych. Skoro treść art. 433 pkt 4 mówi wprost, że „projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez Zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron”, to Zamawiający jest zobowiązany do określenia tych minimalnych wartości w sporządzonym opisie przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź na pytanie nr 52:

Nie, zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.

Pytanie nr 53:

Do §1 ust. 6 wzoru umowy: Wnosimy o zmianę zapisu w §1 ust. 6 umowy poprzez wskazanie minimalnego zakresu zrealizowania umowy do wartości minimum 70%. Wskazujemy, brak wskazanego progu realizacji wypacza ekonomiczny sens zawarcia umowy oraz jest niezgodny z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.) ponieważ może doprowadzić do istotnej zmiany umowy i jej charakteru, co stoi w sprzeczności z zapisami art. 454 ust.1, ust.2 pkt 1) i 3) oraz art.455 ust.1 pkt 1) ww. ustawy.

Odpowiedź na pytanie nr 53:

Nie, zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.

Pytanie nr 54:

Do §1 ust. 14 zd. 1 wzoru umowy. Prosimy o usunięcie z treści §1 ust. 14 zd. 1, gdyż Wykonawca nie zawsze ma możliwość zagwarantowania ciągłości dostaw, np. w sytuacji wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostawy zamiennika.

Odpowiedź na pytanie nr 54:

Zamawiający odmawia wykreślenia zapisów dotyczących kar umownych w podanym zakresie.

Pytanie nr 55:

Do §1 ust. 14 zd. 2 wzoru umowy: Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco strata 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 na pytanie nr 55:

Zamawiający odmawia wykreślenia zapisów dotyczących kar umownych w podanym zakresie.

Pytanie nr 56:

Do §3 ust. 8 wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie niniejszego przepisu z wzoru umowy. Zgodnie z pkt. 5.8. Załącznika do Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015r. w sprawie Wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.U. z 2015 r. poz. 381) „do dostawy dołącza się dokument zawierający datę, nazwę i postać farmaceutyczną produktu leczniczego, numer serii i datę ważności, dostarczaną ilość, nazwę i adres dostawcy, nazwę odbiorcy i jego adres, adres dostawy (adres, pod którym rzeczywiście znajdują się pomieszczenia magazynowe) oraz warunki transportu i przechowywania danych produktów leczniczych, a dokumentację prowadzi się w taki sposób, aby móc ustalić, gdzie w danym momencie rzeczywiście znajduje się produkt leczniczy”. Dokument, o którym mowa w ww. przepisie, zostaje zatwierdzony w stosunku do każdej hurtowni przez organy nadzoru farmaceutycznego. Faktem notoryjnym jest natomiast, że funkcję tego dokumentu spełniają w obrocie hurtownym lekami faktury VAT, na których podane są wszystkie dane identyfikacyjne leku, niezbędne m.in. w razie zaistnienia konieczności jego natychmiastowego wycofania. Wykonawcy jako hurtownie farmaceutyczne, są więc zobowiązani do dokumentowania każdej dostawy leków przy pomocy faktury VAT.

Odpowiedź na pytanie nr 56:

Zapisy dotyczące potwierdzenia realizacji zamówienia są dopuszczalne i prawidłowo zastosowane. Regulacje dotyczące zasad wystawiania faktur w żadnej mierze nie są sprzeczne z tymi regulacjami.

Pytanie nr 57:

Do §3 ust. 10 pkt 1) wzoru umowy. Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę §3 ust.10 pkt 1) wzoru umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na co najmniej 30% oraz zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 5%, albowiem ww. postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego?

Uzasadniając powyższe w pierwszej kolejności wskazać należy, że zapis §3 ust.10 pkt 1) wzoru umowy, ustanawiający poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 30%, w żadnym stopniu nie zapewnia ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niweluje ryzyka związanego ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji nieuchronnie prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. Przy obecnym kształcie ww. postanowienia Wykonawca musi zatem z góry założyć, że w przypadku wzrostu

kosztów realizacji umowy np. o 29% (co stanowi bardzo dużą wartość, zwłaszcza uwzględniając kwotę przedmiotu zamówienia oraz niskie marże w zamówieniach publicznych na dostawy leków) jego wynagrodzenie nie zostanie zwiększone. Tak znaczne ograniczenie możliwości waloryzacji wynagrodzenia w umowie jest przejawem nadużycia przez Zamawiającego dominującej pozycji w postępowaniu, w związku z czym kwestionowane postanowienie winno zostać zmienione w zaproponowany sposób.

Odpowiedź na pytanie nr 57:

Nie, zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.

Pytanie nr 58:

Do §3 ust. 14 wzoru umowy. Prosimy o dodanie słów: „(...) zgodnie z art. 4 pkt 3 lit. a) Ustawy o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych.”.

Odpowiedź na pytanie nr 58:

Dla zastosowania przepisu powszechnie obowiązującego prawa nie ma potrzeby wprowadzania zapisu do umowy.

Pytanie nr 59:

Do §4 ust. 3 wzoru umowy: W związku z koniecznością dalszej redystrybucji zwracanych produktów, prosimy o zmianę terminu na zwrot dostarczonego asortymentu na maksymalnie siedmiodniowy.

Odpowiedź na pytanie nr 59:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę terminu na zwrot dostarczonego asortymentu.

Pytanie nr 60:

Do §7 ust. 1 lit. a) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień §7 ust. 1 lit. a) wzoru umowy w taki sposób, aby kara umowna zastrzeżona na wypadek opóźnienia w realizacji zamówienia była wyłącznie proporcjonalna do wartości części zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez minimalnej, sztywnej kary, tj. 200,00 zł - i wynosiły 0,5% od wartości tej części, za każdy dzień opóźnienia? Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kara umownych możliwych do naliczenia przez Zamawiającego (zawsze minimum 200,00 zł) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo pozycji zamówienia, czy od poniesionej przez Zamawiającego szkody, ani też od żadnych innych obiektywnych czynników. W konsekwencji, taki sposób naliczania budzi zastrzeżenia Wykonawcy z uwagi na fakt, iż może być on dotknięty sankcją nieważności na podstawie art. 353¹ Kodeksu cywilnego - ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego. Reasumując, ww. sankcje wynikające z proponowanej treści umowy nie spełniają zasadniczego celu, dla którego są wprowadzane i uwzględniają jedynie represyjną funkcję kary umownej. Mając na uwadze powyższe, Wykonawca wnosi o zmianę wspomnianych zapisów, aby były one zgodne z reżimem prawa cywilnego.

Odpowiedź na pytanie nr 60:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu § 7 ust. 1 lit. a umowy.

Pytanie nr 61:

Do §7 ust. 1 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu wzoru umowy w §7 ust. 1 lit. b) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź na pytanie nr 61:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu § 7 ust. 1 lit. b.

Pytanie nr 62:

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 62:

W ocenie Zamawiającego na dzień dzisiejszy nie zostały spełnione przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy – Prawo restrukturyzacyjne oraz art. 10 ustawy– Prawo upadłościowe. Zamawiający nie przewiduje, żeby w okresie realizacji umowy ww. przesłanki zostały spełnione.

Pytanie nr 63:

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 63:

Zamawiający nie wyraża zgody na ustanowienie ww. zabezpieczeń.

Pytanie nr 64:

Dotyczy pakiet 2 pozycje: 32.

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o postaci tabletki powlekana?

Odpowiedź na pytanie nr 64:

Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 65:

Dotyczy pakiet 1 pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o kategorii rejestracji kosmetyk?

Odpowiedź na pytanie nr 65:

Zamawiający dopuszcza preparat w kategorii kosmetyk.

Pytanie nr 66:

Dotyczy pakiet 2 pozycje: 173, 174

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o kategorii rejestracji środki spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego?

Odpowiedź na pytanie nr 66:

Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 67:

Dotyczy pakiet 1 pozycja 51

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o dawce 25mg/g?

Odpowiedź na pytanie nr 67:

Zamawiający dopuści do wyceny preparat 25mg/g.

Pytanie nr 68:

Dotyczy pakiet 1 pozycja 98

Czy Zamawiający miał na myśli:

Bio-Trombina 400,400jm,pr.rozp.ds.rozt,miejsc,5amp w ilości 4 opakowań?

Odpowiedź na pytanie nr 68:

Tak, miał na myśli *Bio-Trombina 400,400jm,pr.rozp.ds.rozt,miejsc,5amp w ilości 4 opakowań.*

Pytanie nr 69:

Pakiet 3, pozycja 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku:

Opatrunek wielowarstwowy, nieprzylepny przeznaczony do ran z obfitym wysiękiem. Składający się z 3 warstw: białej, delikatnej warstwy odprowadzającej wysięk do dalszych warstw opatrunku; superchłonnego rdzenia polimerowego, pochłaniającego i zatrzymującego wysięk, żelującego pod wpływem wydzieliny oraz niebieskiej wodoodpornej warstwy zewnętrznej. Zatrzymuje płyny pod uciskiem, redukuje namiar metaloproteinaz, jest miękki i elastyczny, dopasowuje się do ciała. Rozmiar 10x20 cm.

Odpowiedź na pytanie nr 69:

Zamawiający dopuszcza ww. opatrunek

W związku z powyższym zmienia się

a) załącznik nr 7 do SWZ nr 7 zmienia się tabela

3) Część 3: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla Zakładu Opiekuńczo - Leczniczego z Działem Farmacji:

Lp	Nazwa przedmiotu zamówienia	j.m.	Ilość j.m.
----	-----------------------------	------	------------

7.	Opatrunek hydrofobowy z jonami srebra 20 cm x 30 cm x 1 szt	szt.	150
----	---	------	-----

b) Załącznik nr 1C do Formularza oferty

6	Opatrunek hydrofobowy z jonami srebra 20 cm x 30 cm x 1 szt	szt.
---	---	------

Pytanie nr 70:

Pakiet 3, pozycja 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku:

Opatrunek hydrofobowy o właściwościach niszczących biofilm bakteryjny, bakteriobójczy. Zbudowany z dwóch warstw wykonanych z nietkanych włókien (karboksymetyloceluloza sodowa) z jonami srebra – 1,2%, o działaniu spotęgowanym dodatkowymi substancjami EDTA i BEC, o wysokich właściwościach chłonnych, wzmocniony przeszytami. Rozmiar 20x30 cm.

Odpowiedź na pytanie nr 70:

Zamawiający dopuszcza ww. opatrunek.

W związku z powyższym dodaje się do

a) załącznika nr 7 do SWZ tabela pozycje nr 7

3) Część 3: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla Zakładu Opiekuńczo - Leczniczego z Działem Farmacji:

Lp	Nazwa przedmiotu zamówienia	j.m.	Ilość j.m.
----	-----------------------------	------	------------

7.	Opatrunek hydrofobowy z jonami srebra 1,2% wym. 20 cm x 30 cm x 1 szt.	szt.	150
----	--	------	-----

b) Załącznika nr 1C do Formularza oferty pozycje nr 7

7	Opatrunek hydrofobowy z jonami srebra 1,2% wym. 20 cm x 30 cm x 1 szt.	szt.
---	--	------

Jednocześnie Zamawiający **potwierdza termin składania i otwarcia ofert:**

1. Ofertę należy złożyć **poprzez Platformę e-zamówienia:** <https://ezamowienia.gov.pl/pl/> do dnia **28 grudnia 2023 r. do godziny 12:00.**

2. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **28 grudnia 2023 r. o godzinie 12:20.**

W pozostałym zakresie treść SWZ zostaje niezmienną.



PREZES ZARZĄDU

Paweł Gambal

