



Wieluń, 13 kwietnia 2023 r.

Numer sprawy: **SPZOZ.ZP.2.24.242.5.2023**

Do wszystkich zainteresowanych wykonawców,
którzy pobrali SWZ

ODPOWIEDZI NA WNIOSKI WYKONAWCÓW O WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ – CZĘŚĆ I

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego p.n. **Sukcesywne dostawy leków w tym cytostatyków i albuminy ludzkiej oraz płynów infuzyjnych, kontrastów, substancji i utensyliów recepturowych**, Zamawiający: SPZOZ w Wieluniu informuje, że za pomocą środków komunikacji elektronicznej (platforma zakupowa) zostały złożone wnioski o wyjaśnienie treści specyfikacji warunków zamówienia.

Spełniając wymóg art. 135 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2022.1710 t.j. z późn. zm.) ze zm. zwanej dalej "PZP" poniżej udostępniamy treść pytań wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie 1

Pakiet nr. 8. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr. 8 gąbki żelatynowej w rozm.:

- *Poz. 1 70mm x 50mm x10 mm*
- *Poz. 2 70mm x 50mm x1mm ?*

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 2

Pakiet nr. 14. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr. 14 wapna sodowanego o poziomie pylenia (< 0,5mm) w przybliżeniu pomiędzy 0,3% -0,4% , absorpcji CO2 w min. 130 l/kg ,w postaci nieregularnego granulatu 4x2mm, o składzie Ca(OH)2 82,50%, NaOH 3,5%, zawartości wilgoci 12-18%, o gramaturze 5 kg?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 3

Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 3 - Czy dla pakietu nr 8 (gąbki hemostatyczne – wyroby medyczne), nieuwzględniającego w swoim zakresie produktów leczniczych, Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z trybu „na cito” wobec i tak szybkiego czasu realizacji w trybie zwykłym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rezygnację z trybu „na cito” w przypadku pakietów: 8 i 40.

Pytanie 4

Zapytania do pakietu 68 „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 5

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

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach. Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z



eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich.

Pytanie 6

Pytanie dotyczy pakietu nr 28 poz. 4

4.	Preparat do mycia i kąpieli dzieci i niemowląt o pH 5,5 zawierający dodatkowe substancje chroniące skórę. Dla osób o wrażliwej skórze. Posiadający pozytywną opinię IMiD. Kosmetyk opakowanie 1000ml.	33631600-8	opak.
----	---	------------	-------

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie preparatu który zastąpił wcześniej oferowany preparat: „Gotowy do użycia preparat myjący do chirurgicznego i higienicznego mycia rąk, całego ciała i kąpieli pacjentów, dzieci i niemowląt zawierający białka powierzchniowo czynne, betainę o pH 5,5. Bez zawartości mydła, barwników, parabenów, ftalanów; hipoalergiczny – przetestowany dermatologicznie. Kosmetyk. Op. 1000ml.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 w pozycjach 7 w obu dawkach Amikacinum inj. Miał na myśli lek w ampułkach, wpisana jednostka miary to fiol. ?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli ampułkę.

Pytanie 8

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 w pozycji nr 16 dopuści lek CALCIUM CHLORATUM WZF 67 mg/ml 10 amp. 10 ml roztwór do wstrzyk.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści lek CALCIUM CHLORATUM WZF 10% 67 mg/ml -10 ml 10 amp. roztwór do wstrzykiwań.

Pytanie 9

Czy ze względu na zakończoną produkcję leku w pakiecie nr 4wpoz. 30 (Chlorpromazini hydrochloridum inj. 50mg/2 ml x 10 amp.)Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem o zakończonej produkcji ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informację pod pakietem o zakończonej produkcji.

Pytanie 10

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4w pozycji 32dopuszcza zaoferowanie leku w opakowaniu handlowym x 40 poj. Z jednoczesnym przeliczeniem na 250opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 11

5) Czy Zamawiający w pakiecie nr 4w pozycji 33dopuszcza zaoferowanie leku w opakowaniu handlowym x 20 poj. Z jednoczesnym przeliczeniem na 750opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 12

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4w pozycji 75dopuszcza zaoferowanie leku w opakowaniu handlowym x 40 poj. z jednoczesnym przeliczeniem na 453opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 13

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 w pozycji 89 dopuści zaoferowanie leku w opakowaniu handlowym x 10 amp. z jednoczesnym przeliczeniem na 250 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 14

Czy Zamawiający w pakiecie nr 67w pozycji 5miał na myśli lek w dawce 200 mg czy 300 mg ?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli dawkę 300 mg.

Pytanie 15

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: Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informację pod pakietem o zaprzestaniu lub zakończeniu produkcji.

Pytanie 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów –tabletki na tabletki powlekane, tabletki dojelitowe, kapsułki, drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów –fiolki na ampułki i odwrotnie ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuściłby zmianę jeśli pytanie dotyczyłoby konkretnego pakietu i pozycji.

Pytanie 18

Czy Zamawiający w pakiecie nr 47 w pozycji nr 4 (Paracetamol 100mg/20 ml x 10 flak.) miał na myśli Paracetamol 100 mg/20 ml x 20 szt. ?Lek w danej pojemności występuje w pojemnikach mini plasto w opakowaniach x 20 szt ?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli Paracetamol 100 mg/20ml x 20 szt.

Pytanie 19

Czy Zamawiający w pakiecie nr 49 w pozycjach nr 5, 6, 7, 9 - z uwagi na fakt, że dane leki wymagają precyzyjnej podaży, czy wobec tego Zamawiający oczekuje szczegółowej skali na opakowaniu, min. 5 stopniowej ?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje minimum 5 stopniowej skali.

Pytanie 20

Czy Zamawiający w par. 3.6 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 21

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.9? Reklamacja Zamawiającego będzie rozpatrywana w trybie wskazanym w par. 4 i może zakończyć się przeciw odrzuceniem reklamacji. Nie ma zatem podstaw do odmowy przyjęcia dostawy z góry – do zwrotu towaru konieczne jest uwzględnienie reklamacji przez Wykonawcę. Taki zapis, w razie odrzucenia reklamacji, powoduje, że Wykonawca niezasadnie poniósł koszty transportu dostawy, co do której „odmówiono przyjęcia” „zwrócono towar”. Jest to niewynikający z przepisów, podwójny koszt obsługi logistycznej, narzucony Wykonawcy. Przepisy KC zakładają, że dostawca uczestniczy w procesie reklamacji i może reklamację odrzucić, nie może to zatem być proces jednostronny prowadzony wyłącznie przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 22

Czy Zamawiający w par. 5a.6 zamiast opcji dodatkowego zakupu 30% wpisze opcję dodatkowego zakupu 20% towaru? Wykonawca nie może być związany postanowieniami umowy w zakresie sprzedaży wolumenu większego o 30%, przy niezmienionej cenie towaru; nie jest w takim wypadku możliwe skalkulowanie racjonalnej

ceny produktów, a także nie można wykluczyć, że produkt nie będzie dostępny w takiej ilości (np. wskutek zaprzestania produkcji).

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SWZ i załączników do niej. Projekt umowy zawiera zapisy dotyczące możliwości waloryzacji wynagrodzenia wykonawcy.

Pytanie 23

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.b z 2% do wartości max. 1%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy treści SWZ i załączników do niej.

Pytanie 24

Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu 5 poz. 4, 5, 6 do oddzielnego pakietu, co umożliwi złożenia ofert większej liczbie Wykonawców, a tym samym ofert korzystniejszych cenowo?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SWZ i załączników do niej.

Pytanie 25

Pakiet - nr 4. Czy Zamawiający wymaga wyceny produktu "Amikacinum inj 500 mg /2 ml x 1 amp roztwór do wstrzyknięć wstrzyknięć infuzji" tego? Dla w/w produktu nie została nadana numeracja.

25	7.	Amikacinum inj 250 mg /2 ml x 1 amp roztwór	33600000-6	fiol.	43		
26		Amikacinum inj 500 mg /2 ml x 1 amp roztwór	33600000-6	fiol.	10		

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania leku w dwóch dawkach, omyłka pisarska.

Pytanie 26

Pakiet - nr 4. Czy Zamawiający wymaga w poz. 3 i 4 tego samego produktu?

21	3.	Aciclovirum tabl. 0,2g x 30szt.	33600000-6	opak.			
22	4.	Aciclovirum tabl. 0,2g x 30 szt.	33600000-6	opak.	15		

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania leku do pozycji 4. Pozycja 3 omyłka pisarska.

Pytanie 27

Dot. substancji czynnej karbetocyna (carbetocin) - Pakiet nr 54

Czy zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia spełniał przesłankę:

był możliwy do zapobiegania krwotokowi poporodowemu spowodowanemu atonią macicy zarówno w przypadku porodu naturalnego, jak i porodu drogą cesarskiego cięcia.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 28

Bardzo proszę o informację zwrotną dotyczącą pakietu nr 73. Czy Zamawiający dopuści dobutaminę w postaci koncentratu do sporządzenia roztworu do infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy treści SWZ i załączników do niej.

Pytanie 29

Do §2 ust. 4, §8 ust. 17 lit. b) wzoru umowy: Prosimy o modyfikację §2 ust. 4 oraz §8 ust. 17 lit. b) poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, a przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §2 ust. 4 oraz §8 ust. 17 lit. b) jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej. Zamawiający zgodnie z przepisami określił maksymalny dopuszczalny poziom ewentualnej redukcji zamówienia. Została ona określona na poziomie 30% co gwarantuje realizację umowy na poziomie co najmniej 70%.

Pytanie 30

Do §3 ust. 6, §8 ust. pkt 2 lit. a) wzoru umowy: Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą 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: Odpowiedzialność za nienależytą realizację umowy oparta jest na zasadzie winy, okoliczności konkretnego przypadku będą podstawą do oceny kwestii zasadności naliczania kar umownych lub odstąpienia od sankcji.

Pytanie 31

Do §3 ust. 7 oraz §6 ust. 5 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 Kupującemu.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 32

Do §5a ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §5a ust. 6, poprzez skonkretyzowanie, że podana graniczna wielkość opcji (30%) odnosi się do poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, co oznaczało będzie, że każdy z określonych w formularzu cenowym produktów może zostać zamówiony przez Zamawiającego w ilości maksymalnie o 30% większej niż pierwotnie zakładano. Aktualna treść §5a ust. 6 jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych, a tym samym nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty. Zastrzeżenie bowiem prawa opcji jako „30% wartości zamówienia podstawowego” w praktyce oznaczać może, że jedne z wycenianych pozycji mogą nie ulec zwiększeniu wcale, natomiast inne o niczym nieograniczoną ilość uwarunkowaną jedynie granicą wynoszącą „30% wartości zamówienia podstawowego”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 33

Do §6 ust. 1 lit. a) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §6 ust. 1 lit. a) wzoru umowy do wysokości 0,5% wartości NIEDOSTARCZONEGO w terminie asortymentu za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 34

Do §6 ust. 1 lit. b) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §6 ust. 1 lit. b) wzoru umowy do wysokości 1% wartości niedostarczonego w terminie reklamowanego asortymentu za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 35

Do §8 ust. 13 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 20% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia brutto określonego w §5 ust. 2 wzoru umowy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 36

Do §8 ust. 13 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zapisu, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o postanowienia §8 ust. 13 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 37

Pakiet nr 40 poz. 13: Prosimy o dopuszczenie, jako produktu spełniającego Wymagania Zamawiającego, standardowych etykiet „zewnątrznie” w rozmiarze ok. 6,5 x 3,5 cm (wzór w załączeniu). Wykonywanie etykiet personalizowanych dla Szpitala wiąże się z koniecznością poniesienia przez Wykonawcę kosztów w postaci wykonania w zakładzie poligraficznym projektu etykiety, skrojenia arkuszy papieru do pożądanego rozmiaru i jej wydrukowania w odpowiednim nakładzie. W efekcie, etykiety dedykowane Zamawiającemu, są droższe. Dodatkowo, w przypadku, gdy Zamawiający skorzysta z możliwości ograniczenia zamawianych ilości do 70%, Wykonawca zostanie z towarem, którego nikomu nie sprzeda.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i załączników do niej jednocześnie zobowiązuje się do zamówienia etykietek z poz. 13 jednorazowo po podpisaniu umowy.

Pytanie 38

Pakiet nr 40 poz. 24: Czy Zamawiający dopuści podkładki o średnicy 10cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39

Pakiet nr 40 poz. 29 – 38: Jakich zlewek wymaga Zamawiający – wysokich (wyższych i węższych) czy niskich (niższych i szerszych)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zlewek niższych i szerszych.

Pytanie 40

Dotyczy zapisów SWZ: Czy w przypadku, gdy przedmiot zamówienia nie jest sklasyfikowany jako produkt leczniczy (Pakiet nr 40) i przepisy prawa nie wymagają dla tych produktów posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, na wytwarzanie lub na prowadzenie składu konsygnacyjnego wystarczające będzie złożenie przez Wykonawcę oświadczenia własnego w ww. zakresie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41

Dotyczy zapisów SWZ: Prosimy o odstąpienie dla Pakietu nr 40 od wymaganego terminu dostawy w trybie „na ratunek życia” – asortyment będący przedmiotem dostawy nie jest stosowany do ratowania ludzkiego życia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rezygnację z trybu „na cito” w przypadku pakietów: 8 i 40. Por. pytanie nr 3.

Pytanie 42

Dotyczy § 8 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy: Prosimy o potwierdzenie, że przedłużenie terminu obowiązywania umowy, o którym mowa w § 8 wzoru umowy stanowi jedynie możliwość dokonania takiej zmiany i Wykonawca może nie wyrazić na to zgody (np. w przypadku, gdy kontynuacja umowy będzie groziła poniesieniem straty w wyniku wzrostu cen towaru lub braku towaru u dostawców).

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 43

Pytanie dotyczy Pakietu nr 14. Czy zamawiający będzie wymagał wapna w opakowaniach najczęściej oferowanych przez renomowanych producentów pochłaniaczy czyli 4,5 kg / 5L. Wapno oferowane w większych pojemnościach (5kg) cechuje się złą jakością produktu, nieregularnym kształtem oraz brakiem odpowiedniego opakowania oraz nie ma przełożenia na większa pochłalność CO2.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 44

Pytanie dotyczy Pakietu nr 14. W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna o bardzo złej jakości, nie dopuszczone przez Farmakopee, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską, o chłonności od 120 do 180 L/kg w zależności od użytkowania, długości prowadzonych zabiegów, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, oraz których stopień pylenia nie przekracza 0,3? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna pogarszając jego właściwości pochłaniania.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 45

Dotyczy projektowanych postanowień umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wynikających z § 6 na następujące?

„§ 6. Odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy

1. W przypadkach wymienionych poniżej, Zamawiający uprawniony będzie do obciążenia Wykonawcy następującymi karami umownymi:

a) za zwłokę w realizacji złożonego zamówienia względem terminu określonego § 3 ust. 3 umowy, w wysokości 0,5% wartości netto tego zamówienia za każdy dzień zwłoki, nie więcej jednak niż 10% wartości netto opóźnionego zamówienia;

b) za zwłokę w realizacji obowiązków reklamacyjnych określonych w § 4 względem terminu określonego w § 4 ust. 2, w wysokości 0,5% wartości netto reklamowanej części zamówienia za rozpoczęty każdy dzień opóźnienia zwykłego, nie więcej jednak niż 20% wartości reklamowanej części zamówienia;”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 46

Czy Zamawiający, w Pakiecie 59 poz. 2, wymaga aby zaoferowany płyn do antykoagulacji cytrynianowej był produktem leczniczym?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 47

Pakiet 4 poz. 23. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu typu flakon?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 48

Pakiet 4 poz. 59. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu typu ampułka?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 49

Pakiet 4 poz. 63. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu typu ampułka?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 50

Pakiet 4 poz. 97. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu typu ampułka?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 51

Pakiet 11 poz. od 1 do 12. Czy Zamawiający w trosce o uzyskanie najwyższej jakości produktów, zwiększenie bezpieczeństwa pacjentów i personelu medycznego oraz w trosce o znaczące obniżenie kosztów funkcjonowania szpitala wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 11 pozycje od 1 do 12 produktu leczniczego w opakowaniu KabiPac/KabiClear? Opakowania KabiPac i KabiClear posiadają dwa jałowe niewymagające dezynfekcji porty co jest potwierdzone zapisem w Charakterystykach Produktów Leczniczych. Porty posiadają samouszczelniające się membrany zapobiegające wyciekaniu leku z opakowania. Natomiast opakowania typu worek nie posiadają samouszczelniającej się membrany co naraża szpital na znaczne straty finansowe w zakresie: konieczności użycia kolejnego opakowania z lekiem oraz kolejnego zestawu do infuzji, konieczność dostrzyknięcia do opakowania kolejnego leku, a co za tym idzie zastosowanie kolejnej strzykawki i igły, wyciekający z worka płyn może zniszczyć sprzęt i zalać łóżko pacjenta i samego pacjenta, potencjalnych roszczeń pacjentów na drodze prawnej, zwiększenia kosztów utylizacji, oraz wpływa na bezpieczeństwo personelu i pacjenta ponieważ: nie ma możliwości jaką dawkę leku pacjent już otrzymał, nie wiadomo jaką ilość leku należy pacjentowi jeszcze podać, a w przypadku leków onkologicznych, biologicznych czy antybiotyków ma to kluczowe znaczenie dla dobra pacjenta i skuteczności leczenia. Stosowanie opakowań KabiPac i KabiClear to znacząco większe bezpieczeństwo pacjentów i personelu oraz niższe koszty dla szpitala.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 52

Pakiet 13 poz.34. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu typu flakon?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53

Pakiet 18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu typu flakon?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 54

Pakiet 47 poz. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 55

Pakiet 53. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu typu flakon?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56

Pakiet 19 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści dietę (Diben 1,5 kcal HP) normalizującą glikemię, wysokobiałkową min. 7,5g/100ml (serwatka, kazeina), wysokokaloryczną 1,5 kcal/100ml, bogatobiałkową, dostarczającą 42% energii z tłuszczu, klinicznie wolną od laktozy, zawierającą kwasy tłuszczowe omega -3 z oleju rybiego (EPA i DHA) oraz kwasy tłuszczowe MCT, o niskiej zawartości sodu – 55 mg/100ml, osmolarność do 440 mOsmol/l.; opakowanie 1000ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 57

Pakiet 19 poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety (Fresubin 1200 Complete) kompletnej, normokalorycznej 1,2 kcal/ml, bogatobiałkowej, zawierająca białko kazeinowe, ω-3 kwasy tłuszczowe, bogatobiałkowej, o osmolarności 345 mosmol/l, opakowanie 1000 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 58

Pakiet 19 poz.3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety(Survimed OPD) kompletnej normokalorycznej (1 kcal/ml), normobiałkowej, opartej na peptydach, zawierającej hydrolizat białka serwatki, tłuszcze LCT, MCT, omega-3 kwasy tłuszczowe, przeznaczonej do żywienia dojelitowego przez zgłębnik, błonnik (0 kJ%; < 0,1 g w 100 ml), klinicznie wolnej od laktozy, bezglutenowej, o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 59

Pakiet 19. Poz.4. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety (Fresubin Original) kompletnej, zawierającej białko kazeinowe i sojowe, tłuszcze LCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1 kcal/ml, bezresztkowej, o osmolarności 220 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 60

Pakiet 19. Poz. 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety(Fresubin Energy) kompletnej, normobiałkowej zawierającej białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze LCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, bogatokalorycznej 1,5 kcal/ml, bezresztkowej, o osmolarności 330 mosmol/l w opakowaniu 500 ml.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 61

Pakiet 19 poz. 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety (Fresubin HP Energy) kompletnej, bogatobiałkowej zawierającej białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze LCT, MCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, bogatokalorycznej 1,5 kcal/ml, bezresztkowej, o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 62

Pakiet 19 poz.7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie (Fresubin Protein Powder) diety cząstkowej w proszku będąca źródłem białka i wapnia, 97 % energii pochodzi z białka, tłuszcz 1 g/100 ml, o neutralnym smaku, opakowanie 300 g?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 63

Pakiet 19 poz. 10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompletnej diety (Fresubin Intensive) do żywienia dojelitowego, bogatobiałkowa – 33% energii białkowej, hydrolizat serwatki, zawiera tłuszcze MCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, o niskiej zawartości błonnika, normokaloryczna 1,22 kcal/ml, o osmolarności 600 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną, nie zawiera glutenu, klinicznie wolna od laktozy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 64

Pakiet 25 poz. 1. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety (Fresubin Original) kompletnej, zawierającej białko kazeinowe i sojowe, tłuszcze LCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1 kcal/ml, bezresztkowej, o osmolarności 220 mosmol/l, opakowanie 500 ml??

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 65

Pakiet 25 poz. 2. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety (Fresubin Original) kompletnej, zawierającej białko kazeinowe i sojowe, tłuszcze LCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1 kcal/ml, bezresztkowej, o osmolarności 220 mosmol/l, opakowanie 1000 ml??

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 66

Pakiet 25 poz.3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Fresubin Original Fibre-Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, standardowa, o wysokiej zawartości błonnika – 1,5g/100ml, zawierająca białko kazeinowe i sojowe, tłuszcze LCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, normokaloryczna 1 kcal/ml, izoosmotyczna, o osmolarności 285 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną, 500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 67

Pakiet 25 poz. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety (Fresubin Energy) kompletnej, normobiałkowej zawierającej białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze LCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, bogatokalorycznej 1,5 kcal/ml, bezresztkowej, o osmolarności 330 mosmol/l w opakowaniu 500 ml.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 68

Pakiet 25 poz. 5. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety (Fresubin Original Fibre) kompletnej, zawierającej białko kazeinowe i sojowe, tłuszcze LCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1 kcal/ml, bogatoresztkowej, o osmolarności 285 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 69

Pakiet 25 poz.6. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety (Fresubin Original Fibre) kompletnej, zawierającej białko kazeinowe i sojowe, tłuszcze LCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1 kcal/ml, bogatoresztkowej, o osmolarności 285 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 70

Pakiet 25 poz.7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety(Survimed OPD) kompletnej normokalorycznej (1 kcal/ml), normobiałkowej, opartej na peptydach, zawierającej hydrolizat białka serwatki, tłuszcze LCT, MCT, omega-3 kwasy tłuszczowe, przeznaczonej do żywienia dojelitowego przez zgłębnik, błonnik (0 kJ%; < 0,1 g w 100 ml), klinicznie wolnej od laktozy, bezglutenowej, o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 71

Pakiet 25. Poz.8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety (Fresubin Hepa) kompletnej dla pacjentów z niewydolnością wątroby, o smaku neutralnym, zawierającej 44% aminokwasów rozgałęzionych, białko kazeinowe i sojowe, tłuszcze LCT i MCT, wysokokalorycznej 1,3 kcal/ml, bogatobiałkowej, niskosodowej, o osmolarności 330 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 72

Pakiet 25 poz. 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety(Reconvan) kompletnej, normokalorycznej 1 kcal/ml, bogatobiałkowej, zawierającej białko kazeinowe i hydrolizat białka pszenicy, z glutaminą i arginina, ponad 50% tłuszczy MCT i ω -3 kwasami tłuszczowymi, bezresztkowej, normokalorycznej 1 kcal/ml, o osmolarności 270 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 73

Pakiet 25 poz. 10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety (Fresubin Intensive)kompletnej, bogatobiałkowej – 33% energii białkowej, zawierającej hydrolizat serwatki, tłuszcze MCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, obogatesztkowa, normokaloryczna 1,22 kcal/ml, o osmolarności 600 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 74

Pakiet 32 poz. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno, jeśli tak proszę o podanie w jakich ilościach?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 75

Pakiet 32 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie (SmofKabiven) worka 3-komorowego o wysokiej zawartości białka do wkłucia centralnego o poj. 493 ml zawierającego 4 g azotu energię niebiałkową 450 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 76

Pakiet 32 poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka (SmofKabiven) 3-komorowego o wysokiej zawartości białka do wkłucia centralnego o poj. 1477 ml zawierającego 12 g azotu energię niebiałkową 1300 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 77

Czy w Pakiecie 3 poz. 68 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 78

Czy w Pakiecie 3 poz. 68 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 79

Czy w Pakiecie 43 poz. 6 Zamawiający dopuści produkt ZinoDr. Zасыпка zawierający Allantoin, Solanum Tuberosum Starch, Zinc Oxide, Talc?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 80

Czy w Pakiecie 44 poz. 2 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: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 81

Czy w Pakiecie 44 poz. 2 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: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 82

Czy w Pakiecie 3 poz. 116 i 117 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków Saccharomyces boulardii / kaps.?. Zawartość Saccharomyces boulardii w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 83

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 3 Diosminum – prosimy o doprecyzowanie dawki

Odpowiedź: Zamawiający w przypadku diosminum pakiet 3 poz. 43 wymaga dawki 500 mg.

Pytanie 84

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 51 Erdosteinum kaps- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 85

Dotyczy pakietu 3 poz. 48,49 Apixabanum tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 86

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 58 Ferrum + Folic Acid tabl x 30 szt. – czy Zamawiający miał na myśli tabletkę o przedłużonym działaniu ?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli tabletkę o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie 87

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 64 Ibuprofenum tabl. powlekane – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 88

Dotyczy pakietu nr 3 POZ. 139,140 Venlafaxinum czy Zamawiający oczekuje wyceny leku o przedłużonym uwalnianiu ?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli tabletkę o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie 89

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 2 Aciclovirum tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli tabletkę powlekaną.

Pytanie 90

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 4 czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli tabletkę powlekaną.

Pytanie 91

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 13. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 92

Pak.12 poz. 9 Clindamycinum tab powl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 93

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 14 i 17 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 94

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 9 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekaney ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 95

Dotyczy pakietu nr 27 Norepinephrinum 4mg/50ml roztwór do infuzji fiol. -Czy Zamawiający wymaga, aby zaofertowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 96

Dotyczy pakietu nr 27 Norepinephrinum 4mg/50ml roztwór do infuzji fiol- 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?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 97

Dotyczy pakietu nr 27 Norepinephrinum 4mg/50ml roztwór do infuzji fiol – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w dawce 1ml/ml;4 ml ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 98

Dotyczy pakietu nr 27 Norepinephrinum 4mg/50ml roztwór do infuzji fiol – czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w dawce 0,2mg/ml; 50 ml ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 99

Dotyczy pakietu nr 36 poz. 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 100

Dotyczy pakietu nr 53 Levofloxacin 50 ml fiolka- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu typu butelka ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 101

Dotyczy pakietu nr 54 Carbetocinum amp- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu typu fiolka ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 102

Dotyczy pakietu nr 63 poz. 1. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 103

Dotyczy pakietu nr 71 poz. 1,2,3, Budesonidi- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu typu ampulka ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 104

Dotyczy pakietu nr 76 poz. 8 Docetaxel 160 mg/16 ml – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w dawce 20 mg/ml; 8 ml ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 105

Dotyczy pakietu nr 76 poz. 14 Gemcitabinum 2000mg/50 ml – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w dawce 100 mg/ml; 2 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 106

Prosimy o informację jak należy postąpić w przypadku zakończenia produkcji leku – czy podać ostatnią cenę czy nie wyceniać wcale ? (Np. pakiet 3 poz.9 ; pakiet 20 poz. 9)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informację pod pakietem o zakończonej produkcji.

Pytanie 107

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu – (tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 108

Pakiet 4, Pozycja 32, 33 Ciprofloxacinum 2 mg/ml-100 ml, Ciprofloxacinum 2 mg/ml-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: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 109

Pakiet 4, Pozycja 59, 60, 61,63Lidocainum . inj. 1% 20ml x 5 fiol., Lidocainum . inj. 1% 2ml x 10 amp.,Lidocainum . inj. 2% 2ml x 10 amp., Lidocainum. inj. 2% 20ml x 5 fiol., : Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany 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: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 110

Pakiet 4, Pozycja 65, Magnesii sulfas 20 %-10 ml 10 amp: Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat posiadał wskazanie w ciąży powikłanej nadciśnieniem (gestoza EPH), począwszy od gestozy EPH jednoobjawowej, przez wielobjawową, zagrożenie rzucawką, aż do rzucawki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 111

Pakiet 4, Pozycja 66, 67 Metamizolum natriicum inj. 1g / 2ml x 5amp, Metamizolum natriicum inj. 2,5g / 5ml x 5amp.: 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: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 112

Pakiet 4, Pozycja 110, 113 Tramadolium inj. 0,05g /1 ml x 5amp., Tramadolium inj. 0,1g /2ml x 5amp.: 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: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 113

Pakiet 22, Pozycja 3, 4 Fentanylum inj. 0,1mg/2ml x 50amp, Fentanylum inj. 0,5mg/10ml x 50amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 114

Pakiet 37, Pozycja 1, 2 Midazolamum inj. 5mg/5ml x 10amp., Midazolamum inj. 15mg/3ml x 5 amp. : Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 115

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od dnia złożenia reklamacji” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 116

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

1. W przypadkach wymienionych poniżej, Zamawiający uprawniony będzie do obciążenia Wykonawcy następującymi karami umownymi:

a) za zwłokę w realizacji złożonego zamówienia względem terminu określonego § 3 ust. 3 umowy, w wysokości 0,5 % wartości netto tego zamówienia za każdy dzień zwłoki, nie więcej jednak niż 10% wartości netto opóźnionego zamówienia;

b) za zwłokę w realizacji obowiązków reklamacyjnych określonych w § 4 względem terminu określonego w § 4 ust. 2, w wysokości 0,5 % wartości netto reklamowanej części zamówienia za rozpoczęty każdy dzień opóźnienia zwykłego, nie więcej jednak niż 10% wartości reklamowanej części zamówienia;

a) zwykłego, nie więcej jednak niż 10% wartości reklamowanej części zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Powyższe odpowiedzi stanowią integralną część SWZ i należy je uwzględnić w treści składanej oferty.

Zatwierdził:

.....
podpis Kierownika Zamawiającego lub osoby upoważnionej
(Na oryginale właściwy podpis: Dyrektor SPZOZ w Wieluniu Anna Freus)