



Wrocław, 5 lipca 2024r.

**4. Wojskowy Szpital Kliniczny
z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu**

ul. Rudolfa Weigla 5, 50-981 Wrocław

dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych, znak sprawy:
4WSzKzP.SZP.2612.66.2024

**WYJAŚNIENIE I MODYFIKACJA
SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

Zamawiający 4. Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu działając na podstawie art. 135 ust. 2 i art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023r., poz. 1605 ze zm.) – dalej Pzp, informuje, że wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w ww. postępowaniu przetargowym:

Pytanie nr 26:

Czy zamawiający w pakiecie numer 86 Imatinibum tabletki powlekane 100mg 60 tabl., dopuści preparat Nibix 100mg x 60, kapsułka twarda?

Odpowiedź na pytanie nr 26: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27:

Zamawiający w paragrafie 1 ust. 2 projektu umowy zastrzegł, iż:

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć do siedziby Zamawiającego zamówiony pisemnie towar własnym środkiem transportu i na koszt własny w terminie 48 godzin od otrzymania każdorazowego zamówienia faxem na numer lub e-mailem na adres:oraz.....”

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, dostawy odbywają się w dni robocze, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawy określone w par 1 ust 2 (dotyczy dostaw planowanych, nie cito) w dni robocze?

Przez dni robocze Wykonawca ma na myśli dni od poniedziałku do piątku (włącznie), nie obejmujące weekendów i dni ustawowo wolnych od pracy.

Odpowiedź na pytanie nr 27: Zapisy SWZ bez zmian. Terminy liczone zgodnie z ustawą z dnia 23 kwietnia 1964r. Kodeks cywilny (t.j. Dz. U. z 2023r. poz. 1610 ze zm.).

Pytanie nr 28:

Zgodnie z treścią § 10 ust. 1 pkt 1) i 2) Projektu Umowy, Zamawiający podał, że:

1. W razie nie wykonania lub nienależytego wykonania Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę:

1) w wysokości 0,02% ceny brutto gwarantowanej wartości pakietu w przypadku opóźnienia w wykonaniu dostawy towaru z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, za każdą godzinę opóźnienia licząc od daty upływu terminu określonego w §1 ust. 2 do godziny ostatecznego przyjęcia bez zastrzeżeń przez Zamawiającego zamawianego towaru. W przypadku wykonawstwa zastępczego, o którym mowa w §9, termin ostatecznego przyjęcia będzie oznaczał godzinę otrzymania towaru od podmiotu, któremu Zamawiający powierzył wykonawstwo zastępcze;

2) w wysokości 0,5% ceny brutto gwarantowanej wartości pakietu w przypadku opóźnienia w wykonaniu dostawy reklamacyjnej towaru z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, za każdy dzień opóźnienia licząc od daty upływu terminu określonego w §7 ust. 4 do dnia ostatecznego przyjęcia bez zastrzeżeń przez Zamawiającego zamawianego towaru. W przypadku wykonawstwa zastępczego, o którym mowa w §9, termin ostatecznego przyjęcia będzie oznaczał datę otrzymania towaru od podmiotu, któremu Zamawiający powierzył wykonawstwo zastępcze;

Uzasadnienie

Powyższe postanowienie Projektu Umowy przewiduje, że Zamawiający naliczy karę umowną za opóźnienie w dostawie przedmiotu umowy/ w wykonaniu dostaw reklamacyjnych, natomiast kara umowna ma być naliczana od wartości gwarantowanej części umowy. W sytuacji, gdy wartość całego zadania jest znaczna, kara umowna będzie z pewnością rażąco wygórowana.

Należy również podnieść, iż Zamawiający nalicza kary umowne za opóźnienie, które oznacza uchybienie terminowi bez względu na przyczynę tego uchybienia, wobec czego Wykonawca ponosi również odpowiedzialność za zdarzenia niezależne od niego takie jak wypadek w ruchu drogowym. Jeżeli właśnie z przyczyn niezależnych od Wykonawcy dojdzie do dostawy przedmiotu umowy po terminie, to Wykonawca zostanie obciążony karami umownymi za nieterminową dostawę.

Mając na względzie powyższe, prosimy o wskazanie czy Zamawiający dopuszcza zmianę zapisu w Projekcie Umowy dotyczącą naliczania kar umownych od wartości danej dostawy częściowej nie zaś od ceny brutto gwarantowanej części umowy?

Odpowiedź na pytanie nr 28: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 29:

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji § 10 ust. 1 pkt 7) Projektu Umowy w ten sposób, że:

1. W razie nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę:

7) w wysokości 5% ceny brutto niezrealizowanej wartości pakietu, od którego odstąpiono w całości lub w części z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

Uzasadnienie

Zdaniem Wykonawcy niewłaściwym są postanowienia Umowy, w których kara umowna naliczana jest od kwoty zamówienia stanowiący przedmiot niniejszej umowy co może skutkować obciążeniem Wykonawcy nadmiernym i niewspółmiernie wysokim ryzykiem gospodarczym w stosunku do naruszonych postanowień Umowy. Kara umowna ma pełnić funkcję mobilizującą wykonawcę do prawidłowej realizacji przedmiotu zamówienia oraz funkcję odszkodowawczą, jeżeli wykonawca wykona przedmiot umowy nieterminowo lub w sposób nieprawidłowy.

Odpowiedź na pytanie nr 29: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 30:

Zamawiający w paragrafie 7 ust 2 pkt 1) wzoru umowy, zastrzegł, iż termin ważności dla pakietów nr nr 1 poz. 1-42, 47-174, nr 2-6, nr 8-61, nr 62 poz. 1, 4-14, nr 63, nr 64, nr 65 poz. 19-25, nr 67, nr 68, nr 70-138, nr 140-143 będzie wynosił min. 12 miesięcy.

Zaproponowany przez Zamawiającego termin ważności tj. min. 12 miesięcy, dla produktów leczniczych znajdujących się w pakiecie 140 jest trudny do spełnienia dla Wykonawcy, ze względu na fakt, iż otrzymujemy produkty lecznicze od spółek z grupy kapitałowej według z góry ustalonego harmonogramu dostaw na który ma ograniczony wpływ. W związku z tym Wykonawca nie ma możliwości zmiany harmonogramu dostaw tak aby zagwarantować tak długi termin przydatności produktu.

W związku z powyższym czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu ważności do 9 miesięcy od momentu złożenia zamówienia dla produktu leczniczego z 140?

Odpowiedź na pytanie nr 30: W odpowiedzi na pytanie Zamawiający modyfikuje zapis Załącznika nr 3 do SWZ. § 7 ust. 2 otrzymuje brzmienie:

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar z terminem ważności:

- 1) *min. 12 miesięcy – pakiety: nr 1 poz. 1-42, 47-174, nr 2-6, nr 8-61, nr 62 poz. 1, 4-14, nr 63, nr 64, nr 65 poz. 19-25, nr 67, nr 68, nr 70-138, nr 141-143*
- 2) *min. 10 miesięcy – pakiety: nr 7;*
- 3) *min. 18 miesięcy – pakiety nr: 69;*
- 4) *min. 6 miesięcy – pakiety: nr 1 poz. 43-46, nr 62 poz. 2, 3, nr 65 poz. 1-18, nr 66, nr 139;*
- 5) *min. 9 miesięcy – pakiety: nr 140*

licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.”

Pytanie nr 31:

Zamawiający w paragrafie 1 ust 15 wzoru umowy zastrzegł, iż:

„Wykonawca zobowiązuje się nie korzystać z prawa do wstrzymywania dostaw na podstawie art. 552 ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r Kodeks cywilny (t.j. Dz. U. z 2023r. poz. 1610 ze zm.) zwanej dalej K.c. lub jakiegokolwiek innego tytułu prawnego.”

Wykonawca zwraca się z wnioskiem o modyfikację powyższego zapisu na:

„Wykonawca nie może odmówić świadczenia dostaw objętych niniejszą umową w przypadku wystąpienia zaległości płatniczych po stronie Zamawiającego nie przekraczających 90 dni po terminie płatności określonym na fakturach.”

Uzasadnienie:

Zaproponowane przez Zamawiającego postanowienie umowne skutkuje obowiązkiem wykonywania umowy przez Wykonawcę w przypadku niewykonywania obowiązku zapłaty przez Zamawiającego. Co więcej konstrukcja obecnego postanowienia z par 1 ust 15 nie wskazuje na żadne ograniczenia czasowe, co oznacza, iż przy opóźnieniu w płatnościach po stronie Zamawiającego, niezależnie od ich wysokości oraz terminu opóźnienia płatności, Wykonawca ma obowiązek nieprzerwanego wykonywania umowy.

Tak ukształtowane postanowienie należy uznać za sprzeczne z art. 552 Kodeksu Cywilnego poprzez ograniczenie prawa Wykonawcy do powstrzymania się z realizacją dostaw w przypadku, gdy Zamawiający dopuści się zwłoki z zapłatą ceny za dostarczoną część rzeczy sprzedanych.

Z powyższych powodów postanowienie zaproponowane przez Zamawiającego we wzorze umowy narusza przepisy Kodeksu Cywilnego oraz zasady współzycia społecznego i powinno ulec zmianie.

Odpowiedź na pytanie nr 31: Zapisy SWZ bez zmian. Art. 552 K.c. nie jest normą bezwzględnie obowiązującą o charakterze nakazująco-zakazującym określone działanie lub zaniechanie. Jest przepisem dyspozytywnym (względnie obowiązującym) zezwalającym, upoważniającym adresata do określonego działania, zaniechania. W związku z powyższym, Zamawiający w ramach zasady wyrażonej w art. 353¹ K.c. t.j. zasady swobody umów, mając również na uwadze rodzaj przedmiotu zamówienia publicznego oraz dobro i bezpieczeństwo pacjentów, dla których przedmiot zamówienia będzie przeznaczony wprowadził ww. zapis do projektowanych postanowień umowy.

Pytanie nr 32:

Pakiet 65, pozycja 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyspecyfikowanej diety o zbliżonych parametrach tj: 24/31/46/2/1,5 kcal/ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 32: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 33:

Pakiet 65, pozycja 5

Prosimy Zamawiającego o możliwość złożenia oferty na wyspecyfikowaną dietę w opakowaniu 500ml z przeliczeniem ilości tj. 240szt. Ze względu na brak dostępności pojemności 1000ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 33: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 34:

Pakiet 66 pozycja 1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji z pakietu ze względu na zaprzestanie produkcji wyspecyfikowanego produktu lub zaproponowanie ostatniej ceny rynkowej?

Odpowiedź na pytanie nr 34: W odpowiedzi na pytanie Zamawiający modyfikuje treść Załącznika nr 2 do SWZ poprzez wykreślenie poz. 1 pakietu nr 66.

Pytanie nr 35:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 29 Rocuronium bromide 5ml w szklanych ampułkach, co pozwoli Wykonawcy złożyć konkurencyjną ofertę dla Zamawiającego?

Odpowiedź na pytanie nr 35: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 36:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 28 Sugammadex w szklanych ampułkach, co pozwoli Wykonawcy złożyć konkurencyjną ofertę dla Zamawiającego?

Odpowiedź na pytanie nr 36: W pakiecie nr 28 znajduje się pozycja Propofolum emulsja. W pakiecie nr 26 Zamawiający dopuści Sugammadex w szklanych ampułkach.

Pytanie nr 37:

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 doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps., draż.-kaps., tabl.-drażetki, kaps.-kaps.twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabl.-tabl.dojel, kaps.-kaps.doj. i odwrotnie)?

Odpowiedź na pytanie nr 37: Zgodnie z UWAGĄ 6. W Załączniku nr 2 do SWZ.

Pytanie nr 38:

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.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz , amp.-amp.strzyk., ampułki-pojemniki, flakony-butelki, i odwrotnie?

Odpowiedź na pytanie nr 38: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 39:

Prosimy o podanie w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.) niż umieszczone w SWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

Odpowiedź na pytanie nr 39: Zgodnie z UWAGĄ 9. W Załączniku nr 2 do SWZ.

Pytanie nr 40:

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 go zastąpić czy należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku?

Odpowiedź na pytanie nr 40: Zamawiający wymaga złożenia oferty na wszystkie pozycje pakietu. W przypadku wystąpienia braku dostępności produktu obowiązuje zapis § 1 ust. 12 Projektowanych postanowień umowy.

Pytanie nr 41:

Dotyczy pakietu nr 4, poz. 7, czy Zamawiający wykreśli pozycje z pakietu z powodu braku dostępności na rynku. (Koniec produkcji)

Odpowiedź na pytanie nr 41: W odpowiedzi na pytanie Zamawiający modyfikuje treść Załącznika nr 2 do SWZ poprzez wykreślenie poz. 7 pakietu nr 4.

Pytanie nr 42:

Dotyczy pakietu nr 4, poz 17, czy Zamawiający dopuści wycenę Epanutin Parenteral, 50 mg/ml; 5 ml,roztw.do wstrz.,5 fiol ?

Odpowiedź na pytanie nr 42: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 43:

Dotyczy pakietu nr 11, poz. 4, czy Zamawiający dopuści wycenę Ricordo, 5 mg,tabl.uleg.rozpad.w j.ustn,28 szt,bl ?

Odpowiedź na pytanie nr 43: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44:

Dotyczy Pakietu nr 14, poz. 34, 35, czy Zamawiający dopuści wycenę postać kaps.doj. tw. ?

Odpowiedź na pytanie nr 44: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 45:

Dotyczy Pakietu nr 38, poz. 7, czy Zamawiający dopuści wycenę Monural, 3 g, gran.do sporz.roztw.doust.,1 saszet. W ilości 400 op?

Odpowiedź na pytanie nr 45: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 46:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź na pytanie nr 46: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 47:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 1 Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony? Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów odjednego producenta?

Odpowiedź na pytanie nr 47: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 48:

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 17. W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?

Odpowiedź na pytanie nr 48: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 49:

Dotyczy pakietu nr 106 poz. 1. W związku z pojawieniem się i objęciem refundacją nowego produktu Tysabri, 150 mg, roztw.do wstrzyk., 2 amp-strz., KOD EAN 5713219560252 (obok funkcjonującego już preparatu Tysabri, 300 mg, konc.d/sp.roztw.d/inf, 1 fiol), prosimy o rozszerzenie opisu przedmiotu zamówienia w odniesieniu do produktu Tysabri również o nowy preparat . Proponujemy, aby w SWZ znalazł się opis dopuszczający oba preparaty. Przy tak sformułowanym opisie Zamawiający będzie miał możliwość realizowania dostaw leku w zależności od bieżących potrzeb.

Odpowiedź na pytanie nr 49: W odpowiedzi na pytanie Zamawiający modyfikuje treść Załącznika nr 2 do SWZ. Pakiet nr 106 poz. 1 otrzymuje brzmienie:

Pakiet 106

Lp.	Przedmiot zamówienia	j.m.	Nazwa	Producent	Numer GTIN	wartość jedn. netto	ilość	wartość netto	stawka VAT (%)	cena brutto
1	Natalizumabum koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 300 mg op. 1 fiol. po 15 ml i/lub op. roztwór do wstrzykiwań, 150 mg 2 amp.-strzyk.	op.					24			
CPV 33661000-1 Produkty lecznicze dla układu nerwowego (program lekowy)						RAZEM	Pakiet 106			

Pytanie nr 50:

Dotyczy Pakietu nr 37, poz.4, czy zamawiający wykreśli pozycje z pakietu z powodu wycofania preparatu z oferty producenta. (Debecylina,1.200.000 j.m.,prosz.d/sp.zaw.d/wstrz. 1fiol)

Odpowiedź na pytanie nr 50: W odpowiedzi na pytanie Zamawiający modyfikuje treść Załącznika nr 2 do SWZ poprzez wykreślenie poz. 4 pakietu nr 37.

Pytanie nr 51:

Dotyczy Pakietu nr 28, poz. 2, czy zamawiający dopuści wycenę Propofol 2% MCT/LCT Fresenius, 50ml, emuls.d/wstrz.inf., 10 fioł z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź na pytanie nr 51: Tak, Zamawiający dopuszcza. Należy wycenić 2400 op a 10 fioł.

Pytanie nr 52:

Pakiet 63 Pozycje 5,6,7,8

Czy w związku z tymczasowym brakiem produktów na rynku Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę po ostatniej cenie sprzedaży wraz z adnotacją pod pakietem o tymczasowym braku produktu?

Odpowiedź na pytanie nr 52: W odpowiedzi na pytanie Zamawiający modyfikuje treść Załącznika nr 2 do SWZ poprzez wykreślenie poz. 5, 6, 7, 8 pakietu nr 63.

Pytanie nr 53:

Pakiet 65, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyspecyfikowanej diety o zbliżonych parametrach tj: 16/50/34/0/1,0 kcal/ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 53: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 54:

Pakiet 65, pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyspecyfikowanej diety o zbliżonych parametrach tj: 16/50/35/0/1,5 kcal/ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 54: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 55:

Pakiet 65 pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyspecyfikowanej diety o zbliżonych parametrach tj: 15,5/50/34/3/1-1,1 kcal/ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 55: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 56:

Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym 4WSzKzP.SZP.2612.66.2024, Pakiet 1, pozycja 85 dotycząca „Lactobacillus rhamnosus R0011 + Lactobacillus helveticus R0052 Kapsułki twarde 2 x 10⁹ CFU 60 sztuk produkt leczniczy” dopuszcza możliwość zastosowania produktu leczniczego (lek OTC) o nazwie handlowej Trilac w opakowaniach x 20 kapsulek z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?

Odpowiedź na pytanie nr 56: Zamawiający dopuszcza. Należy wycenić 720 opakowań po 20 kapsulek.

Pytanie nr 57:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyłączenie z pakietu nr 8 pozycji nr 9 (Hydrocortisonum proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub do infuzji 100 mg 5 fioł. + 5 amp. rozp.) lub wyłączenie (przeniesienie do innego pakietu) część ilości opakowań wymaganych w SWZ?

Odpowiedź na pytanie nr 57: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 58:

W przypadku pozytywnej odpowiedzi na powyższe pytanie zwracamy się do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie oferty na produkt leczniczy o nazwie Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiol. (GTIN 05909991444143)?

Pragniemy nadmienić, iż produkt Hydrocortison VUAB jest dopuszczony do obrotu na podstawie pozwolenia nr 26286 oraz posiada wpis w aktualnym Urzędowym Wykazie Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej - Załączniki do obwieszczenia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 18 grudnia 2023 r.

Odpowiedź na pytanie nr 58: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 59:

Czy w Pakiecie 1 poz. 69 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź na pytanie nr 59: Zgodnie z SWZ i Załącznikiem nr 4 do SWZ.

Pytanie nr 60:

Czy w Pakiecie 1 poz. 69 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź na pytanie nr 60: Zgodnie z SWZ i Załącznikiem nr 4 do SWZ.

Pytanie nr 61:

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 85 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ?

Odpowiedź na pytanie nr 61: Zgodnie z SWZ i Załącznikiem nr 4 do SWZ.

Pytanie nr 62:

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 85 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 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź na pytanie nr 62: Zgodnie z SWZ i Załącznikiem nr 4 do SWZ.

Pytanie nr 63:

Czy w Pakiecie 1 poz. 137 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź na pytanie nr 63: Zgodnie z SWZ i Załącznikiem nr 4 do SWZ.

Pytanie nr 64:

Dotyczy § 1 ust. 2 wzoru umowy - Czy Zamawiający zmieni termin dostaw z 48 godzin na 2 dni od otrzymania każdorazowo zamówienia?

Odpowiedź na pytanie nr 64: Zapisy SWZ bez zmian. Terminy liczone zgodnie z K.c.

Pytanie nr 65:

Dotyczy § 1 ust. 2 wzoru umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu: „Zamówienia będą składane do godziny 13:00. Zamówienia złożone po godzinie 13:00 należy traktować jako złożone w kolejnym dniu roboczym”?

Odpowiedź na pytanie nr 65: Nie. Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 66:

Dotyczy § 1 ust. 9 wzoru umowy - Czy Zamawiający, w przypadku reklamacji jakościowej, która wymaga przeprowadzenia badań laboratoryjnych, wyrazi zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia ww. reklamacji w ciągu 14 dni?

Odpowiedź na pytanie nr 66: Nie. Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 67:

Dotyczy § 10 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę jako podstawę do naliczania kary umownej przyjąć dzień a nie godzinę opóźnienia?

Odpowiedź na pytanie nr 67: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 68:

Dotyczy § 10 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę jako podstawę do naliczania kary umownej przyjąć cenę brutto za część niezrealizowanej dostawy?

Odpowiedź na pytanie nr 68: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 69:

Dotyczy § 10 ust. 1 pkt 2, 5, 6, 7) wzoru umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę z „gwarantowanej wartości pakietu” na „wartość niezrealizowanej części zamówienia”?

Odpowiedź na pytanie nr 69: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 70:

Pak. 3 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby produkt Noradrenalina oprócz wklucia centralnego miał wskazane alternatywne miejsce podania wymienione w ChPL w sytuacji, gdy podanie przez centralny dostęp żylny jest niemożliwy (np. brak wklucia centralnego, pacjenci na oddziałach niezabiegowych) ?

Odpowiedź na pytanie nr 70: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 71:

Pak. 28

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

Odpowiedź na pytanie nr 71: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 72:

Pak. 32

Czy Zamawiający wymaga zaofierowania produktu Metamizole w opakowaniu typu ampulka szklana z oranżowego szkła, zapewniającym ochronę przed światłem - zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź na pytanie nr 72: Zapisy SWZ bez zmian.**Pytanie nr 73:**

Pak. 32

Czy Zamawiający wymaga zaofierowania produktu spełniającego wymóg łączenia w jednej strzykawce produktu Metamizol ze wszystkimi dostępnymi na rynku tramadolami na podstawie Charakterystyki Produktu Leczniczego?

Odpowiedź na pytanie nr 73: Zapisy SWZ bez zmian.**Pytanie nr 74:**

Pak. 47

Meropenem jest antybiotykiem z grupy karbapenemów, charakteryzującej się działaniem czasowozależnym $T > MIC$. Uzyskanie skuteczności meropenemu jest uzależnione od czasu utrzymywania się stężenia leku we krwi. W związku z powyższym, aby uzyskać pożądaną skuteczność meropenemu konieczne jest podawanie go we wlewie ciągłym, który musi zachować stabilność antybiotyku rozpuszczonego we wskazanym rozpuszczalniku przez cały okres podaży wlewu. (W przypadku np. neuroinfekcji czas wlewu powinien wynosić przynajmniej 4h).

Czy w związku z powyższym Zamawiający wymaga, aby meropenem posiadał konieczną do wykonania wlewu przedłużonego stabilność po rozpuszczeniu w NaCl 0,9% 6h oraz stabilność w glukozie 5% co najmniej godzinę?

Wymagana stabilność leku po rozpuszczeniu w glukozie jest szczególnie istotna w przypadku pacjentów we wstrząsie septycznym, z hiperchloremią i/lub hipernatremią, u których należy ograniczać podaż NaCl 0,9%.

Odpowiedź na pytanie nr 74: Zapisy SWZ bez zmian.**Pytanie nr 75:**

Pak. 57 poz.1

Czy Zamawiający ma na myśli/wymaga zaofierowania bezpiecznych ampulek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym? W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE (dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi.

Ampułki wykonane z polietylenu spełniają zapisy Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE, ponieważ:

- są wykonane z plastiku, dzięki czemu nie istnieje ryzyko stłuczenia produktu leczniczego i narażenia szpitala na straty finansowe
- eliminują ryzyko zranienia personelu podczas otwierania i przygotowywania leku dla pacjenta
- eliminują ryzyko zranienia i skaleczenia personelu ponieważ posiadają zakończenie luer lock i możliwość podłączenia strzykawki bezpośrednio do ampulki bez konieczności zastosowania igły.

Dodatkowo stosowanie plastikowych ampulek bezigłowych powoduje oszczędności finansowe dla szpitala, ponieważ nie wymagają one dezynfekcji – oszczędność środków do dezynfekcji i czasu personelu, oraz nie wymagają stosowania specjalnych igieł posiadających filtry zabezpieczające:

- przed przedostawaniem się cząstek stałych powstających w wyniku ukruszenia gumy zabezpieczającej fiolkę szklaną
- przed przedostawaniem się do produktu leczniczego okruchów szkła podczas otwierania szklanej ampułki.

Bezpieczne rozwiązania – plastikowe ampułki bezigłowe pasujące do wszystkich strzykawk – posiadają patronat Polskiego Stowarzyszenia Pielęgniarek Epidemiologicznych, Naczelnej Izby Pielęgniarek i Położnych oraz Polskiego Towarzystwa Pielęgniarek Anestezjologicznych i Intensywnej Opieki co znajduje potwierdzenie na stronie www.zyciewplynie.pl

Odpowiedź na pytanie nr 75: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 76:

Pak. 58

Czy Zamawiający wymaga opakowań stojących z jałowymi portami poświadczonymi zapisem w ChPL?

Odpowiedź na pytanie nr 76: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 77:

Pak. 62 poz. 3

Czy zamawiający miał na myśli produkt Fresubin 1500 Complete w opakowaniu 1500 ml?

Odpowiedź na pytanie nr 77: W odpowiedzi na pytanie Zamawiający modyfikuje treść Załącznika nr 2 do SWZ. Pakiet nr 106 poz. 1 otrzymuje brzmienie:

Pakiet 62

Lp.	Przedmiot zamówienia	j.m.	Nazwa	Producent	Numer GTIN	wartość jedn. netto	ilość	wartość netto	stawka VAT (%)	cena brutto
(...)	(...)	(...)	(...)	(...)	(...)	(...)	(...)	(...)	(...)	(...)
3	Dieta dojelitowa 1 kcal/ml, %En P15/C52/L30/F3, op. 1500 ml termin ważności min. 6 miesięcy	szt.					32			
(...)	(...)	(...)	(...)	(...)	(...)	(...)	(...)	(...)	(...)	(...)
CPV 33692500-2 Płyny dożyłne, CPV 33692200-9 Produkty do żywienia pozajelitowego; CPV 33617000-8 Dodatki mineralne, CPV 33692510-5 Preparaty odżywiania wewnątrzjelitowego; CPV 33141624-0 zestawy do podawania leków.						RAZEM	Pakiet 62			

Pytanie nr 78:

Pak. 62 poz. 8

Czy Zamawiający miał na myśli linię do podaży grawitacyjnej czy do podaży przez pompę Applix. Producent nie dysponuje linią do podaży grawitacyjnej i do pompy Applix jednocześnie.

Odpowiedź na pytanie nr 78: Należy wycenić linię do podaży przez pompę Applix.

Pytanie nr 79:

Pak. 64 poz. 1

W związku z wycofaniem z produkcji produktu leczniczego Addiphos Zamawiający dopuści zaferowanie fosforanów organicznych typu Glyphos?

Odpowiedź na pytanie nr 79: Tak.

Pytanie nr 80:

Pakiet 2, Pozycja 38, Noradrenalinum roztwór do infuzji 1 mg/ml 5 amp. 4 ml: Czy Zamawiający dopuści produkt, który należy przechowywać w lodówce?

Odpowiedź na pytanie nr 80: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 81:

Pakiet 2, Pozycja 38, Noradrenalinum roztwór do infuzji 1 mg/ml 5 amp. 4 ml: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź na pytanie nr 81: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 82:

Pakiet 3, Pozycja 1, Noradrenalinum Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 1 mg/ml 10 amp. 4 ml: Czy Zamawiający dopuści produkt, który należy przechowywać w lodówce?

Odpowiedź na pytanie nr 82: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 83:

Pakiet 3, Pozycja 1, Noradrenalinum Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 1 mg/ml 10 amp. 4 ml: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź na pytanie nr 83: Tak, Zamawiający dopuszcza. Należy wycenić 2600 op.

Pytanie nr 84:

Pakiet 18, Pozycja 18, Lorazepamum tabletki drażowane 1 mg 25 tabl.: Czy Zamawiający wymaga aby zaferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

Odpowiedź na pytanie nr 84: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 85:

Pakiet 18, Pozycja 18, Lorazepamum tabletki drażowane 1 mg 25 tabl.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?

Odpowiedź na pytanie nr 85: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 86:

Pakiet 18, Pozycja 19, Lorazepamum tabletki drażowane 2,5 mg 25 tabl.: Czy Zamawiający wymaga aby zaferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

Odpowiedź na pytanie nr 86: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 87:

Pakiet 18, Pozycja 19, Lorazepamum tabletki drażowane 2,5 mg 25 tabl.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?

Odpowiedź na pytanie nr 87: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 88:

Pakiet 18, Pozycja 22, Morphini sulfas roztwór do wstrzykiwań 10 mg/ml 10 amp. 1 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

Odpowiedź na pytanie nr 88: Tak.

Pytanie nr 89:

Pakiet 18, Pozycja 23, Morphini sulfas roztwór do wstrzykiwań 20 mg/ml 10 amp. 1 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

Odpowiedź na pytanie nr 89: Tak.

Pytanie nr 90:

Pakiet 29, Pozycja 1, Rocuronii bromidum roztwór do wstrzykiwań lub infuzji 10 mg/ml 10 fiol. 5 ml: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie leku Rocuronium Kalceks 10 mg/ml 5 ml x 10 fiolek roztwór do wstrzykiwań/do infuzji z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 90: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 91:

Pakiet 32, Pozycja 1, Metamizolum natriicum roztwór do wstrzykiwań 500 mg/ml 5 amp. 2 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metamizolum natriicum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź na pytanie nr 91: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 92:

Pakiet 32, Pozycja 2, Metamizolum natriicum roztwór do wstrzykiwań 500 mg/ml 5 amp. 5 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natriicum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź na pytanie nr 92: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 93:

Pakiet 33, Pozycja 2, Tramadoli hydrochloridum roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml 5 amp. 1 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natriicum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź na pytanie nr 93: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 94:

Pakiet 33, Pozycja 3, Tramadoli hydrochloridum roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml 5 amp. 2 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natriicum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź na pytanie nr 94: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 95:

Pakiet 38, Pozycja 12, Linezolidum roztwór do infuzji 2 mg/ml 1 worek/butelka 300 ml x 10: Czy Zamawiający dopuści preparat Linezolid 2mg/ml 300ml pakowany w worek?

Odpowiedź na pytanie nr 95: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 96:

Pakiet 38, Pozycja 12, Linezolidum roztwór do infuzji 2 mg/ml 1 worek/butelka 300 ml x 10: Czy Zamawiający dopuści linezolid w opakowaniu x 1 worek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 96: Tak, Zamawiający dopuszcza. Należy wycenić 7000 a 1 szt.

Pytanie nr 97:

Pakiet 42, Pozycja 1, Ceftriaxonum proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji 1 g 1 fiol. proszku: Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź na pytanie nr 97: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 98:

Pakiet 43, Pozycja 1, Ceftazidimum proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań 1000 mg 1 fiol: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź na pytanie nr 98: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 99:

Pakiet 43, Pozycja 1, Ceftazidimum proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań 1000 mg 1 fiol: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź na pytanie nr 99: Tak.

Pytanie nr 100:

Pakiet 50, Pozycja 1, Ciprofloxacinum roztwór do infuzji 200 mg/100 ml 1 butelka/worek 100 ml: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie Cipronex 100mg / 50ml na Cipronex 200mg / 100ml x 40 poj.?

Odpowiedź na pytanie nr 100: Zamawiający dopuszcza wycenę Ciprofloxacinu 200mg/100 ml x 40 po. w ilości 50 opakowań.

Pytanie nr 101:

Pakiet 50, Pozycja 1, Ciprofloxacinum roztwór do infuzji 200 mg/100 ml 1 butelka/worek 100 ml: Czy Zamawiający wymaga Ciprofloksacyny inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) i gdy lek występuje w kilku dawkach, aby uniknąć możliwych interakcji przy mieszaniu różnych dawek, Wykonawca zobowiązany jest zaproponować leki pochodzące od jednego producenta?

Odpowiedź na pytanie nr 101: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 102:

Pakiet 50, Pozycja 1, Ciprofloxacinum roztwór do infuzji 200 mg/100 ml 1 butelka/worek 100 ml: Czy Zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź na pytanie nr 102: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 103:

Pakiet 50, Pozycja 2, Ciprofloxacinum roztwór do infuzji 400 mg/200 ml 1 butelka/worek 200 ml: Czy Zamawiający dopuści ciprofloksacynę inj. pakowaną po 20 poj. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 103: Tak, Zamawiający dopuszcza. Należy wycenić 280 op. a 20 poj.

Pytanie nr 104:

Pakiet 50, Pozycja 2, Ciprofloxacinum roztwór do infuzji 400 mg/200 ml 1 butelka/worek 200 ml: Czy Zamawiający wymaga Ciprofloksacyny inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) i gdy lek występuje w kilku dawkach, aby uniknąć możliwych interakcji przy mieszaniu różnych dawek, Wykonawca zobowiązany jest zaproponować leki pochodzące od jednego producenta?

Odpowiedź na pytanie nr 104: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 105:

Pakiet 50, Pozycja 2, Ciprofloxacinum roztwór do infuzji 400 mg/200 ml 1 butelka/worek 200 ml: Czy Zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź na pytanie nr 105: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 106:

Pakiet 57, Pozycja 1, Kalii chloridum koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 150 mg/ml 20 amp./fiol. 20 ml: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany x 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 106: Tak, Zamawiający dopuszcza. Należy wycenić 3400 op. x 10 fiole.

Pytanie nr 107:

Pakiet 63, Pozycja 4, Lidocaini hydrochloridum roztwór do wstrzykiwań 20 mg/ml 20 poj.20 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazania: w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej, do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca oraz w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek II rzutu zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź na pytanie nr 107: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 108:

Pakiet 63, Pozycja 4, Lidocaini hydrochloridum roztwór do wstrzykiwań 20 mg/ml 20 poj.20 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z ChPL produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

Odpowiedź na pytanie nr 108: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 109:

Pakiet 63, Pozycja 4, Lidocaini hydrochloridum roztwór do wstrzykiwań 20 mg/ml 20 poj.20 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?

Odpowiedź na pytanie nr 109: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 110:

Pakiet 63, Pozycja 4, Lidocaini hydrochloridum roztwór do wstrzykiwań 20 mg/ml 20 poj.20 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z ChPL?

Odpowiedź na pytanie nr 110: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 111:

Pakiet 18, Pozycja 13, Fentanylum roztwór do wstrzykiwań 50 mcg/ml 50 amp. 10 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź na pytanie nr 111: Tak.

Pytanie nr 112:

Pakiet 18, Pozycja 14, Fentanylum roztwór do wstrzykiwań 50 mcg/ml 50 amp. 2 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź na pytanie nr 112: Tak.

Pytanie nr 113:

Pytanie dotyczące Pakietu 75:

„Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania doxorubicyny liposomalnej pegylowanej w dwóch dostępnych na rynku dawkach, tj.: 20mg/10ml oraz 50mg/25ml?

Obydwie dawki są zawarte w obwieszczeniu Ministra Zdrowia (z nową objętością 50mg/25ml od dnia z dnia 17.06.2024 oraz refundacją od dnia 01.07.2024).

Umożliwienie równoległego dostarczania obydwu dawek wpłynie pozytywnie na możliwość przygotowywania dokładniejszej ilości zaadministrowanej substancji oraz na mniejsze ilości pozostałej i nieużytej substancji czynnej, która nie podlega refundacji.

Zamawiający, jako podmiot świadczący pomoc medyczną finansowaną ze środków publicznych, zobowiązany jest do racjonalnego z punktu widzenia terapeutycznego i funkcjonalnego wyboru przedmiotu zamówienia, a także zgodnego z prawem (w tym stosownych ustaw) gospodarowania powierzonymi mu środkami publicznymi.

Proponowane rozwiązanie wpłynie na obniżenie kosztów Szpitala związanych z podawaniem powyższego leku.

Wnosimy tym samym o możliwość dokonania wyceny asortymentu z przeliczeniem ceny jednostkowej netto za 1mg oferowanego produktu.

W przypadku wyrażenia zgody na powyższe, zwracamy się z prośbą o podanie w jaki sposób dokonać przeliczeń oferowanych ilości oraz ceny jednostkowej w formularzu cenowym.

Odpowiedź na pytanie nr 113: W odpowiedzi na pytanie Zamawiający modyfikuje treść Załącznika nr 2 do SWZ. Pakiet nr 75 poz. 1 otrzymuje brzmienie:

Pakiet 75

Lp.	Przedmiot zamówienia	j.m.	Nazwa	Producent	Numer GTIN	wartość jedn. netto	ilość	wartość netto	stawka VAT (%)	cena brutto
1	Doxorubicinum liposomanum pegylatum koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 2 mg/ml 1 fiol. po 10 ml i/lub 1 fiol. po 25 ml	mg					1600			
CPV 33652100-6 Środki przeciwnowotworowe (chemioterapia)						RAZEM	Pakiet 75			

Pytanie nr 114:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 69 wymaga by oferowany koncentrat fibrynogenu posiadał w swoim wskazaniu poza wrodzoną hipo- lub afibrynogenemią, także wskazanie u pacjentów z hipofibrynogenemią nabytą w przebiegu interwencji chirurgicznej?

Odpowiedź na pytanie nr 114: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 115:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 69 wymaga zaoferowania preparatu, który jest przechowywany w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź na pytanie nr 115: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 116:

dot. pakietu 1, poz. 30, 31:

Czy Zamawiający dopuści produkt we fiolkach? Tylko taki jest dostępny na rynku.

Odpowiedź na pytanie nr 116: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 117:

dot. pakietu 1, poz. 154:

Czy celem zaoferowania leku korzystniejszego cenowo Zamawiający dopuści zaoferowanie leku Neiraxin B (100mg/100mg/1mg/20mg)/2ml x5?

Odpowiedź na pytanie nr 117: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 118:

dot. pakietu 10, poz. 5:

Czy w związku z zakończoną produkcją wymaganego leku Zamawiający dopuści zaoferowanie leku Calsiosol 95,5mg/ml roztwór 10ml x 5amp.?

Odpowiedź na pytanie nr 118: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 119:

dot. pakietu 11, poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w postaci tabletki ulegającej rozpadowi w jamie ustnej?

Odpowiedź na pytanie nr 119: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 120:

dot. pakietu 14, poz. 34, 35, 58:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w postaci kapsułki dojelitowej? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź na pytanie nr 120: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 121:

dot. pakietu 18, poz. 24:

Czy w związku z zakończoną produkcją wymaganego leku Zamawiający dopuści zaoferowanie leku MST Continus 10mg x 60tabl. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź na pytanie nr 121: Tak, Zamawiający dopuszcza. Należy wycenić 4 op. a 60 tabl.

Pytanie nr 122:

dot. pakietu 22, poz. 16:

Czy w związku z zakończoną produkcją leku w postaci kremu Zamawiający dopuści zaoferowanie leku o tym samym składzie i dawce w postaci maści?

Odpowiedź na pytanie nr 122: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 123:

dot. pakietu 27, poz. 1; pak. 57, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści lek w postaci fiolek?

Odpowiedź na pytanie nr 123: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 124:

dot. pakietu 81, poz. 4:

Czy Zamawiający miał na myśli lek w pojemności 60ml oraz czy jednostką miary na pewno powinien być gram czy te może opakowanie?

Odpowiedź na pytanie nr 124: Zamawiający dopuszcza poj. 60 ml, jednostka miary pozostaje bez zmian.

Pytanie nr 125:

Pakiet 120 poz 1

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty, która będzie składała się z dwóch elementów?

1) leku Onko BCG100 1 fiolka lub 1 ampulka z proszkiem zawiera: Żywe, atenuowane prątki BCG - (Bacillus Calmette-Guerin), podszczep brazylijski Moreau – 100 mg. 1 fiolka lub 1 ampulka Onko BCG 100 zawiera od $3,0 \times 10^8$ do $12,0 \times 10^8$ żywych prątków BCG, oraz

2) wyrobu medycznego stanowiącego zamknięty system do rekonstytucji leku, który zawiera rozpuszczalnik pozwalający na przygotowanie wlewki.

Odpowiedź na pytanie nr 125: Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na

- 1) lek 1 fiolka lub 1 ampulka z proszkiem zawierająca żywe, atenuowane prątki BCG - (Bacillus Calmette-Guerin), podszczep brazylijski Moreau – 100 mg. 1 fiolka lub 1 ampulka zawiera od $3,0 \times 10^8$ do $12,0 \times 10^8$ żywych prątków BCG,
- 2) wyrobu medycznego stanowiącego zamknięty system do rekonstytucji leku, który zawiera rozpuszczalnik pozwalający na przygotowanie wlewki.

Powyższa odpowiedź dotyczy również pytania nr 24 zawartego w wyjaśnieniach i modyfikacji SWZ z dn. 02.07.2024r.

MODYFIKACJA SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Jednocześnie Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 Pzp zmienia treść SWZ:

- 1) **Rozdz. XV pkt 1 ppkt 1 SWZ otrzymuje brzmienie** (zmiana wysokości wadium dotyczy tylko pakietu nr 63 – pozostałe bez zmian):

Wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium w wysokości **1 824 000,00 PLN** (słownie: jeden milion osiemset dwadzieścia cztery tysiące złotych, 00/100) przed upływem terminu składania ofert. Kwota ta dotyczy całości przedmiotu zamówienia, na poszczególne części w wysokości (PLN):

PAKIET	WADIUM PLN
(...)	(...)
63.	7 900,00
(...)	(...)
RAZEM	1 824 000,00

- 2) **Załącznik nr 2 do SWZ** pakiet: nr 1 poz. 4; nr 54 poz. 1, nr 66 poz. 4, nr 81 poz. 15, nr 101 poz. 1-3 otrzymują brzmienie:

Pakiet 1 poz. 4

4	Acidum acetylsalicylicum tabletki dojelitowe 75 mg x 60 tabl. (lub tabletki powlekane 100 mg x 28 tabl. należy wycenić 2572 op.)	op.					1600			
---	--	-----	--	--	--	--	------	--	--	--

Pakiet 54 poz. 1

Lp.	Przedmiot zamówienia	j.m.	Nazwa	Producent	Numer GTIN	wartość jedn. netto	ilość	wartość netto	stawka VAT (%)	cena brutto
1	Kalii chloridum kapsułki o przedłużonym uwalnianiu, twarde 0,6 g = 315 mg jonów potasu 100 kaps. (LUB Kalii chloridum tabletki o przedłużonym uwalnianiu 0,75 g = 391 mg jonów potasu 60 tabl. należy wycenić 2100 op.)	op.					1564			
CPV 33617000-8 Dodatki mineralne						RAZEM	Pakiet 54			

Pakiet 66 poz. 4

Lp.	Przedmiot zamówienia	j.m.	Nazwa	Producent	Numer GTIN	wartość jedn. netto	ilość	wartość netto	stawka VAT (%)	cena brutto
4	Produkt wysokobiałkowy w proszku %En 95-98P/0-1C/2-4L/0F op. 225 g (LUB op. 300 g	szt.					300			

	należy wycenić 225 op.)									
--	---------------------------------	--	--	--	--	--	--	--	--	--

Pakiet 81 poz. 15

15	Etoposidum konc.d/sp.roztw.d/inf. 100 mg (lub wycenić 50 mg 80 op.)	op.					40			
----	---	-----	--	--	--	--	-----------	--	--	--

Pakiet 101 poz. 1-3

Lp.	Przedmiot zamówienia	j.m.	Nazwa	Producent	Numer GTIN	wartość jedn. netto	ilość	wartość netto	stawka VAT (%)	cena brutto
1	Sunitinibum kapsułki twarde 12,5 mg 28 kaps. (lub opakowanie 30 kaps. należy wycenić 28 op.)	op.					30			
2	Sunitinibum kapsułki twarde 25 mg 28 kaps. (lub opakowanie 30 kaps. należy wycenić 28 op.)	op.					30			
3	Sunitinibum kapsułki twarde 50 mg 28 kaps. (lub opakowanie 30 kaps. należy wycenić 84 op.)	op.					90			
CPV 33652100-6 Środki przeciwnowotworowe (chemioterapia)						RAZEM	Pakiet 101			

Wykonawca zobowiązany jest do naniesienia dokonanych zmian w treści oferty. W razie zaoferowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowany a dopuszczonego przez Zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SWZ lub modyfikacji SWZ Wykonawca zobowiązany jest do zaznaczenia źródła tej zmiany (data wyjaśnień lub modyfikacji i nr pytania).

Z upoważnienia KOMENDANTA
4. Wojskowego Szpitala Klinicznego z Polikliniką
SP ZOZ we Wrocławiu
Anna LEWICKA
st. specjalista ds. zamówień publicznych