



**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Szczecinie**

ul. Jagiellońska 44, 70-382 Szczecin, tel.: 91 43 29 503 lub 500, fax 91 43 29 501

www.spzozmswia.szczecin.pl biuro@spzozmswia.szczecin.pl
BGK 32 1130 1176 0022 2137 2520 0006, NIP 852-21-98-181, REGON 810733454, KRS 0000001757

Szczecin, dnia 21 października 2020 r.

WTG-2375-29-.....-10/20

WYJAŚNIENIE NR 1

Dotyczy: postępowania przetargowego o wartości szacunkowej powyżej kwot określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 ze zm.), pn.: „Dostawa leków II dla SP ZOZ MSWiA w Szczecinie”.

Na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 ze zm.) Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Szczecinie informuje, że od Wykonawców wpłynęły pytania do SIWZ o następującej treści (według kolejności wpływu):

Proponowane przez komisję odpowiedzi do zadanych pytań:

Pytanie nr 1:

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

Odpowiedź nr 1:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 2:

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

Odpowiedź nr 2:

Zamawiający informuje, że Wykonawca zobligowany jest przeliczyć ilości zawarte w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik nr 2 do SIWZ stosownie do właściwych instrukcji wyartykułowanych w SIWZ.

Pytanie nr 3:

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 umieszczona 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 nr 3:

Zamawiający informuje, że Wykonawca zobligowany jest przeliczyć ilości zawarte w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik nr 2 do SIWZ stosownie do właściwych instrukcji wyartykułowanych w SIWZ.

Pytanie nr 4:

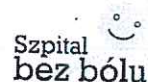
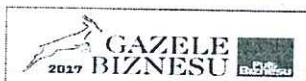
Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod Pakietem?

Odpowiedź nr 4:

Zamawiający informuje, że należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 5:

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie, a nie za sztukę/kilogram (zgodnie z prawem farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w poz. gdzie



W B. Wotowcy

w SIWZ występują sztuki lub mg? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc. netto i brutto z dokładnością do 4. miejsc po przecinku?

Odpowiedź nr 5:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 6:

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

Odpowiedź nr 6:

Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ, ale tylko w przypadku, gdy nie ma na rynku odpowiednika dopuszczonego do obrotu, po przedstawieniu dokumentów potwierdzających zgodę na dopuszczenie przez MZ wraz z ulotką w j. polskim (podczas realizacji zamówień dołączając ulotkę w j. polskim w ilości odpowiadającej ilości zakupionych opakowań). Zamawiający zastrzega, że gdy na rynku pojawi się lek dopuszczony do obrotu w Polsce, to będzie on dostępny do zakupu z zawartej umowy (zamiast leku dostępnego na zezwolenie MZ).

Pytanie nr 7: dot. Pakietu nr 43, poz. 1.

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 43 w pozycji nr 1 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 40g, glukozę 160g, azot 6,6g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 1200 kcal – Multimel N7-1000E 1000ml ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

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

Odpowiedź nr 7:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 8: dot. Pakietu nr 43, poz. 2.

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 43 w pozycji nr 2 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych lub centralnych zawierającego aminokwasy 44g, glukozę 160g, azot 7,3g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 1215 kcal – Multimel N4-550E 2000ml ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

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

Odpowiedź nr 8:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 9: dot. Pakietu nr 43, poz. 3.

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 43 w pozycji nr 3 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 60g, glukozę 240g, azot 9,9g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 1800 kcal – Multimel N7-1000E 1500ml ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

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

Odpowiedź nr 9:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 10: dot. Pakietu nr 43, poz. 1, 2 i 3.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów leczniczych w opakowaniu zbiorczym x 4 szt. z przełiczeniem ilości wymaganej przez Zamawiającego ?

Odpowiedź nr 10:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 11: dot. Pakietu nr 44.

Czy Zamawiający wymaga zaoferowanie bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawk i niewymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki ?

Odpowiedź nr 11:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 12: dot. Pakietu nr 5, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź nr 12:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 13: dot. Pakietu nr 5, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź nr 13:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 14: dot. Pakietu nr 12, poz. 13 i 14.

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.? 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 nr 14:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 15: dot. Pakietu nr 12, poz. 13 i 14.

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 konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź nr 15:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 16: dot. Pakietu nr 12, poz. 13 i 14.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź nr 16:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 17: dot. Pakietu nr 12, poz. 13 i 14.

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

Odpowiedź nr 17:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 18: dot. Pakietu nr 11, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek.

Odpowiedź nr 18:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 19: dot. Pakietu nr 13, poz. 4.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera: 100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru.

Odpowiedź nr 19:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 20: dot. Pakietu nr 29, poz. 3 i 4.

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź nr 20:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 21: dot. Pakietu nr 29, poz. 7.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt?

Odpowiedź nr 21:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 22: dot. Pakietu nr 31, poz. 1, 2, 3 i 4.

Czy Zamawiający wymaga, aby leki w tych pozycjach pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź nr 22:

Tak.

Pytanie nr 23: dot. Pakietu nr 32, poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziaja lub Tormentile Forte, maść, 20 g,tuba firmy Farmina ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź nr 23:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 24: dot. Pakietu nr 39, poz. 1.

Cefuroximum 50 mg - proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań; Opakowanie 10 fiolek; ilość - 40 opakowań. „Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zarejestrowanego jako 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikrometrów w jednym opakowaniu, które są niezbędne do właściwego przygotowania leku”.

Odpowiedź nr 24:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 25: dot. Pakietu nr 35, poz. 1.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wody do nawilżania tlenu z zapakowanym biologicznie czystym łącznikiem do podawania tlenu, tak jak obecnie stosowany przez Zamawiającego.

Odpowiedź nr 25:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 26: dot. Pakietu nr 35, poz. 1.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wody do nawilżania tlenu z potwierdzonym przez producenta oświadczeniem o możliwości zastosowania przez okres 30 dni.

Odpowiedź nr 26:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 27: dot. Pakietu nr 35, poz. 1.

Czy Zamawiający wymaga zamkniętego jednorazowego systemu do nawilżania tlenu, wyposażonego w system mikrodyfuzorów w komorze bocznej zabezpieczającej przed osadzaniem się cząsteczek wody wewnątrz drenu tlenowego?

Odpowiedź nr 27:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 28: dot. Pakietu nr 35, poz. 1.

Czy Zamawiający wymaga, aby woda do nawilżania tlenu posiadała dźwiękowy alarm bezpieczeństwa uruchamiany przez ciśnieniową zastawkę upustową o czułości minimum 282 cm H₂O (4 psi) zapobiegający uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu?

Odpowiedź nr 28:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 29: dot. Pakietu nr 35, poz. 2.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby nebulizator był skalowany dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1ml?

Odpowiedź nr 29:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 30: dot. Pakietu nr 35, poz. 2.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zaoferowany produkt ma być pozbawiony szkodliwych ftalanów, DEHP oraz bisfenolu (BPA)?

Odpowiedź nr 30:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 31: dot. Pakietu nr 35, poz. 2.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby zaoferowany produkt posiadał na opakowaniu jednostkowym: nazwę, grafikę produktu z opisem, nr katalogowy, producent, datę ważności, nr serii, symbol „jednorazowego użytku”?

Odpowiedź nr 31:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 32: dot. Pakietu nr 35, poz. 3.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zaoferowany produkt ma być pozbawiony szkodliwych ftalanów, DEHP oraz bisfenolu (BPA)?

Odpowiedź nr 32:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 33: dot. Pakietu nr 35, poz. 4 i 5.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zaoferowane produkty mają być pozbawione szkodliwych ftalanów, DEHP oraz bisfenolu (BPA) tak jak obecnie stosowane przez Zamawiającego ?

Odpowiedź nr 33:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 34: dot. Pakietu nr 35, poz. 4 i 5.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby zaoferowane produkty posiadały na opakowaniu jednostkowym: nazwę, grafikę produktu z opisem, nr katalogowy, producenta, datę ważności, nr serii, symbol „jednorazowego użytku” (przekreślona cyfra , tak jak obecnie stosowane przez Zamawiającego?



Odpowiedź nr 34:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 35: dot. Pakietu nr 35, poz. 6.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy nebulizator z ustnikiem i łącznikiem T ma umożliwiać podanie cząsteczek o przeciętnej średnicy (MMAD) 2,4 µm (dane potwierdzone w badaniach producenta) w czasie 3,3 min. (+/- 0,1 min.) przy przepływie 10 l/min dla 3 ml roztworu. Takie rozwiązanie pozwala na szybsze deponowanie leku w płucach w porównaniu do standardowych nebulizatorów a tym samym przyczynia się do szybszego działania podawanego pacjentowi leku?

Odpowiedź nr 35:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 36: dot. Pakietu nr 35, poz. 6.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zaferowany nebulizator ma mieć możliwość zastosowania do szybkiej nebulizacji, tempo nebulizacji 3,3 min. (+/- 0,1 min.) przy przepływie 10 l/min dla 3 ml roztworu, z rekomendowanym przez producenta przepływem tlenu wynoszącym 8 l/min. (+/- 1 l)?

Odpowiedź nr 36:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 37: dot. Pakietu nr 35, poz. 6.

Prosimy o doprecyzowanie czy w celu ułatwienia złożenia zestawu oraz zwiększenia komfortu pacjenta Zamawiający wymaga zintegrowanego z łącznikiem T ustnika z przegubowym złączem, obrotowym w pionie i poziomie?

Odpowiedź nr 37:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 38: dot. § 1 ust. 7 wzoru umowy.

Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach odstąpienie takie mogłoby mieć miejsce, ani nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności §1 ust. 7 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tego zapisu w umowie?

Odpowiedź nr 38:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 39: dot. § 1 ust. 8 wzoru umowy.

Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą 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 nr 39:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 40: dot. § 2 ust. 3 wzoru umowy.

Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

Odpowiedź nr 40:

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 41: dot. § 7 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu naliczenia kary umownej z tytułu odstąpienia od umowy w taki sposób, że naliczana ona będzie od wartości niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź nr 41:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 42: dot. § 7 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej w §7 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła ona 1% wartości asortymentu niedostarczonego w terminie za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź nr 42:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 43: dot. § 9 ust. 5 wzoru umowy.

Zamawiający w §9 ust. 6 wzoru umowy zakłada możliwość przedłużenia umowy w wyniku niewykorzystania w całości jej wartości. Prosimy zatem o informację jak długą prolongatę czasu obowiązywania umowy Zamawiający dopuszcza?

Odpowiedź nr 43:

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 44:

Prosimy o informację w jaki sposób prawidłowo należy przeliczyć wymagana ilość, jeśli z przeliczenia wychodzi liczba ułamkowa? Czy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku czy do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź nr 44:

Zamawiający informuje, że Wykonawca zobligowany jest przeliczyć ilości zawarte w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik nr 2 do SIWZ stosownie do właściwych instrukcji wyartykułowanych w SIWZ.

Pytanie nr 45: dot. Pakietu nr 2, poz. 2.

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 2 Acetylcysteinum x 20 tabl – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 10 tabl. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości?

Odpowiedź nr 45:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 46: dot. Pakietu nr 4, poz. 11.

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 11 Nifuroxazid 200 mg x 30 kaps- brak na rynku leku w wymaganym opakowaniu 30 tabl. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 12 kaps. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości?

Odpowiedź nr 46:

Zamawiający informuje, że skazana przez Wykonawcę pozycja 11 w Pakiecie nr 4 nie istnieje, stąd też Zamawiający nie udzieli odpowiedzi na powyższe pytanie.

Pytanie nr 47: dot. Pakietu nr 5, poz. 5.

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 5 Carbo Medicinalis tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki?

Odpowiedź nr 47:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 48: dot. Pakietu nr 9, poz. 1.

Dotyczy pakietu nr 9 Poz. 1 Indapamidum 20 tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 30 tabl. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości?

Odpowiedź nr 48:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 49: dot. Pakietu nr 14, poz. 1 i 2.

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 1 i 2 Valsartanum tabletki powlekana – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki?

Odpowiedź nr 49:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 50: dot. Pakietu nr 15, poz. 2 i 3.

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 2 i 3 Betahistinum x 30 tabl.- czy celem zaofierowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 60 tabl. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości?

Odpowiedź nr 50:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 51: dot. Pakietu nr 41, poz. 9.

Dotyczy pakietu nr 41 poz. 9 Spironolactonum x 20 tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 30 tabl. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

Odpowiedź nr 51:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 52: dot. Rozdziału I, dział 4 pkt 4.7 ppkt 2) lit. j) SIWZ.

Pytanie do rozdziału I dział 4 pkt 4.7 ppkt 2) lit. j) Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia: Zamawiający w rozdziale I dział 4 pkt 4.7 ppkt 2) lit. j) Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia (dalej SIWZ), w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają określonym przez niego wymaganiom, żąda przedłożenia przez Wykonawców szczegółowego opisu oferowanych produktów wraz z podaniem dokładnej charakterystyki materiałów oraz sprzętu (katalog lub foldery oferowanych produktów). Wymóg ten stanowi realizację uprawnień określonych w art. 25 ust. 1 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2004 Nr 19 poz. 177 z późn. zm., dalej PZP) umożliwiających Zamawiającemu zdobycie oświadczeń i dokumentów niezbędnych do oceny złożonych w postępowaniu ofert. Ustawodawca przewidział jednak, w art. 26 ust. 6 PZP, sytuacje, w których dokumenty takie są możliwe do pozyskania za pomocą bezpłatnych oraz ogólnodostępnych baz danych, a następnie ustanowił na tę okoliczność wyjątek od obowiązku dostarczania Zamawiającemu tychże oświadczeń lub dokumentów przez Wykonawcę. Mając na uwadze ilość produktów będących przedmiotem zamówienia (ponad 470 pozycji), a także zważywszy na to, że wszystkie produkty lecznicze posiadają aktualne karty charakterystyki, które są dostępne w bezpłatnych i ogólnodostępnych bazach danych, znajdujących się pod następującymi adresami:

1. <http://pub.rejestrymedyczne.csioz.gov.pl/>

2. <http://ec.europa.eu/health/documents/community-register/html/alfregister.htm>

3. <https://baza-lekow.com.pl/>

wnosimy o odstąpienie przez Zamawiającego od określonego w SIWZ wymogu przedłożenia katalogów lub folderów zaofierowanych produktów leczniczych.

Odpowiedź nr 52:

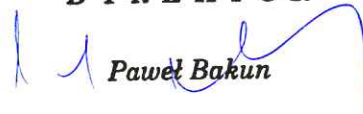
Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Dodatkowo, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Szczecinie informuje, że działając w oparciu o dyspozycję wyartykułowaną przez ustawodawcę w treści art. 38 ust 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych, wyznacza nowy następujący termin składania i otwarcia ofert:

- termin składania ofert: 06.11.2020 r., godz. 11:30.

- termin otwarcia ofert: 06.11.2020 r., godz. 12:00.

D Y R E K T O R



Paweł Bakun