

Milicz, 01.02.2019 r.

Numer postępowania: MCM/WSM/ZP2/2019

WYKONAWCY

Dotyczy: **postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków dla Milickiego Centrum Medycznego sp. z o.o., w Miliczu.**

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 pkt 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, przedstawiam odpowiedzi na pytania Wykonawcy, dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

PYTANIE NR 1:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu.

PYTANIE NR 2:

W nawiązaniu do ww. postępowania przetargowego niniejszym zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający zezwoli na wyłączenie wydzielenie z pakiet nr 12

Lp.

4.Neisseria vaccinum p 1-d

7.Typhus vaccinum p 1-d

8.typhus vaccinum p 1-d

do osobnego pakietu np. nr 12a

Prośbę motywujemy możliwością przystąpienia większej ilości oferentów a tym samym uzyskaniem bardziej konkurencyjnych cen

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu.

PYTANIE NR 3:Dotyczy Pakietu Nr 16, poz. 13:

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z zadania nr 16 poz.13 i utworzenie z niej osobnego zadania.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z zadania nr 16 poz. 13.

PYTANIE NR 4: Dotyczy Pakietu Nr 3 poz. 410:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EncapsaDr. zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 (stężenie żywych kultur mikroenkapsulowanych bakterii wynosi 1,2 mld CFU/ kapsułkę – badania naukowe dowodzą, że odpowiada ono skuteczności 6 mld bakterii liofilizowanych); produkt konfekcjonowany w opakowaniach po 20 kapsułek z możliwością otwarcia i sporządzenia zawiesiny doustnej. Technika mikroenkapsulacji zapewnia wyższą skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie, większą odporność na działanie czynników zewnętrznych oraz pozwala na wydłużenie okresu stabilności produktu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści preparat leczniczy nie suplement diety.

PYTANIE NR 5: Dotyczy Pakietu Nr 3 poz. 410:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30 Dr. zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 (stężenie żywych kultur mikroenkapsulowanych bakterii wynosi 0,6 mld CFU/ kapsułkę – badania naukowe dowodzą, że odpowiada ono skuteczności 3 mld bakterii liofilizowanych); produkt konfekcjonowany w opakowaniach po 30 kapsułek z możliwością otwarcia i sporządzenia zawiesiny doustnej.

Technika mikroenkapsulacji zapewnia wyższą skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie, większą odporność na działanie czynników zewnętrznych oraz pozwala na wydłużenie okresu stabilności produktu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści preparat leczniczy nie suplement diety.

PYTANIE NR 6: Dotyczy Pakietu Nr 3 poz. 412:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EncapsaDr. zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 (stężenie żywych kultur mikroenkapsulowanych bakterii wynosi 1,2 mld CFU/ kapsułkę – badania naukowe dowodzą, że odpowiada ono skuteczności 6 mld bakterii liofilizowanych).

Technika mikroenkapsulacji zapewnia wyższą skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie, większą odporność na działanie czynników zewnętrznych oraz pozwala na wydłużenie okresu stabilności produktu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści preparat leczniczy nie suplement diety.

PYTANIE NR 7: Dotyczy Pakietu Nr 3 poz. 412:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30 Dr. zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 (stężenie żywych kultur mikroenkapsulowanych bakterii wynosi 0,6 mld CFU/ kapsułkę – badania naukowe dowodzą, że odpowiada ono skuteczności 3 mld bakterii liofilizowanych); produkt konfekcjonowany w opakowaniach po 30 kapsułki.

Technika mikroenkapsulacji zapewnia wyższą skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie, większą odporność na działanie czynników zewnętrznych oraz pozwala na wydłużenie okresu stabilności produktu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści preparat leczniczy nie suplement diety.

PYTANIE NR 8: Dotyczy Pakietu Nr 3 poz. 444, oraz 445:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce z możliwością otwarcia i sporządzenia zawiesiny doustnej; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kapsułek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści preparat leczniczy nie suplement diety.

PYTANIE NR 9: Dotyczy Pakietu Nr 3 poz. 714:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu do wykrywania następujących substancji: amfetamina, kokaina, opiaty (morfina, heroina), THC (marihuana, haszysz)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 10: Dotyczy Pakietu Nr 3 poz. 714:

Czy Zamawiający dopuści konkurencyjnego testu do wykrywania następujących substancji: amfetamina, MDMA, opiaty (morfina, heroina), THC (marihuana, haszysz)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści.

PYTANIE NR 11: Dotyczy zapisów SIWZ, rozdział 6 pkt. 21:

Wnosimy o usunięcie pozbawionego podstaw prawnych zapisu „wszelka korespondencja prowadzona będzie wyłącznie z pełnomocnikiem (liderem)”. Zacytowany zapis ogranicza dostęp do informacji publicznej i tym samym narusza zasadę jawności postępowania ustanowioną w art. 8 ust. 1 Pzp, będąc jednocześnie niezgodnym z ustawową definicją Wykonawcy, ustanowioną w art. 2 pkt. 11 Pzp. Podmiot kierujący zapytania do Zamawiającego nie musi mieć jakiegokolwiek pełnomocnictwa, ani nawet bezpośrednio uczestniczyć w przetargu jako wykonawca. Każda informacja o sprawach publicznych stanowi informację publiczną, co wynika wprost z ustawy o dostępie do informacji publicznej (art. 1 ust 1 w związku z art.2 ustawy o dostępie do informacji publicznej). Nie istnieją podstawy prawne, które uzasadniałyby udzielanie wyjaśnień treści SIWZ wyłącznie pełnomocnikom, ani też tworzenie ograniczeń dotyczących formy takiego wniosku (por. wyrok Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Łodzi z 12 czerwca 2012 r., II SA/Łd 356/12)

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian. Uprawnienie do wspólnego ubiegania się wykonawców o udzielenie zamówienia publicznego wynika wprost z art. 23 ust. 1 ustawy Pzp. Konieczne jest wówczas - stosownie do art. 23 ust. 2 ustawy Pzp - ustanowienie pełnomocnika (zwanego potocznie liderem) konsorcjum do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo w postępowaniu oraz zawarcia umowy o zamówienie publiczne. Podkreślić należy, że okoliczność ustanowienia pełnomocnika konsorcjum ma między innymi znaczenie informacyjne dla zamawiającego, co do tego, z kim należy dokonywać czynności w postępowaniu czy też następnie podpisać umowę o zamówienie publiczne. Znaczenie tego przepisu jest więc przede wszystkim porządkujące - aby zamawiający nie był zmuszony do jednoczesnego kontaktowania się z wszystkimi wykonawcami wspólnie ubiegającymi się o udzielenie zamówienia, lecz tylko z jednym podmiotem - pełnomocnikiem. Nie oznacza to jednak, że poprzez ustanowienie pełnomocnika wykonawcy - mocodawcy zostają pozbawieni jakichkolwiek praw, które posiadają na gruncie prawa cywilnego, w tym prawa do samodzielnego działania (oczywiście przy zachowaniu wymogów np. reprezentacji i wspólnego działania).

PYTANIE NR 12: Dotyczy Pakietu Nr 3 poz. 409:

Czy 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; bakterie występują w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Produkt jest przeznaczony do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści preparat leczniczy nie suplement diety.

PYTANIE NR 13: Dotyczy Pakietu Nr 3 poz. 409:

Czy 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 jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30

kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści preparat leczniczy nie suplement diety.

PYTANIE NR 14: Dotyczy Pakietu Nr 3 poz. 410:

Czy Zamawiający dopuści produkt konfekcjonowany w postaci kapsułek (opakowanie x 30 kaps – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań), przy czym kapsułki te mogą być otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w celu sporządzania zawiesiny.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 15: Dotyczy Pakietu Nr 3 poz. 412:

Czy Zamawiający dopuści produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 16: Dotyczy Pakietu Nr 3 poz. 388:

Czy Zamawiający w kolumnie „Zawartość opakowania” miał na myśli 10fl. x 50ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 3 w pozycji 388 w kolumnie „Zawartość opakowania” miał na myśli 10 fiolek x 50ml.

PYTANIE NR 17: Dotyczy Pakietu Nr 3 poz. 389:

Czy Zamawiający w kolumnie „Zawartość opakowania” miał na myśli 10fl. x 100ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 3 w pozycji 38 w kolumnie „Zawartość opakowania” miał na myśli 10 fiolek x 100ml.

PYTANIE NR 18: Dotyczy Pakietu Nr 15:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 15 produktu leczniczego Paracetamolum w opakowaniu typu fiołka, konfekcjonowanego w opakowaniach handlowych a' 10 sztuk, przy zachowaniu pozostałych wymogów produktu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 19: Dotyczy Pakietu Nr 19, poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pakiecie 19 poz. 3 produktu leczniczego Kalium chloratum + Glucosum (1,5g/l + 50,0g/l)? Jeśli nie, to prosimy o wydzielenie ww. pozycji do innego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

PYTANIE NR 20: Dotyczy Pakietu Nr 19, poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pakiecie 19 poz. 4 produktu leczniczego Kalium chloratum + Glucosum (3,0g/l + 50,0g/l)? Jeśli nie, to prosimy o wydzielenie ww. pozycji do innego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

PYTANIE NR 21: Dotyczy Pakietu Nr 20, poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 20 pozycji 1, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 22: Dotyczy Pakietu Nr 20, poz. 5,6,7:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pakiecie 20 pozycji 5, 6, 7 ampułek w systemie bezigłowym, który w sposób znaczący redukuje możliwość skażenia się personelu medycznego oraz zmniejsza koszty przygotowania leków we wlewach dożylnych?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 23: Dotyczy Pakietu Nr 20, poz. 8,9:

Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofolum MCT/LCT (pakiet 20, poz. 8, 9) znajdowały się dokładne dane/ zalecenia dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI co jest istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjentów?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE NR 24: Dotyczy Pakietu Nr 20, poz. 9:

Czy Zamawiający w pakiecie 20, poz. 9 wymaga zaoferowania produktu leczniczego Propofolum MCT/LCT w opakowaniu typu ampułka szklana? Stosowanie ampułek szklanych w codziennej praktyce zapobiega przedostawaniu się cząstek korka bitumicznego do samej emulsji w trakcie wkłócia w przeciwieństwie do opakowania typu fiolka. W tym konkretnym przypadku jest to o tyle istotne, że emulsja ma białe mleczne kolor i cząstki korka mogą zostać niezauważone i podane pacjentowi dożylnie co stwarza ryzyko powstania zatoru.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE NR 25: Dotyczy Pakietu Nr 18, poz. 31:

Czy Zamawiający poprawi dawkę leku w Pakiecie nr 18 poz. 31 InsulinumGlarginum z 300jm/3ml na 300jm/1 ml gdyż w tej dawce dostępna jest na rynku polskim tylko w pojemności 1 ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający omyłkowo podał w Pakiecie Nr 18 w pozycji 31 wpisał dawkę InsulinumGlarginum 300jm/3ml, a powinna być InsulinumGlarginum 300jm/1 ml. Zamawiający zmieni załącznik Nr 2 do SIWZ w zakresie Pakietu Nr 18 pozycji nr 31.

PYTANIE NR 26: Dotyczy zapisów umowy §3.3.2:

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 3.3.2. termin dostaw ratujących życie z 8 godzin na 12 godzin dla pakietu nr 18?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający zmieni zapis §3.3.2.

PYTANIE NR 27: Dotyczy zapisów umowy §5.6 i 5.7:

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.6 i 5.7? Dostawy wynikające z kilku umów lub równocześnie zamawiane z wolnej ręki i na podstawie umowy traktowane są przez Wykonawcę jak jedna dostawa na dany dzień; może się zatem zdarzyć, że dostawom towarzyszyć będzie jedna faktura VAT.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie § 5.6 i § 5.7.

PYTANIE NR 28: Dotyczy zapisów umowy §7.2:

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 7.2? Skoro Zamawiający wyznacza dodatkowy termin, to oznacza to po pierwsze, że opóźnienie w dostawie nie jest dla niego kluczowe i dokonanie dostawy w terminie późniejszym ma dlań sens gospodarczy. Po drugie, skoro uiszczono karę umowną, stanowiącą ryczałtowe odszkodowanie za nienależyte wykonanie umowy, to brak podstaw do żądania wykonania tego samego świadczenia, które było podstawą do naliczenia kary umownej. W ten sposób kara ta (w razie np. braku towaru w magazynie) może być naliczana wielokrotnie, przy wielokrotnym wyznaczaniu nowego terminu dostawy.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy §7.2 wzoru umowy bez zmian.

PYTANIE NR 29: Dotyczy pakietu 17 pozycja 32:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści. Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 30: Dotyczy pakietu 17 pozycja 32:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści. Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 31: Dotyczy pakietu 3 pozycja 409:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 3 poz. 409 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 3 w pozycji 409 dopuści wycenę Trilacu, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 32: Dotyczy pakietu 3 pozycja 285 i 286:

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 3 pozycji nr 285 i 286 aby zaofiarowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE NR 33: Dotyczy pakietu 17 pozycja 38,36,37 i 38:

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 17 pozycji nr 35, 36, 37 i 38 aby zaofiarowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE NR 34: Dotyczy pakietu 17 pozycja 40 i 41:

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 17 pozycja 40 i 41 (Metamizolumnatrium inj.1 g / 2 ml x 5 amp.....) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, *Tramadolhydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE NR 35: Dotyczy pakietu 17 pozycja 32:

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-FlowT (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnikawynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki - brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluku krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływowi krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 36: Dotyczy pakietu 17 pozycja 32:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 32 z Pakietu nr 17 i stworzy osobny pakiet? Wdzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 37: Dotyczy pakietu 8:

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt Sevoflurane, był w butelce przezroczystej, umożliwiającej wizualną ocenę jakości i ilości płynu w opakowaniu, z fabrycznie zamontowanym adapterem?

Przejrzystość butelki umożliwia ocenę płynu w celu wyeliminowania jakichkolwiek wad jakościowych np. zmętnień, wytrąceń produktu wlewane do parownika i następnie podawanego wziewnie pacjentowi, co przekłada się na bezpieczeństwo znieczulenia?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wymaga

PYTANIE NR 38: Dotyczy pakietu 8:

Czy Zamawiający, mając na uwadze zakres działań niepożądanych wskazanych w Charakterystyce Produktu Leczniczego preparatów zawierających lek Sevoflurane, wymaga, aby przedmiotem oferty był lek, w przypadku którego nie wykazano w Charakterystyce Produktu

Leczniczego działań niepożądanych takich jak: zapalenie trzustki, migotanie komór oraz częstoskurcz komorowy u dorosłych?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wymaga

PYTANIE NR 39: Dotyczy pakietu 3, poz. 361:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 3 pozycji nr 361. Idarucizumab inj 2,5 g / 50 ml i utworzenie osobnego pakietu? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach. W przypadku wyrażenia zgody prosimy o wyznaczenie wysokości wadium.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 40: Dotyczy pakietu 4, poz. 6,7,8:

Czy zamawiający dopuści w pak. 4poz. 6, 7, 8Budezonid(Nebbud) 0,125 mg/ml x 20, 0,25mg/ml x 20 i 0,5 mg/ml x 20 aby był w postaci ampułek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 41: Dotyczy pakietu 4, poz. 6,7,8:

Czy zamawiający dopuści w pak. 4 poz. 6, 7, 8 Budezonid(Nebbud) 0,125 mg/ml x 20 amp., 0,25 mg/ml x 20 amp. i 0,5 mg/ml x 20 amp., co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 42:

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – 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 Zamawiającego:

Zamawiający w rozdziale XX pkt. 2 Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia informuje potencjalnych Wykonawców, że „wobec Zamawiającego nie została wszczęta likwidacja, względem placówki nie toczy się również postępowanie upadłościowe. Natomiast obecną formą prawną Zamawiającego jest spółka prawa handlowego.”

Według wiedzy Zamawiającego wyżej wymienione przesłanki nie staną się aktualne w okresie od chwili podpisania umowy do zakończenia jej realizacji.

PYTANIE NR 43:

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

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksla in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wiarygodności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? 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. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyrazi zgody na ustanowienie zabezpieczeń cywilnoprawnych wymienionych przez potencjalnego Wykonawcę, gdyż nie przewiduje korzystania z narzędzi przewidzianych w ustawie z dnia 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dnia 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

PYTANIE NR 44: Dotyczy zapisów wzoru umowy §4 ust. 5:

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 5 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 45: Dotyczy zapisów wzoru umowy §7 ust. 1:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przysłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust.1:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w następujących przypadkach:

- 1) w razie opóźnienia w realizacji dostawy – w wysokości 0,5 % wynagrodzenia brutto za niezrealizowaną w terminie część dostawy, za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie część dostawy**
- 2) w razie opóźnienia w dostawie towaru wolnego od wad – w wysokości 0,5 % wynagrodzenia brutto za dostarczone wadliwie towary, za każdy dzień opóźnienia liczonego od dnia, w którym Wykonawca zobowiązany był do dostarczenia towarów wolnych od wad w miejsce wadliwych, zgodnie z § 4 ust. 5 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części dostawy**
- 3) w razie odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w tym w szczególności w przypadku:
 - a) trzykrotnej realizacji dostawy z opóźnieniem,
 - b) trzykrotnego dostarczenia towaru wadliwego w jakiegokolwiek części,
- w wysokości 5% **niezrealizowanej części** wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 5 ust. 1,
- 4) w razie odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z przyczyn nieleżących po stronie Zamawiającego – w wysokości 5% **niezrealizowanej części** wynagrodzenia brutto, jakie przysługiwałoby Wykonawcy za pozostałą do realizacji w ramach umowy część dostawy.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia bez zmian zapisy §7 ust.1 wzoru umowy.

PYTANIE NR 46:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

PYTANIE NR 47:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: 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? Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający wyjątkowo dopuści zamianę w przypadku braku dostępności na rynku.

PYTANIE NR 48:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 49:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 50:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 51:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 185:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 185. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga, preparatu leczniczego a nie suplementu diety zawierającego Makrogol + elektrolity.

PYTANIE NR 52:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 115:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 115. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu BupivacaineSpinalGrindeks, 5 mg/ml; 4ml,roztw.d/wstrz,5amp.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 53:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 410:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 410. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diflos 60, kaps., 20 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga, preparatu leczniczego a nie suplementu diety.

PYTANIE NR 54:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 409:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 409. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga, preparatu leczniczego a nie suplementu diety.

PYTANIE NR 55:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 364:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 364. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 56:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 444:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 444. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga, preparatu leczniczego a nie suplementu diety.

PYTANIE NR 57:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 363:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 363. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 58:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 316:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 316. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę),aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 59:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 271:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 271. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro,20 mg/10 ml,emuls.do wstrz.,10amp

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 60:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 203:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 203. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Należy podać ostatnią cenę.

PYTANIE NR 61:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 114:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 114. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę),aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 62:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 72,71:

Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz 71,72. pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 63:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 72,71:

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu AtosibanEver Pharma,37,5mg/5ml,konc.d/sp.r.inf,1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 64:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 338:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 338. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Glyceroli 85%. (producent zmienił opakowanie z 86% na 85%)

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 65:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 274:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 274. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Należy podać ostatnią cenę.

PYTANIE NR 66:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 113:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 113. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziwony,200 dawek+ kom.inh.?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 67:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 172:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 172. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziwony,200 dawek+ kom.inh.?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 68:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 247:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 247. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 69:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 145:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 145. Ze względu na zakończenie produkcji preparatu CarboMedicinalis w dawce 300mg, proszę o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 200mg w postaci kaps.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 70:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 171:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 171. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziwony,200 dawek+ kom.inh.?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 71:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 550:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 550. W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę. Należy wycenić 5 opakowań.

PYTANIE NR 72:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 297:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 297. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Należy podać ostatnią cenę.

PYTANIE NR 73:Dotyczy Pakietu nr 4 poz. 27:

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 27. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 74:Dotyczy Pakietu nr 5 poz. 1:

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.dowstrz., 25 amp.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 75:Dotyczy Pakietu nr 13 poz. 1:

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 1. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Należy podać ostatnią cenę.

PYTANIE NR 76:Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 1:

Dotyczy pakietu nr 10 pozycja 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 5 sztuk?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 77:Dotyczy Pakietu nr 11 poz. 3:

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 3. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 78:Dotyczy Pakietu nr 21 poz. 1:

Dotyczy pakietu nr 21 pozycja 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 10 sztuk?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 79:Dotyczy Pakietu nr 20 poz. 1:

Dotyczy pakietu nr 20 pozycja 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 100 sztuk?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 80:Dotyczy Pakietu nr 19 poz. 1-4:

Dotyczy pakietu nr 19 pozycja 1-4. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 10 sztuk?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 81:Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 1,2,5,6,10,11,12:

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 1, 2, 5, 6, 10, 11, 12. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 82:Dotyczy Pakietu nr 4 poz. 38:

Dotyczy pakietu nr 4 pozycja 38. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 50 sztuk?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 83:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 22:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 22. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 100 sztuk?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 84:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 39:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 39. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 5 sztuk?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 85:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 45:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 45. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 10 sztuk?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 86:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 76:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 76. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 180 dawek ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 87:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 93:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 93. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o gramaturze 15g?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 88:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 122,123:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 122,123. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 89:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 139,140:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 139, 140. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 90:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 144:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 144. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci fiolki?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 91:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 151:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 151. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o gramaturze 100ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 92:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 178:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 178. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 50 sztuk?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 93:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 212:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 212. Proszę o podanie przykładowej nazwy handlowej preparatu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Przykładowa nazwa preparatu to np. Vegevit B12

PYTANIE NR 94:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 216:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 216. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 30sztuk?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 95:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 236:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 236. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci kapsułki?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 96:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 243:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 243. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 60sztuk?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 97:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 258:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 258. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletki?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 98:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 280:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 280. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 5 sztuk?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 99:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 297:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 297. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o pojemności fiołki 0,2 ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 100:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 306:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 306. Proszę o podanie ilości.

Odpowiedź Zamawiającego:

W pakiecie Nr 3 w pozycji nr 306 należy wycenić 10 opakowań.

PYTANIE NR 101:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 310, 311:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 310, 311. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 102:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 324, 325:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 324, 325. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 10sztuk?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 103:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 348:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 348. Proszę o podanie dawki preparatu.

Odpowiedź Zamawiającego:

W pakiecie nr 3 pozycji nr 348 dawka preparatu to 25mg + 15mg x 0,5mg

PYTANIE NR 104:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 388, 389:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 388, 389. Proszę o podanie ilości i pojemności opakowań.

Odpowiedź Zamawiającego:

W pakiecie nr 3 w pozycji 388 zawartość opakowania to 10 fioł. à 50ml, a w pozycji 389 to 10 fioł. à 100ml.

PYTANIE NR 105:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 397:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 397. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 56 tabletek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 106:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 405:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 405. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 5 fiolek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 107:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 464:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 464. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 30sztuk?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 108:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 465:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 465. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 3 ampułki?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 109:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 466:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 466. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 56 sztuk?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 110:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 471,472,474:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 471, 472, 474. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 30sztuk?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 111:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 475:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 475. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 1ampułka?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 112:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 511:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 511. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek do rozgryzania i żucia?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 113:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 516-518:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 516-518. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 114:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 536:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 536. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci kremu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 115:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 701:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 701. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o pojemności 400g?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 116:Dotyczy zapisów wzoru umowy §7 ust.1 pkt. 3:

§ 7 ust. 1 pkt 3 Wzoru Umowy

Czy w punkcie nie nastąpiła omyłka i prawidłowy zapis powinien brzmieć:

„1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w następujących przypadkach:

3) w razie odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w tym w szczególności w przypadku:

a) trzykrotnej realizacji dostawy z opóźnieniem,

b) trzykrotnego dostarczenia towaru wadliwego w jakiegokolwiek części,

- w wysokości 5% od niezrealizowanej części umowy wynagrodzenia brutto, jakie przysługiwałoby Wykonawcy za pozostałą do realizacji w ramach umowy część dostawy.”

Zgodnie z wytycznymi UZP i wypracowanym stanowiskiem KIO określając wysokość kar umownych, Zamawiający powinien kierować się zdrowym rozsądkiem. Zbyt restrykcyjne kary umowne w połączeniu z wynikającą z ustawy o finansach publicznych koniecznością ich dochodzenia przez zamawiającego może prowadzić nie tylko do negatywnych konsekwencji dla wykonawcy, ale być powodem niemożności zrealizowania zamówienia. Powyższy zapis w brzmieniu przewidującym karę umowną w wysokości 5 % całości wynagrodzenia (również prawidłowo zrealizowanego) pozostaje w sprzeczności funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego. Dodatkowo Zamawiający stosując taki zapis jednoznacznie z wysoką stawką procentową naraża się na późniejszym etapie na sądowe miarkowanie kar umownych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający zmieni zapis §7 ust.1 pkt.3 zgodnie z wnioskiem Wykonawcy..

PYTANIE NR 117: Dotyczy zapisów wzoru umowy §10 ust.2 pkt. 2:

§ 10 ust. 2 pkt 2 Wzoru Umowy

Zamawiaczy w § 10 ust. 2 pkt 2 Wzoru Umowy przewiduje zmianę przedmiotu umowy w przypadku wycofania któregośkolwiek z towarów objętych zamówieniem z rynku, zmiany obowiązujących przepisów dopuszczających do produkcji dany towar, braku dostaw tych towarów, braku produkcji lub tymczasowego jej wstrzymania. Jednocześnie nakładając na wykonawcę obowiązek przedstawienia oferty towaru równoważnego pod względem składu, właściwości fizyko-chemicznych i parametrów. Proszę o wyjaśnienie czy w przypadku niemożności dostarczenia produktu równoważnego przez wykonawcę z wyżej wymienionych przyczyn z uwagi na brak w produkcji produktu równoważnego u producenta nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron? Nałożenie na wykonawcę obowiązku zaoferowania produktu równoważnego jest możliwe tylko sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. W przeciwnym wypadku Zamawiający zobowiązuje wykonawcę do obrotu produktami leczniczymi, które nie są objęte posiadaną przez niego koncesją.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyrazi zgodę na zawarcie Aneksu do umowy wyłączającego z niej produkt, którego Wykonawca nie będzie mógł dostarczyć jako równoważnego po pisemnym uzasadnieniu tego faktu przez Wykonawcę.

PYTANIE NR 118:Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 18:

Prosimy o weryfikację opisu przedmiotu zamówienia w pozycji nr 18 – Czy Zamawiający wymaga wyceny 5 op. x 90 tabl. czy też 5 op. x 30 tabl.?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga wyceny 90 tabletek.

PYTANIE NR 119:Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 18,21:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych wielkościach opakowań, tj.:

Pozycja 21 – proponujemy opakowanie 108 tabl. zamiast 90 tabl.

Pozycja 18 – proponujemy opakowanie 90 tabl.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 120:Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 18,21:

Proszę o informację jak należy przeliczać ilości opakowań oferując inne wielkości: zachowując 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/ dół do pełnego opakowania?

Odpowiedź Zamawiającego:

Należy zaokrąglić w górę.

PYTANIE NR 121:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 721:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 721. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku z terminem przydatności X.2019r?

Jest to ostatnia dostępna i wyprodukowana na rynek Polski partia tego leku.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 122:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 630:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 630. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE NR 123:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 630:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 630. (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE NR 124:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 583:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 583. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 125:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 721:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 712. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressiniacetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 126:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 584:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 584. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 127:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 575:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 575. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci aerozolu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 128:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 576, 577:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 576, 577. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o pojemności 5 ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 129:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 600:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 600. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o stężeniu 30%?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 130:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 604:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 604. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Sora Forte?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 131:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 663,664:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 663,664. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 60 tabletek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 132:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 684:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 684. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o złożonym składzie pod nazwą Sylimarol 150 mg ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści.

PYTANIE NR 133:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 710:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 710. Proszę o doprecyzowanie dawki preparatu.

Odpowiedź Zamawiającego:

W pakiecie nr 3 w pozycji 710 dawka preparatu to 0,01g.

PYTANIE NR 134:Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 783, 784:

Dotyczy pakietu nr 3 pozycja 783, 784. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o pojemności 10ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

Powyższe postanowienia są wiążące do przetargu na dzień 08.02.2019 r., a odpowiedzi na pytania i wszelkie modyfikacje stanowią integralną część SIWZ.

PREZES
Milickie Centrum Medyczne
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
.....
(Kierownik Zamawiającego)