



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
w Sejnach**

ul. Edwarda Rittlera 2
16-500 Sejny



tel. (87) 517-23-14
fax (87) 517-23-35
www.szpital.sejny.pl
sekretariat@szpital.sejny.pl

NIP: 844-17-84-785
REGON: 790317340

Nr rachunku bankowego: 95 9359 002 0023 3310 2000 0002

Sejny, dnia 12.04.2018 r.

Znak sprawy: 3/ZP/2018

Dotyczy: zakup i dostawa leków do Apteki

WYJAŚNIENIA DOTYCZĄCE ZGŁOSZONYCH W POSTĘPOWANIU ZAPYTAŃ I WĄTPLIWOŚCI

Zamawiający, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Sejnach działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień publicznych (t. jedn.: Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.), przedstawia poniżej wyjaśnienia dotyczące zgłoszonych w postępowaniu zapytań i wątpliwości.

1. Czy w zadaniu Nr 1 poz. 330 (PULMICORT 0,5mg/ml, 2ml, zaw. do inh. z neb. x 20 amp.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź. Zamawiający nie wymaga, pozostałe zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz. 330 (PULMICORT 0,5mg/ml, 2ml, zaw. do inh. z neb. x 20 amp.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

3. Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz. 330 (PULMICORT 0,5mg/ml, 2ml, zaw. do inh. z neb. x 20 amp.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

4. Czy w zadaniu Nr 1 poz. 330 (PULMICORT 0,5mg/ml, 2ml, zaw. do inh. z neb. x 20 amp.) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

Odpowiedź. Zamawiający nie wymaga.

5. Proszę o doprecyzowanie dawki leku w pakiecie nr 10 poz. nr 20.
Odpowiedź. Zamawiający wymaga dawki leku 1g ampicyliny + 500 mg sulbaktamu.

6. Prosimy o wydzielenie z pakietu nr 5 pozycji nr 23, 24 (Ceftriaxon), 26 i 27 (Cefuroxim) i utworzenie nowego pakietu oraz określenie wadium. Pozwoli to na przystąpienie w postępowaniu innym producentom a tym samym zaoszczędzenie środków przez Zamawiającego.

Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Pak. 5 poz. 40. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego

ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

8. Pak. 5 poz. 40. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę na Heparinum 25.000 j.m./5 ml, inj., pakowanych po 20 fiolek w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości.

9. Pak. 1 poz. 3, 4 i 263. Czy z uwagi na podanie nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zamiennik o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

10. Pak. 1 poz. 184. Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zamiennik HepaDr. o identycznym statusie rejestracyjnym, o takiej samej zawartości substancji czynnych (asparaginyan ornityny 100mg i cholina 35 mg), w tej samej postaci co produkt wymieniony w SIWZ?

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

11. Pak. 1 poz. 367 i 368. Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej kosmetyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zamiennik ZinoDr. o identycznym statusie rejestracyjnym, o takiej samej zawartości substancji czynnych, takiej samej konsystencji, właściwościach aplikacyjnych, o takim samym wskazaniu, takiej samej postaci i formie opakowania (pojemnik plastikowy z zabezpieczeniem)?

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

12. Czy zamawiający wymaga aby midazolam w pakiecie 1 pozycja 249 i 250 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 nie wymaga, pozostałe zgodnie z SIWZ.

13. Prosimy o wydzielenie z zadania nr 5 pozycji 74 i 75. Wydzielenie ww. pozycji pozwoli na przedstawienie korzystniejszej oferty cenowej i umożliwi przystąpienie do tego asortymentu większej liczbie Wykonawców.

Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

14. Zadanie 5, pozycja 40. Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawkki Praxiject i CitraFlow

chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blisterów w opakowaniu zbiorczym przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.

15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 40 z Zadania nr 5 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

16. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o odpowiedź na pytania: Czy Zamawiający w par. 3.1. oraz 3.2 usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odpowiedź. Zamawiający w par. 3.1. oraz 3.2 usuwa możliwość składania zamówień w formie telefonicznej.

17. Czy Zamawiający w par. 6.3 zmieni zasady naliczania kar umownych w ten sposób, że naliczać je będzie od wartości dostawy, a nie wartości całej umowy? Obecny zapis grozi Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach siwz.

18. Czy Zamawiający w par. 6.4 zmieni zasady naliczania kar umownych w ten sposób, że naliczać je będzie od wartości dostawy, a nie wartości całej umowy? Obecny zapis grozi Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach siwz.

19. Czy Zamawiający w par. 6.6 dopisze, że chodzi o odsetki ustawowe za opóźnienie?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach siwz. Brzmienie §6 ust. 6: „Wykonawcy przysługuje prawo do naliczania odsetek ustawowych w przypadku zwłoki w płatności przez Zamawiającego”.

20. Czy Zamawiający poprawi w pakiecie nr 8 poz. 28 dawkę leku Levofoksacyna na 500mg/100ml, gdyż tylko taka dawka zarejestrowana jest na rynku polskim?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

21. Czy Zamawiający w Zadanie 5, poz. 14 (Bupivacainum spinal heavy x 5 amp.) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?**

Odpowiedź. Zamawiający nie wymaga.

22. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 3 pozycji 11,12,13,17 oraz 18 produktów w opakowaniach typu butelka stojąca wyposażona w dwa różnej wielkości niezależnie zabezpieczone porty zabezpieczone plastikowymi zatyczkami (dodatkowo oznaczonymi strzałkami, jedna do wstrzyknięcia, druga wskazująca miejsce do podłączenia zestawu do infuzji) co zmniejsza ryzyko kontaminacji. Porty w

proponowanych opakowaniach mają właściwości samozasklepiające dzięki czemu nawet po przypadkowym wyrwaniu zestawu do infuzji zalecony w terapii płyn nie wycieknie na zewnątrz. Reasumując - takie opakowanie skraca czas pracy personelu przy przygotowaniu infuzji oraz zmniejsza koszty przygotowania ze względu na brak konieczności dezynfekcji portów przed pierwszym użyciem.

Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SIWZ.

23. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 3 pozycji 24 produktu leczniczego Voluven 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 zawieszzonego w NaCl 0,9% 500ml?

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

24. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 3 pozycji 33 Płyn wieloelektrolitowy fizjologiczny izotoniczny, zawierający wszystkie niezbędne kationy (Na, K, Ca, Mg) oraz odpowiadające za fizjologiczne pH krwi człowieka octany i cytryniany. Osmolarność identyczna z osmolarnością osocza (285 - 300 mmol/l) - butelka stojąca z polietylenu?

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

25. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Pakiecie 5 w pozycji 69 opakowania stojącego z dwoma różnej wielkości portami?

Odpowiedź. Zamawiający nie wymaga.

26. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 5 pozycja 76 preparatu Propofol 1% w ampułkach 20ml?

Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SIWZ.

27. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę w pozycjach, gdzie jednostka miary są szt., fiołki, gramy itp?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

28. Czy Zamawiający dopuści dopuszczenie podania cen jednostkowych z dokładnością do 4 miejsc po przecinku w pozycjach, gdzie jednostka miary są szt., fiołki, gramy itp?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga podanie cen jednostkowych do dwóch miejsc po przecinku.

29. 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 leku np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki; amp.-fiol.; fiol.-amp-strz, tabl.o przedłużonym uwalnianiu – tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, fiol za worek, worek za – KabiPack i odwrotnie.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki; tabl. o przedłużonym uwalnianiu – tabl, o zmodyfikowanym uwalnianiu, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

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

Odpowiedź. Należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży z uwagą o jego braku pod pakietem.

31. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 86. Czy Zamawiający dopuści wycenę 52 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.

32. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 34. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź. Zamawiający nie wydzieli.

33. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 214. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Pangrol 25 000, kaps., 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

34. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 215. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Pangrol 10 000, kaps., 50 szt.?

Odpowiedź. Zamawiający z odpowiednim przeliczeniem ilości

35. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 292. W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, należy wycenić 25 opak. Leku x 1 but.

36. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 165. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, należy wycenić 1 opak. X 48 saszetek lub 1 opakow. X 50 saszetek.

37. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 165. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

38. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 371. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt ?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

39. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 143. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

40. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 184. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej HepaDr., tabl.powl., 40 szt?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

41. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 37. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza w tej pozycji wycenę opak. a'40 g.

42. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 99. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny sprzedaży z informacją pod pakietem.

43. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 79. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 200mg w postaci kaps.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

44. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 193. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro,20 mg/10 ml,emuls.do wstrz.,10amp.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

45. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 368. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr 250g z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

46. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 189. W związku z niedostępnością leku w dawce 1,6mg/ml, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 2mg/ml a 200ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

47. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 60. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

48. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 56. 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?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

49. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 56. 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 wymaga zgodnie z SIWZ.

50. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 70. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

51. Proszę o wydzielenie z pakietu 2 poz. 29-35. Umożliwi to przystąpienie do pakietu 2 większej liczby oferentów, a tym samym uzyskanie lepszych cen.

Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie, wymaga zgodnie z SIWZ.

52. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 164. Czy ze względu na brak produkcji i niedostępność na rynku preparatu Formaldehyd 40% Zamawiający dopuści wycenę preparatu o stężeniu 35% lub 37%?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza preparat o stężeniu 37%.

53. Dotyczy pakietu 1 poz. 175. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Glyceroli 85%. (producent zmienił opakowanie z 86% na 85%)

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

54. Dotyczy pakietu 1 poz. 104. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Absenor, 300 mg, tabl.o przedł.uwaln., 100 szt. Pozwoli to złożyć korzystniejsza ofertę.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

55. Dotyczy pakietu 1 poz. 105. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Absenor, 500 mg, tabl.o przedł.uwaln., 100 szt. Pozwoli to złożyć korzystniejsza ofertę.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

56. Dotyczy pakietu 5 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga wyceny leku Polopiryna S, 300 mg,tabl.,20 szt, bl (2x10)?

Odpowiedź. Zamawiający nie wymaga, zgodnie z SIWZ.

57. Proszę określić dawkę leków w pakiecie 5 poz. 86 i 90 oraz w pakiecie 10 poz. 20.

Odpowiedź. Wymagamy w pak. 5 poz. 86 – 5 mg x 5amp., pak. 5 poz. 90 – 100 mg/2ml x 5 amp., pak. 10 poz. 20 – 1g ampicyliny + 500 mg sulbaktamu.

58. Dotyczy pakietu 1 poz. 263. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Trilac

kaps x 20?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.

59. Dotyczy pakietu 1 poz. 38. Czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu w postaci kremu, gdyż tylko tak jest zarejestrowany.

Odpowiedź. Tak, Zamawiający wymaga.

60. Dotyczy pakietu 1 poz. 289, 290. W związku ze zmianami wprowadzonymi przez producenta, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Nutramigen LGG 400g odpowiednio 2 i 1. Proszę określić ilość, jaką należy wycenić.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, wymagana ilość do wyceny po 5 opakowań.

61. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 166. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Uman Big, 180 j.m./ml; 1ml, roztw.d/wstrzyk., 1fiol.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

62. Proszę określić wielkość opakowania leków w pakiecie 1 poz. 435 i 436.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga opakowania x 50 tabletek.

63. Dotyczy pakietu 4 poz. 3. Proszę o wydzielenie leku do odrębnego pakietu. Umożliwi to złożenie większej liczby ofert na ten preparat.

Odpowiedź. Zamawiający nie wydzielił, wymaga zgodnie z SIWZ.

64. Dotyczy pakietu 5 poz. 75. Proszę o wydzielenie leku do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczbie oferentów na pakiet 5.

Odpowiedź. Zamawiający nie wydzielił, wymaga zgodnie z SIWZ.

65. Dotyczy pakietu 1 poz. 332. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu 150ml x 50szt?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

66. Dotyczy pakietu 1 poz. 422. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu x 100szt?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

67. Proszę o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga wyceny leków w postaci tabl./kaps. o przedłużonym uwalnianiu w pak 1 poz. 180, 372, 393, 430, pak 5 poz. 64-66, 79, 89, pak 6 poz. 30. Tylko w takiej postaci preparaty te są dostępne.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

68. Dotyczy pak 1 poz. 74, 81, 99, 292, 318, 354, 375, 379, pak 2 poz. 50, 69, 102 oraz pak 6 poz. 5. Proszę o wykreślenie leków, których produkcja jest już zakończona i nie można zagwarantować ich dostawy przez czas obowiązywania umowy.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga podanie ostatniej ceny sprzedaży z informacją pod pakietem.

69. Dotyczy pakietu 1 poz. 42, 109, 150, 189, 266, 320, pakietu 2 poz. 77, 104, 106. W związku z niedostępnością tymczasową preparatów, i brakiem informacji o ponownej dostępności, proszę o wykreślenie leków lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga podanie ostatniej ceny sprzedaży z informacją pod pakietem.

70. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leków w postaci:

- ampulek – pak 1 poz. 72, pak 2 poz. 23, pak. 5 poz. 4, 5, pak 10 poz. 7
- fiolek – pak 1 poz. 176, 437, pak 2 poz. 81
- kapsułek twardych – pak 1 poz. 160, 173, 174, 210, 321, 322, 336, 370
- tabl. powlekanych – pak 1 pow. 9, 30, 40, 45, 46, 64, 65, 66, 92, 113, 126, 131, 139, 156, 172, 220, 221, 224, 233, 279, 280, 286, 380, 383, 385, 407, 408, 415, 416, 421, 422, 423, 432, 435, 436, 439, pak 2 poz. 4, 27, 82, 87, pak 5 poz. 10, 11, 29, 52, 54, 58, 59, 60, 77, 78, 84, 85, 87, pak 6 poz. 13, 34, pak 10 poz. 4, 10, 11, 12

- tabl. drażowane – pak 1 poz. 371, 405, pak 2 poz. 105
- tabl. ulegających rozpadowi w j. ustnej – pak 1 poz. 253-255
- t. dojelit – pak 1 poz. 307, 308, pak 6 poz. 26, 27
- butelek – pak 2 poz. 72, 73
- tabl – pak 1 poz. 296
- tabl. musujące – pak 1 poz. 438
- kaps. dojelit. twarde – pak 1 poz. 300

Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody (odpowiedź jak do pytania 29).

71. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust.2 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

72. Do treści §4 ust.1 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §4 ust.1 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

73. Do §6 ust.3 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia, a nie od całości zamówienia? Nadmieniamy, że opóźnienie może dotyczyć niewielkiej części zamówienia i nieuzasadnionym jest karanie wykonawcy za część zamówienia dostarczoną terminowo.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

74. Do § 6 ust.4 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru podlegającego reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji, a nie od całości zamówienia?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

75. Do treści §6 ust.9 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

76. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie

zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §9 ust.3 pkt 2) - projektu umowy)?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

77. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust.2 i §9 ust.3 pkt c) umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.