



**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

WTG-2375-30-.....-10/20

Szczecin, dnia 16 listopada 2020 r.

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 III 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):

Pytanie nr 1: dot. § 7 ust. 1 pkt) 2 rozdziału IV SIWZ (wzoru umowy)

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w § 7 ust. 1 pkt) 2 z 2,5% do wartości max. 0,2%?

Odpowiedź nr 1:

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

Pytanie nr 2: dot. § 7 ust. 4 rozdziału IV SIWZ (wzoru umowy)

Czy Zamawiający wykreśli zapis § 7 ust. 4?

Odpowiedź nr 2:

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

Pytanie nr 3: dot. § 9 ust. 3 i § 9 ust. 4 rozdziału IV SIWZ (wzoru umowy)

Czy Zamawiający w § 9 ust. 3 i ewentualnie w § 9 ust. 4 dopisze, że procedura zmiany cen nie ma zastosowania dla zmiany stawki VAT, która wchodzi w życie automatycznie z dniem wskazanym w odpowiedniej ustawie?

Odpowiedź nr 3:

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

Pytanie nr 4: dot. Pakietu nr 12, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5 mg / 2,5 ml roztw. do wstrzyk. i (lub) inf. 5 amp. w Pakiecie nr 12 - Środki zwiotczające, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź nr 4:

W dokumencie „Charakterystyka Produktu Leczniczego” w pkt 6.1. zawsze podawany jest wykaz substancji pomocniczych zgodny ze składem produktu leczniczego ustalonym przez producenta.

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

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5 mg / 2,5 ml roztw. do wstrzyk. i (lub) inf. 5 amp. w Pakiecie nr 12 - Środki zwiotczające, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności: 24 miesiące, czy 18 miesięcy?

Odpowiedź nr 5:

Zamawiający wymaga, aby dostarczane produkty lecznicze miały co najmniej roczny termin ważności.



(Handwritten signature)

Pytanie nr 6: dot. Pakietu nr 12, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5 mg / 2,5 ml roztw. do wstrzyk. i (lub) inf. 5 amp. w Pakiecie nr 12 - Środki zwiotczające, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C, czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź nr 6:

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

Pytanie nr 7: dot. Pakietu nr 12, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5 mg / 2,5 ml roztw. do wstrzyk. i (lub) inf. 5 amp. w Pakiecie nr 12 - Środki zwiotczające, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź nr 7:

Zamawiający informuje, że wymagany zakres stężeń to: 0,1 do 2,0 mg/ml.

Pytanie nr 8: dot. Pakietu nr 12, poz. 2

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10 mg / 5 ml roztw. do wstrzyk. i (lub) inf. 5 amp. w Pakiecie nr 12 - Środki zwiotczające, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź nr 8:

W dokumencie „Charakterystyka Produktu Leczniczego” w pkt 6.1. zawsze podawany jest wykaz substancji pomocniczych zgodny ze składem produktu leczniczego ustalonym przez producenta.

Pytanie nr 9: dot. Pakietu nr 12, poz. 2

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10 mg / 5 ml roztw. do wstrzyk. i (lub) inf. 5 amp. w Pakiecie nr 12 - Środki zwiotczające, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności: 24 miesiące, czy 18 miesięcy?

Odpowiedź nr 9:

Zamawiający wymaga, aby dostarczane produkty lecznicze miały co najmniej roczny termin ważności.

Pytanie nr 10: dot. Pakietu nr 12, poz. 2

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10 mg / 5 ml roztw. do wstrzyk. i (lub) inf. 5 amp. w Pakiecie nr 12 - Środki zwiotczające, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C, czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź nr 10:

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

Pytanie nr 11: dot. Pakietu nr 12, poz. 2

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10 mg / 5 ml roztw. do wstrzyk. i (lub) inf. 5 amp. w Pakiecie nr 12 - Środki zwiotczające, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź nr 11:

Zamawiający informuje, że wymagany zakres stężeń to: 0,1 do 2,0 mg/ml.

Pytanie nr 12: dot. Pakietu nr 56

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty równoważnej, tj. RHESONATIV 625 IU/ml (125 mcg) 1 ml x 1 amp. Roztwór do wstrzyk. Octapharma w ilości 60 szt.?

Odpowiedź nr 12:

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

Pytanie nr 13: dot. Pakietu nr 1

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?

Odpowiedź nr 13:

Tak.

Pytanie nr 14: dot. Pakietu nr 1

Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów - wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?

Odpowiedź nr 14:

Tak.

Pytanie nr 15: dot. § 9 ust. 3 i § 9 ust. 4 rozdziału IV SIWZ (wzoru umowy)

Czy Zamawiający w § 9 ust. 3 i ewentualnie w § 9 ust. 4 dopisze, że procedura zmiany cen nie ma zastosowania dla zmiany stawki VAT, która wchodzi w życie automatycznie z dniem wskazanym w odpowiedniej ustawie?

Odpowiedź nr 15:

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

Pytanie nr 16: dot. § 7 ust. 4 rozdziału IV SIWZ (wzoru umowy)

Czy Zamawiający wykreśli zapis § 7 ust. 4?

Odpowiedź nr 16:

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

Pytanie nr 17: dot. § 7 ust. 1 pkt) 2 rozdziału IV SIWZ (wzoru umowy)

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w § 7 ust. 1 pkt) 2 z 2,5% do wartości max. 0,2%?

Odpowiedź nr 17:

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

Pytanie nr 18: dot. Pakietu nr 47

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

Odpowiedź nr 18:

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

Pytanie nr 19: dot. Pakietu nr 47

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

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 58

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków do glukometrów z funkcją automatycznego wyrzutu paska za pomocą przycisku (taka funkcja eliminuje kontakt personelu z krwią pacjentów przy każdym wyjmowaniu zużytego paska z glukometru, zabezpieczając przed transmisją zakażeń drogą krwi)?

Odpowiedź nr 20:

Zamawiający wskazuje, że wymaga, aby glukometr posiadał funkcję automatycznego wyrzutu paska po pomiarze.

Pytanie nr 21: dot. Pakietu nr 58

Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w Pakiecie nr 58 przedmiotowego postępowania była hurtownia farmaceutyczna, która zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odpowiedź nr 21:

Zamawiający wskazuje, że oferentem musi być podmiot, który posiada dopuszczenie do prowadzenia obrotu w/w produktami na terenie Rzeczypospolitej Polski.

Pytanie nr 22: dot. Pakietu nr 58

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych oznacza nadzór na szczeblu urzędowym nad materiałami informacyjnymi dostarczonymi wraz z paskami, co zmniejsza prawdopodobieństwo publikowania materiałów wprowadzających

użytkownika w błąd.

Odpowiedź nr 22:

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

Pytanie nr 23: dot. Pakietu nr 58

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych, tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.

Odpowiedź nr 23:

Zamawiający wskazuje, że właściwe informacje muszą być takie same na opakowaniu zewnętrznym i w dołączonej do produktu instrukcji.

Pytanie nr 24: dot. Pakietu nr 58

Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzeczonego zapytania ofertowego, czy jednym z wymogów w rzeczonem postępowaniu w Pakiecie nr 58 jest to, aby dopuszczone zostały tylko paski i glukometry, które spełniają w całości normę ISO 15107: 2015 wraz z obowiązującym dla tej normy hematokrytem, w pełnym zakresie normy 15197: 2015 od pktu 1 do pktu 8 wraz z załącznikiem A, której to zapisy rekomendowane są przez Polskie Towarzystwo Diabetologiczne i gwarantują dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów oraz obecności pasków testowych na listach refundacyjnych, oraz aby wraz z ofertą Wykonawca złożył w przedmiotowym postępowaniu na potwierdzenie spełnienia tego wymogu, to jest spełniania normy ISO 15197:2015 certyfikat wystawiony przez akredytowany podmiot badawczy zewnętrzny, niezależny od producenta, będącego przedmiotem dostawy, gdzie przez akredytowany podmiot uprawniony należy rozumieć właściwe urzędowo instytucje lub agencje kontroli jakości (podmioty zewnętrzne, niezależne od producentów i Wykonawcy), potwierdzające zgodność przez odniesienie do Specyfikacji lub norm zgodnie z ustawą z dnia 13.04.2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (Dz. U. poz. 542) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 765/2008 z dnia 9 lipca 2008 r. ustanawiającym wymagania w zakresie akredytacji i nadzoru rynku odnoszącym się do warunków wprowadzania produktów do obrotu i uchylającym rozporządzenie (EWG) nr 339/93? Uwzględniając w tym również okresowe walidacje, pełną obsługę serwisową z dedykowanymi płynami kontrolnymi, których koszt pokryje Wykonawca?

Odpowiedź nr 24:

Zamawiający wskazuje, że zgodnie z SIWZ glukometr winien spełniać wymogi normy ISO 15197 z 2015 r. (potwierdzone certyfikatem) oraz zalecenia Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego z 2017 r.

Pytanie nr 25: dot. Pakietu nr 58

Czy Zamawiający wymaga w rzeczonem postępowaniu przetargowym w Pakiecie nr 58 w Specyfikacji I, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują wytwórcę wyrobu medycznego, w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru. a nie dystrybutora? Wytwórca zgodnie z obowiązującą ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 r. (z późniejszymi zmianami), art. 45 odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, wytwórca musi utrzymywać system zarządzania jakością, podczas gdy, dystrybutor jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (art. 1 pkt 12)). Dystrybutor nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź nr 25:

Zamawiający wskazuje, że wymaga, aby glukometry i paski były dostarczane przez kontrahenta, który posiada pozwolenie do obrotu w/w produktem na terenie Rzeczypospolitej Polski.

Pytanie nr 26: dot. Pakietu nr 58

Czy Zamawiający wymaga w/w postępowaniu w Pakiecie nr 58, aby paski były wpisane na listy refundacyjne - gwarantuje to ciągłość dostaw w przypadku min. pandemii (paski na listach refundacyjnych dostępne są również na rynku otwartym), paski na listach refundacyjnych muszą przejść szereg testów potwierdzonych między innymi certyfikatami, np. ISO 15197:2015?

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 58

Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie nr 58, aby glukometry zasilane były ogólnodostępnymi bateriami AAA 1,5V (tzw. Mały paluszek)?

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:

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

Odpowiedź nr 28:

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 języku polskim (podczas realizacji zamówień dołączając ulotkę w języku polskim w ilości odpowiadającej ilości zakupionych opakowań). Z zaznaczeniem, że gdy pojawi się na rynku lek dopuszczony do obrotu w Polsce to będzie on dostępny do zakupu z zawartej umowy (zamiast leku dostępnego na zezwolenie MZ).

Pytanie nr 29:

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

Odpowiedź nr 29:

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

Pytanie nr 30:

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 30:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku jak wyżej, Wykonawca winien wycenić ten lek podając ostatnią cenę jego sprzedaży oraz informację o jego braku.

Pytanie nr 31:

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość szt. (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone 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 31:

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 32:

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 pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź nr 32:

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 33:

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

Odpowiedź nr 33:

Zamawiający wskazuje, że postać leku ma być zgodna z postacią wpisaną do opisu przedmiotu zamówienia. Postać leku tabletką jest czymś innym niż tabletką powlekaną, czy kapsułką, czy tabletką drażowaną. Tak samo opakowanie leku fiołką jest czymś innym niż ampułką, ampułko-strzykawką. Nadto, Zamawiający wskazuje, że Wykonawca winien zawsze zapytać, czy może złożyć ofertę zawierającą inną postać leku lub inną formę opakowania.

x B/L

Pytanie nr 34:

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki, lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania, np. wymagana w SIWZ tabletki, a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej, oraz ampułkę za fiolkę, fiolkę za ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź nr 34:

Nie. Nadto, Zamawiający wskazują, że Wykonawca winien zawsze zapytać, czy może złożyć ofertę zawierającą inną postać leku lub inną formę opakowania.

Pytanie nr 35:

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

Odpowiedź nr 35:

Nie. Nadto, Zamawiający wskazują, że Wykonawca winien zawsze zapytać, czy może złożyć ofertę zawierającą inną postać iniekcyjną.

Pytanie nr 36:

Czy Zamawiający dopuści zmianę tabletek/kapsułek/tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź nr 36:

Nie. Nadto, Zamawiający wskazują, że Wykonawca winien zawsze zapytać, czy może złożyć ofertę zawierającą inną postać leku.

Pytanie nr 37:

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?

Odpowiedź nr 37:

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 38:

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 umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź nr 38:

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 39:

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 wyceniać go wcale?

Odpowiedź nr 39:

Zamawiający wskazuje, że w przypadku jak wyżej, Wykonawca winien wycenić ten lek podając ostatnią cenę jego sprzedaży oraz informację o jego braku.

Pytanie nr 40:

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu, który posiada stawkę VAT 23%?

Odpowiedź nr 40:

Tak.

Pytanie nr 41: dot. dot. Pakietu nr 20, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 1 opakowania po 10 amp.?

Odpowiedź nr 41:

Tak.

Pytanie nr 42: dot. dot. Pakietu nr 21, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź nr 42:

Tak.

Pytanie nr 43: dot. Pakietu nr 21, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 10 opakowań po 30 tabletek?

Odpowiedź nr 43:

Tak.

Pytanie nr 44: dot. Pakietu nr 23, poz. 1 i Pakietu nr 52, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek zwykłych?

Odpowiedź nr 44:

Tak.

Pytanie nr 45: dot. Pakietu nr 23, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 24 opakowań po 50 tabletek?

Odpowiedź nr 45:

Zamawiający wskazuje, że w Pakiecie nr 23 w poz. 1 wymaga 6 opakowań a 28 tabletek, co daje łącznie 168 tabletek.

Pytanie nr 46: dot. Pakietu nr 24, poz. 1 i poz. 2

Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17, B62 lub B67?

Odpowiedź nr 46:

Produkt leczniczy będzie podawany zgodnie ze wskazaniami do stosowania zawartymi w dokumencie Charakterystyka Produktu Leczniczego

Pytanie nr 47: dot. Pakietu nr 34, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?

Odpowiedź nr 47:

Tak.

Pytanie nr 48: dot. Pakietu nr 35, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o stężeniu 37%?

Odpowiedź nr 48:

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

Pytanie nr 49: dot. Pakietu nr 51, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 5 opakowań po 10 butelek?

Odpowiedź nr 49:

Tak.

Pytanie nr 50: dot. Pakietu nr 59, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 48 opakowań po 10 tabletek?

Odpowiedź nr 50:

Zamawiający wskazuje, że w Pakiecie nr 59 w poz. 1 wymaga 12 opakowań a 20 kaps., co daje łącznie 240 kaps.

Pytanie nr 51:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie testów mokrych nowej generacji nie wymagających użycia 0,9% NaCl lub Aqua pro inj.?

Odpowiedź nr 51:

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

Pytanie nr 52: dot. Pakietu nr 49

Czy Zamawiający zgodzi się w Pakiecie nr 49 na dopuszczenie testu mokrego nowej generacji nie wykorzystującego 0,9% NaCl lub Aqua pro inj?

Odpowiedź nr 52:

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

Pytanie nr 53: dot. Pakietu nr 49

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 49 wymaga wraz z testem zintegrowanego narzędzia do przenoszenia bioptatów z szczypczyków biopsyjnych na pole reakcyjne testu ureazowego?

2/24

Odpowiedź nr 53:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie obu ww. rozwiązań. 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: 01.12.2020 r., godz. 12:30.
- termin otwarcia ofert: 01.12.2020 r., godz. 13:00.

D Y R E K T O R

Paweł Bakun