

Konstancin-Jeziorna, dn. 01.04.2021 r.

Do zainteresowanych

Zawiadomienie

Dotyczy: Przetargu nieograniczonego na dostawę leków na potrzeby Centrum Kompleksowej Rehabilitacji Sp. z o. o." (nr referencyjny sprawy: A/F/1/2021).

W postępowaniu przetargowym na dostawę leków na potrzeby Centrum Kompleksowej Rehabilitacji Sp. z o. o." nr referencyjny sprawy: A/F/1/2021 wpłynęły zapytania.

W związku z powyższym Zamawiający zgodnie z art. 38 ust 1 pkt 1, ust 2 i ust 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz.U. z 2017 r. poz 1579 ze zm.) informuje, że:

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 1 Pakietu 1 pozycja 255

Czy Zamawiający dopuszcza opakowania o gramaturze 175g? Wskazane przez Zamawiającego opakowania 300g nie występują na rynku. W przypadku dopuszczenia proszę o podanie ilości opakowań.

Odpowiedz: Zamawiający omyłkowo opisał wielkość opakowania. Chodzi o opakowania 175g w ilości 42 sztuki.

Pytanie nr 2, Pakiet 8. Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do operacji biodra wykonanych z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu (film polietylenowy + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) (zgodne z EN 13795 1-3) o gramaturze 55g/m². Dodatkowo obłożenie posiada obszar wzmocniony (pad chłonny z hydrofilowej wiskozy,) o gramaturze całkowitej w obszarze krytycznym min. 110 g/m². Serwety posiadają - I klasa palności (16 CFR 1610). Odporność na przenikanie cieczy w cm (H₂O): strefa niewzmocniona: Md = 150 i Lq = 155, strefa wzmocniona: Md = 139 i Lq = 139,

ącego w swoim składzie:

- 1 x serweta pomocnicza o wymiarach 150cm x 190cm,
pozostałe parametry i skład zestawu spełnione.

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 3, Pakiet 8.Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do operacji na kończynie wykonanych z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu (film polietylenowy + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) (zgodne z EN 13795 1-3) o gramaturze 55g/m². Dodatkowo obłożenie posiada obszar wzmocniony (pad chłonny z hydrofilowej wiskozy,) o gramaturze całkowitej w obszarze krytycznym min. 110 g/m². Serwety posiadają - I klasa palności (16 CFR 1610). Odporność na przenikanie cieczy w cm (H₂O): strefa niewzmocniona: Md = 150 i Lq = 155, strefa wzmocniona: Md = 139 i Lq = 139, pozostałe parametry i skład zestawu spełnione.

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 4, Pakiet 8 Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do artroskopii kolana posiadającego w swoim składzie:

- 1 x osłonę na kamerę o wymiarach 13cm x 250cm,
pozostałe parametry i skład zestawu spełnione.

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 5, Pakiet 8 Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu uniwersalnego wzmocnionego posiadającego w swoim składzie:

- 1 x serweta przylepna wzmocniona o wymiarach 200cm x 200cm,
pozostałe parametry i skład zestawu spełnione.

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 6, Pakiet 8 Pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jednorazowego fartucha chirurgicznego zgodnego z EN 13795 1-3; z włókniny polipropylenowej typu SMS o gramaturze 40g/m². Wzmocnienia nieprzemakalne w rękawach i z przodu fartucha o gramaturze 42 g/m²., pozostałe parametry i skład zestawu spełnione.

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

nr 7, Pakiet 8 Pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania jednorazowego fartucha chirurgicznego zgodnego z EN 13795 1-3; z włókniny polipropylenowej typu SMS o gramaturze 40g/m².

pozostałe parametry i skład zestawu spełnione.

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej § 8 ust. 1 pkt. 1. do wysokości 10% brutto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów § 2 ust. 1 pkt. a) w przypadku asortymentu będącego wyrobami medycznymi w zakresie Pakietu nr 8 na następującą:

Zamowienia składane do godziny 12:00 będą realizowane w ciągu max 24 godzin od momentu przekazania zamówienia Wykonawcy.

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę dla pakietów 5,6,7,8,9.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.1a. termin dostaw z 6 godzin na 24 godziny, jak w punkcie 2.1.b? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”. Należy zauważyć, że złożenie zamówienia po godzinie 12.00 powoduje, że termin dostawy wynosi 24 godziny (a nawet więcej dla zamówień składanych przed dniami wolnymi); można zatem przyjąć, że Zamawiający może wyznaczyć taki termin dla wszystkich dostaw, skoro jedynym wyróżnikiem dla terminów dostaw jest godzina złożenia zamówienia (a nie np. fakt zamawiania leków ratujących życie).

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

nr 11

Czy Zamawiający w par. 2.2. usunie wymóg potwierdzenia przyjęcia zamówienia do realizacji? Przepisy nakazują informowanie o odmowie dostawy wraz z podaniem przyczyn, ale nie o przyjęciu zamówienia do realizacji. Jest to dodatkowy, dolegliwy organizacyjnie wymóg, niewynikający z przepisów.

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie wymogu 2.2.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający w par. 5.3 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu reklamacji do 3 dni.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający zmieni sposób naliczania kary umownej określonej w par. 8.1.2 z naliczając ją za dzień, a nie godzinę zwłoki? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedz: Zamawiający proponuje modyfikację zapisu na:

„za zwłokę w dostarczeniu części lub całości przedmiotu Umowy w wysokości 1 % wartości brutto niedostarczonej na czas zamówionej części zamówienia za każdy dzień zwłoki”.

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 8.1.3 z 2% do wartości max. 1%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 15

W związku z treścią par. 8 umowy Wykonawca wnosi o podanie maksymalnej wartości kar umownych (art. 436 pkt 3 Ustawy PZP). Zamawiający musi podać w umowie łączną maksymalną wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony; jest to ustawowy wymóg co do treści umowy.

Odpowiedz: Zamawiający określa łączną maksymalną wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony na wartość 10% wynagrodzenia Wykonawcy brutto określonego w § 3 ust. 1 Umowy

Pytanie nr 16

Prosimy o wyjaśnienie naszych wątpliwości w odniesieniu do zapisów w §13 ust. 2 w związku z zapisem §8 ust. 1 pkt 1 umowy oraz do modyfikacji projektu umowy. Według informacji zawartych w przedmiotowych odpowiedziach, nie można zmienić zapisów w §13 ust. 2 umowy z powodu zaleceń (dyspozycji) działu kontroli zamówień publicznych Narodowego Funduszu Zdrowia (NFZ). W tym miejscu pozwalamy sobie wskazać, że ani dział kontroli zamówień publicznych, ani nawet NFZ, nie są stroną niniejszej umowy.

emy, że zalecenia, zarządzenia i dyspozycje NFZ, nie są prawem powszechnie obowiązującym w naszym kraju i wykonawcy zamówień publicznych nie mają obowiązku się do nich stosować. Również ustawa z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019, poz. 2019, dalej PZP), nie obliguje stron do uwzględniania zaleceń NFZ w umowach o udzielenie zamówienia publicznego.

Ponadto wykonawcy realizujący zamówienia publiczne w zakresie dostaw leków, będący najczęściej hurtownikami farmaceutycznymi, mogą przez okres realizacji umowy stosować wyłącznie ceny zakontraktowane w umowie z producentami leków. Takie umowy nie przewidują waloryzacji cen w oparciu o średni koszt rozliczania substancji czynnej, refundowanej w ramach programu lekowego lub chemioterapii, zawartej w danym leku, opublikowany w komunikacie Narodowego Funduszu Zdrowia,

ponieważ komunikaty, ani zarządzenia NFZ nie mają tu zastosowania. Jednocześnie wskazujemy, że wykonawcy zamówień publicznych na etapie składania ofert nie posiadają wiedzy o skali i wysokości zmian średniego kosztu rozliczania substancji czynnej, refundowanej w ramach programu lekowego lub chemioterapii, opublikowanego w komunikacie NFZ, w związku z tym nie mogą dokonać kalkulacji oferowanych cen z zachowaniem warunku powyższej waloryzacji.

Mając na względzie powyższe, wnosimy o doprecyzowanie warunków przedmiotowej umowy w zakresie rezygnacji Zamawiającego z naliczania kary przewidzianej w §8 ust.1 pkt 1 umowy, w przypadku, kiedy dojdzie do konieczności rozwiązania umowy w jej części dotyczącej waloryzacji w oparciu o średni koszt rozliczania substancji czynnej, refundowanej w ramach programu lekowego lub chemioterapii, opublikowany w komunikacie NFZ (co przewiduje §13 ust.2 umowy), gdyż wykonawcy zamówień publicznych nie mogą zadeklarować takiej zmiany ceny z powodu braku jakichkolwiek danych do jej skalkulowania w ofercie przetargowej. Podkreślamy, że taka modyfikacja umowy wpłynie na znaczne podwyższenie poziomu konkurencyjności składanych ofert oraz ilości wykonawców skłonnych złożyć ofertę w niniejszym postępowaniu

Odpowiedz: Zamawiający zdaje sobie sprawę z faktu, iż wytyczne lub decyzję NFZ w zakresie treści SWZ nie są źródłem prawa. Jednak jako świadczeniodawca realizujący w zakresie swojej działalności świadczenia medyczne finansowane ze środków NFZ, jesteśmy zobowiązani uwzględnić takie wytyczne w dokumentacji przetargowej. Niezależnie od powyższego po dokonaniu szczegółowej analizy formalno-prawnej uwzględniamy Państwa wnioski w zakresie rezygnacji Zamawiającego z naliczania kary przewidzianej w §8 ust.1 pkt 1 umowy, w przypadku, kiedy dojdzie do konieczności rozwiązania umowy w jej części dotyczącej waloryzacji w oparciu o średni koszt rozliczania substancji czynnej, refundowanej w ramach programu lekowego lub chemioterapii, opublikowany w komunikacie NFZ.

Pytanie nr 17

Dotyczy Pakietu nr 14, poz. 1 i 2, czy Zamawiający dopuści wycenę postać kaps.dojelit.tward.?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

nr 18

Prosimy Zamawiającego o określenie, czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę poszczególnych form postaci leków:

- a) Kapsułek na kapsułki miękkie
- b) Kapsułek na kapsułki twarde
- c) Kapsułek na tabletki
- d) Kapsułek na tabl powl
- e) Tabletek na kapsułki
- f) Tabletek na tabletki powlekane
- g) Tabletek na tabletki drażowane
- h) Drażetek na tabletki drażowane
- i) Tabletek na tabletki dojelitowe
- j) Ampułki na fiolki
- k) Fiolki na ampułki

Odpowiedz: Zamawiający prosi o wskazanie konkretnej pozycji.

Pytanie nr 18

Czy w wypadku braku dostępności na rynku Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę zamiennika dopuszczonego przez Ministerstwo Zdrowia?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 19

Czy w przypadku braku produkcji Zamawiający wyrazi zgodę na wpisanie ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o braku?

Odpowiedz: Zamawiający prosi o wskazanie konkretnej pozycji.

Pytanie nr 20

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; 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)?

Odpowiedz: w przypadku niewielkiej różnicy maksymalnie 2-krotnej wielkości wskazanej przez zamawiającego, zamawiający prosi o zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę, w przypadku większej różnicy zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie większych opakowań.

Pytanie nr 21

awiający w pakiecie PAKIET NR 4 Preparaty anestetyczne, poz. 2 (Bupivacaini hydrochloridum spinal heavy inj. 0,5% amp. Zawierające 4ml jałowego roztworu a 5szt w opakowaniu handlowym.) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza inny sposób pakowania produktu.

Pytanie nr 22

Pakiet 6, poz. 2: czy Zamawiający dopuści neurokompresy wykonane z włókniny wiskozowo-poliestrowej, niepozostawiającej kłaczek w polu operacyjnym. Neurokompres posiada na stałe przymocowaną nitkę kontrastującąw promieniach RTG, Długość nitki mocującej neurokompres min 25cm. Rozm.10mm x 10mm x 10szt w blistrze.

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 23

Pakiet 6, poz. 11-13: czy Zamawiający dopuści sterylizację kompresów w tlenku etylenu?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 24

Pakiet 6, poz. 11-13: czy Zamawiający dopuści kompresy bez podwijanych brzegów?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 25

Pakiet 6, poz. 14-16: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania wyrobów sklasyfikowanych w klasie IIa reguła 7 jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne przeznaczone do krótkotrwałego użytku? Wyroby sklasyfikowane w klasie I reguła 4 są nieinwazyjnymi wyrobami medycznymi, których zastosowanie zgodnie z klasyfikacją wyrobów medycznych nie dopuszcza do kontaktu np z:

- a. -błoną śluzową jamy ustnej,
- b. -błoną śluzową oka,
- c. -błoną śluzową jamy nosowej
- d. -przewodem słuchowym ucha zewnętrznego.

Wykorzystanie produktów do kontaktu z wymienionymi przykładami w ograniczonym zakresie dopuszcza dopiero reguła 5 klasyfikacji wyrobów medycznych, opisana w rozporządzeniu Ministra Zdrowia. Zatem, na podstawie przytoczonej regulacji prawnej, nie wolno stosować wyrobów z klasy I reguła 4 w procedurach takich, jak np. pobranie wymazu bądź zaopatrywanie.

zeń błony śluzowej jamy ustnej, oka, jamy nosowej lub przewodu słuchowego ucha zewnętrznego. W znaczeniu prawnym kompresy sklasyfikowane w klasie I reguła 4 mogą być użyte wyłącznie jako bariera mechaniczna, do ucisku lub do absorpcji wysięków i nie można używać ich we wskazanych przykładach. Aktualny opis w specyfikacji dopuszcza zaoferowanie wyrobów w klasie I reguła 4
Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza te wyroby.

Pytanie nr 26

Pakiet 7, poz. 3: czy Zamawiający dopuści majtki chłonne z nadrukiem kierunkowym "FRONT" wskazującym na przód produktu?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 27

Pakiet 7, poz. 3: czy Zamawiający potwierdza, że wymaga, podobnie jak w pozostałych pozycjach, opakowań a'30 sztuk?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza wymaganie.

Pytanie nr 28

Par. 2 ust. 1a: prosimy o wydłużenie czasu realizacji zamówienia składanego przed godziną 12.00, tak aby

dostawa następowała następnego dnia roboczego? Dostarczenie zamówienia w tak krótkim czasie może być niemożliwe ze względów logistycznych.

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę dla pakietów 5,6,7,8,9.

Pytanie nr 29

Par. 8 ust. 1.1: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby postawą kary umownej była wartość niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 30

Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć? Jak należałoby dokonać przeliczenia – zachowując 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/dół do pełnego opakowania?

Odpowiedz: w przypadku niewielkiej różnicy maksymalnie 2-krotnej wielkości wskazanej przez zamawiającego, zamawiający prosi o zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę, w przypadku większej różnicy zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie większych opakowań.

nr 31

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powl.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, kaps.-kaps.twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabl.-tabl.dojel. i odwrotnie)?

Odpowiedz: Zamawiający prosi o wskazanie konkretnej pozycji.

Pytanie nr 32

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, i odwrotnie?

Odpowiedz: Zamawiający prosi o wskazanie konkretnej pozycji.

Pytanie nr 33

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

Odpowiedz: Zamawiający prosi o wskazanie konkretnej pozycji.

Pytanie nr 34

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

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 35

Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 14, 15, czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl.powl.?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 36

Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 2, 10, 17, 19, czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl.powl. ?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 37

Pakietu nr 3, poz. 3, czy Zamawiający dopuści wycenę Cefepime Kabi, 1 g, prosz.d/sp.roztw.d/wst,inf, 20ml,10 fiol w ilości 2 op.?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 38

Dotyczy Pakietu nr 3, poz 4, czy Zamawiający dopuści wycenę Cefepime Kabi, 2 g, prosz.d/sp.roztw.d/wst,inf, 20ml,10 fiol w ilości 1 op.?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 39

Dotyczy Pakietu nr 3, poz 9, czy Zamawiający dopuści wycenę Claritromycin 500 mg, tabl.powl., 14 szt w ilości 40op.?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 40

Dotyczy Pakietu nr 3, poz 13, czy Zamawiający dopuści wycenę Doxycyclinum TZF, 20mg/ml; 5ml, roztw.do infuzji, 10 amp w ilości 2 op.?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 41

Dotyczy Pakietu nr 3, poz 18, czy zamawiający Wydzielili pozycję do osobnego pakietu?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 42

Dotyczy Pakietu nr 3, poz 18, czy zamawiający miał dopuści wycenę Piperacillin/Tazobactam 4g+0.5g,pr.d/sp.r.d/inf,10 fiol w ilości 2 op.?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 43

Dotyczy Pakietu nr 3, poz 19, czy Zamawiający dopuści wycenę Xifaxan, 200 mg, tabl.powl., 12 szt w ilości 24 op.?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 44

Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 20, czy zamawiający dopuści wycenę Imipenem/Cilastatin Kabi, 500 mg+500 mg,prosz.d/inf.,10 fiol w ilości 2 op.?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

nie nr 45

Dotyczy Pakietu nr 3, poz 21, czy zamawiający miał na myśli wycenę Vancomycin 1000, 1g,prosz.ds.roztw.inf.doż,doustn.,5 fiole w ilości 3 op?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 46

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 22. 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?

Odpowiedz: Zamawiający wymaga preparatu zgodnie z opisem.

Pytanie nr 47

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 20. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofferowany 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, zaofferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedz: Zamawiający wymaga preparatu zgodnie z opisem.

Pytanie nr 48

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp w ilości 2 opakowań?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 49

Dotyczy pakietów nr 10, 11, 12, 13, 14, 15, 17, 18, 20;

Do treści §2 ust. 1 lit. a) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie jednolitego terminu na wykonanie dostawy w zakresie wymienionych wyżej pakietów, wynoszącego zawsze 24 godziny od momentu przekazania zamówienia Wykonawcy?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikacje.

Pytanie nr 50

Do treści §2 ust. 1 lit. a) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie jednolitego terminu na wykonanie dostawy, wynoszącego zawsze 24 godziny od momentu przekazania zamówienia Wykonawcy?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

nie nr 51

Do treści §2 ust.5 Wzoru umowy. „Prosimy o zmianę zapisu i nadanie brzmienia”...Zamawiający zastrzega możliwość zwrotu leku w terminie 7 dni od dnia dostawy”.

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę na treść zapisu „Zamawiający zastrzega możliwość zwrotu leku w terminie 14 dni od dnia dostawy”.

Pytanie nr 52

Prosimy o zmianę postanowień §4 ust.7 projektu umowy w taki sposób, aby w razie zmiany cen leku określonej w tym instrumencie na wyższe, godzącej w interes gospodarczy Wykonawcy, strony zobowiązane były do podjęcia rokowań mających na celu sprawiedliwe rozłożenie ciężaru ekonomicznego wprowadzonej zmiany. Jednocześnie prosimy o wprowadzenie uprawnienia obu stron, do odstąpienia od umowy w części objętej przedmiotową podwyżką, w razie nieosiągnięcia wyżej opisanego porozumienia. Unormowania §7 ust.7 projektu umowy w obecnym brzmieniu stanowią manifestację przewagi kontraktowej Zamawiającego, naruszają prawo Wykonawcy do godziwego zysku i jako takie nie mogą się ostać

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SWZ.

Pytanie nr 53

Do treści §4 ust. 9 wzoru umowy. 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 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?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 54

Do treści §6 wzoru 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 §6 wzoru 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."

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 55

Do treści §8 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §8 ust. 1 pkt 1) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu.

nie nr 56

Do treści §8 ust. 1 pkt 2) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnych kar umownych za opóźnienie dostawy w wysokości 0,01% wartości brutto niedostarczonej na czas zamówionej części zamówienia za każdą godzinę opóźnienia?

Odpowiedz: Zamawiający proponuje modyfikację zapisu na : „ za zwłokę w dostarczeniu części lub całości przedmiotu Umowy w wysokości 1% wartości brutto niedostarczonej na czas zamówionej części zamówienia za każdy dzień zwłoki”.

Pytanie nr 57

Do treści §8 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnych kar umownych za opóźnienie reklamacji w wysokości 0,5% wartości brutto reklamowanego towaru dziennie?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 58

Do treści §8 ust. 7 wzoru umowy prosimy o dopisanie 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."

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zapisy ustawowe są obowiązujące niezależnie od ich umieszczenia w treści SWZ.

Pytanie nr 59

Do §13 ust. 2 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie postanowienia umownego wskazanego w §13 ust. 2 wzoru Umowy zgodnie z którym Zamawiający przewidują zmianę umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy w zakresie zmiany ceny jednostkowej brutto poszczególnego asortymentu wyszczególnionego w załączniku do umowy w sytuacji gdy średni koszt rozliczania substancji czynnej, refundowanej w ramach programu lekowego lub chemioterapii, zawartej w leku nabywanym na podstawie niniejszej umowy, opublikowany w komunikacie Narodowego Funduszu Zdrowia, będzie niższy od kosztu tej substancji czynnej obliczonego z uwzględnieniem wielkości opakowania, mocy oraz ceny hurtowej brutto produktu leczniczego objętego

niniejszą umową?

Po pierwsze, wskazać należy, że postanowienie to dotyczy wewnętrznych zasad rozliczeń między świadczeniodawcami a NFZ, w tym w szczególności zasad korygowania wartości produktu rozliczeniowego lub świadczenia w oparciu o zastosowanie współczynników korygujących, na które to zasady Wykonawca nie ma wpływu i nie jest ich stroną. Zgodnie z definicją współczynników korygujących wprowadzoną Rozporządzeniem Ministra Zdrowia w sprawie ogólnych warunków umów o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej z dnia 8 września 2015 r. są to współczynniki, za pomocą których wyliczana jest wysokość zobowiązania Funduszu wobec świadczeniodawcy. Ustalenia te są zatem wewnętrznymi uzgodnieniami Zamawiającego z NFZ, a Wykonawca nie jest ich adresatem i nie mogą one kształtować obowiązków

wców. W konsekwencji nieuzasadnione jest oczekiwanie od Wykonawcy, aby cena każdorazowo ulegała zmianie wskutek zmian ww. Zarządzeń czyli była warunkowana przepisami o charakterze wewnętrznym, których Wykonawca nie jest Stroną. Zasadniczym jest bowiem, iż zarządzenia te nie są źródłem prawa powszechnie obowiązującego Rzeczypospolitej Polskiej i wprowadzanie takich postanowień w umowie przetargowej i czynienie z nich zobowiązania Wykonawcy jest nieuprawnione i bezpodstawne. Zarządzenia Prezesa NFZ, które wprowadzają nowe zasady rozliczeń Świadczeniodawców z NFZ właśnie poprzez możliwość skorzystania ze współczynników korygujących są bowiem aktami prawa wewnętrznego, na co wprost wskazał Sąd Apelacyjny w Gliwicach w wyroku z dnia IV SA/GI 1151/17. Bezpodstawnym jest zatem wskazywanie jako wiążącego bezwzględnie wszystkich uczestników mechanizmu zmiany cen w oparciu o współczynniki korygujące w sytuacji gdy brak jest podstawy prawnej uprawniającej do tego (Wykonawców nie wiążą bowiem ani Rozporządzenie Ministra Zdrowia ani Zarządzenia Prezesa NFZ).

Po drugie, podkreślić należy, że tak określona klauzula jest także nadużyciem w rozumieniu art. 353(1) KC. – zarówno, iż nie tylko nie ma przepisu uprawniającego do stosowania cen maksymalnych, w dodatku o charakterze ruchomym, ale też narusza zasady współżycia społecznego. Niezgodnym bowiem z regułami uczciwości jest przerzucanie na Wykonawcę kosztów prowadzenia swojej własnej działalności niezwiązanej bezpośrednio ze świadczeniem Wykonawcy.

Po trzecie, nieuprawnione działania Zamawiającego wskazane powyżej wyczerpują także znamiona niedozwolonej klauzuli, o której mowa w art. 6 ust. 1 pkt 6 i 7 ustawy o ochronie konkurencji i konsumentów. Zgodnie z wyżej wskazanym przepisem zakazane są porozumienia, których celem lub skutkiem jest wyeliminowanie, ograniczenie lub naruszenie w inny sposób konkurencji na rynku właściwym, polegające w szczególności na” 6) ograniczaniu dostępu do rynku lub eliminowaniu z rynku przedsiębiorców nieobjętych porozumieniem; 7) uzgadnianiu przez przedsiębiorców przystępujących do przetargu lub przez tych przedsiębiorców i przedsiębiorcę będącego organizatorem przetargu warunków składanych ofert, w szczególności zakresu prac lub ceny” – mając zaś na uwadze działania Zamawiającego polegające na wymaganiu zmiany ceny w oparciu o czynniki niezależne od Wykonawcy i wskazując na mechanizm, który jest wewnętrzną regulacją między Zamawiającym a NFZ wskazać należy, że zachodzi podstawa do uznania takich porozumień za nieważne, zgodnie z art. 6 ust. 2 ustawy o ochronie konkurencji i konsumentów. Ponadto działania Zamawiającego „przerzucającego” na Wykonawcę koszty prowadzenia swojej działalności można kwalifikować także jako nadużycie pozycji dominującej na rynku właściwym, które, zgodnie z art. 9 ust. 1 pkt 1 ustawy o ochronie konkurencji i konsumentów polega w szczególności na „bezpośrednim lub pośrednim narzucaniu nieuczciwych cen, w tym cen nadmiernie wygórowanych albo rażąco niskich, odległych terminów płatności lub innych warunków zakupu albo sprzedaży towarów”. Po czwarte, zmiana, o którą wnosi Wykonawca będzie pozostawała w zgodzie z nowym projektem ustawy Prawo Zamówień Publicznych, której naczelną zasadą jest zrównoważenie pozycji stron w umowach w

sprawie zamówienia publicznego poprzez zakaz kształtowania praw i obowiązków Zamawiającego i Wykonawcy w sposób rażąco nieproporcjonalny do rodzaju zamówienia oraz ryzyka związanego z jego realizacją.

Na marginesie Wykonawca wskazuje, że współczynnik korygujący jest stosowany do leków nieobjętych refundacją, co wynika z uzasadnienia do Zarządzenia Prezesa NFZ nr 75/2018/DGL w sprawie określenia

ów zawierania i realizacji umów w rodzaju leczenie szpitalne w zakresie programy lekowe (wprowadzającego współczynnik)

Wykonawca wskazuje, że powyższe stanowisko znajduje potwierdzenie w wyroku z dnia 30 lipca 2019r. w sprawie o sygn. akt KIO 1331/19 oraz w wyroku z dnia 31 lipca 2019 r. o sygn. akt KIO 1382/19, w których to Krajowa Izba Odwoławcza odniosła się do zagadnienia przeliczenia kosztów związanych z każdorazowym dostosowywaniem ceny do progów kosztowych uprawniających do zastosowania współczynnika korygującego, wskazującego na bezpodstawność takiej praktyki.

KIO wskazała wyraźnie, że zamawiający nie może opisywać przedmiotu w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. Wymóg zaferowania ceny, której maksymalny limit ustalony ma być na podstawie zarządzenia Prezesa NFZ jest sprzeczny z zasadą uczciwej konkurencji w rozumieniu przepisów wskazanych wyżej (tj. dot. ochrony konkurencji). Dalej KIO stwierdza, że Zamawiający nie jest natomiast uprawniony do wpływania na treść oświadczenia woli wykonawcy poprzez narzucanie mu maksymalnej ceny, w tym również jednostkowej, za realizację zamówienia. Z uwagi na to, że zamawiający nie ma kompetencji w zakresie kształtowania cen ofert, które zostaną złożone przez wykonawców, czynność polegająca na narzuceniu maksymalnej ceny może być zakwalifikowana jako utrudniająca uczciwą konkurencję.

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zapis ten został zadysponowany jako obligatoryjny przez dział kontroli zamówień publicznych NFZ

Pytanie nr 60

Do treści §13 ust. 3 pkt 3) wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „...jednak na okres nie dłuższy niż 6 miesięcy.”.

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje modyfikację zapisu na : „zmiany terminu obowiązywania umowy, tj. przedłużenia go, w sytuacji nie zrealizowania całego asortymentu będącego przedmiotem umowy w pierwotnym terminie, jednak na okres nie dłuższy niż 6 miesięcy - przy czym zmiana ta nie może prowadzić do zmiany wynagrodzenia Wykonawcy;”

Pytanie nr 61

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedz: wobec zamawiającego nie zachodzą przesłanki niewypłacalności ani zagrożenia niewypłacalnością i nie są znane okoliczności które mogłyby spowodować taką sytuację w przyszłości.

Pytanie nr 62

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego

na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na ustanowienie zabezpieczenia gdyż wobec zamawiającego nie zachodzą przesłanki niewypłacalności ani zagrożenia niewypłacalnością i nie są znane okoliczności które mogłyby spowodować taką sytuację w przyszłości.

Pytanie nr 63

dotyczy: Załącznik leki pakiety do SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leków równoważnych różniących się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki lub tabletki powlekanej; ampułka za fiolkę i odwrotnie, maść za krem i odwrotnie, itp?

Odpowiedz: Zamawiający prosi o wskazanie konkretnych pozycji.

Pytanie nr 64

dotyczy: Załącznik leki pakiety do SIWZ

Czy ze względu na niedostępność/zakończenie produkcji poniższych leków oraz brak dostępnych zamienników, Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji z pakietów jn.:

Pakiet pozycja nazwa

1 40 Bisacodyl x5 supp

1 72 Desmopresyna 0,1mg/5mlaer.do nosa

1 126 Glukoza 1 WW*10sasz

1 205 Metylodigoksyna 0,1mg 30tabl

2 4 Midazolamum 7,5mg x10tbl powlekane

Jeśli nie, proszę o informację jak wycenić pozycje niedostępne na rynku?

Odpowiedz: pak nr 1 poz 40 bisacodyl czopki - na rynku dostępny jest preparat dulcobis czopki, proszę o jego wycenę, pozostałe pozycje proszę o ich wykreślenie.

Pytanie nr 65

dotyczy: Załącznik leki pakiety do SIWZ

Czy ze względu na niedostępność/zakończenie produkcji Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie następujących zamienników:

Pakiet pozycja nazwa proponowany zamiennik

1 60 ChlorhexydynyDichlorowodorek SEBIDIN D/SSANIA * 20 TABL

5mg+Acidum Ascorbicum 75mg16 tbl do ssania

Żelaza II siarczan 325mg prol x30 draż. TARDYFERON 80 MG *30 TABL

Jeśli nie, proszę o informację jak wycenić pozycje niedostępne na rynku?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 66

Rozdział XI punkt 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę terminu związania ofertą z 60 na 30 dni?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 67

Dotyczy: FORMULARZ OFERTY

Punkt 5

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę terminu zapłaty z 60 na 30dni?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 68

Dotyczy: FORMULARZ OFERTY

„W przypadku wyboru naszej oferty zobowiązujemy się do podpisania umowy w terminie i miejscu wskazanym przez Zamawiającego;

W wyjątkowej sytuacji, w zależności od ustaleń dokonanych z Zamawiającym, dopuszczamy możliwość przesłania nam przez Zamawiającego umowy do podpisu za pośrednictwem poczty kurierskiej na koszt Wykonawcy.”

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość podpisania umowy elektronicznie?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza możliwość podpisania umowy elektronicznie.

Pytanie nr 69

Dotyczy: ZAŁĄCZNIK NR 4 DO SWZ - (Wzór Umowy)

§ 2 ustęp 2

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość składania zamówień za pośrednictwem platformy internetowej Wykonawcy – www.medlink.pl ?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 70

Dotyczy: ZAŁĄCZNIK NR 4 DO SWZ - (Wzór Umowy)

§ 2 ustęp 4

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę gwarantowanej wartości zrealizowania zamówienia, określonego w formularzu asortymentowo-cenowym, z 30% na 70%?

Odpowiedz: Zamawiający modyfikuje zapis na: jednocześnie zamawiający gwarantuje zrealizowanie zamówienia określonego w formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załączniki nr ... do umowy w zakresie co najmniej 50% jego wartości.

nr 71

Dotyczy: ZAŁĄCZNIK NR 4 DO SWZ - (Wzór Umowy)

§ 2 ustęp 5

Czy Zamawiający wyraz zgodę na skrócenie terminu zwrotu leków, które z przyczyn niezależnych od

Zamawiającego nie wykazują rozchodu, z 1 miesiąca na 7 dni?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę na skrócenie terminu zwrotu leków na 7 dni.

Pytanie nr 72

Dotyczy: ZAŁĄCZNIK NR 4 DO SWZ - (Wzór Umowy)

§ 2 ustęp 7

Czy Zamawiający wyraz zgodę na dodanie zapisu:

„Jeżeli niedostępność towaru będzie potwierdzona przez producenta, Zamawiający nie obciążą Wykonawcy”?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 73

Dotyczy: ZAŁĄCZNIK NR 4 DO SWZ - (Wzór Umowy)

§ 3 ustęp 3

Czy Zamawiający wyraz zgodę na zmianę zapisu na:

„Ceny podane w załączniku nr... do Umowy, będą obowiązywały do ilości w nim zawartych. Produkty z przekroczoną ilością podlegać będą rekalkulacji cen”?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 74

Dotyczy: ZAŁĄCZNIK NR 4 DO SWZ - (Wzór Umowy)

§ 3 ustęp 6

Czy Zamawiający wyraz zgodę na zmianę zapisu na:

„Wynagrodzenie Wykonawcy zostanie wypłacone po każdorazowym zrealizowaniu zamówienia, o którym mowa w § 2 ust. 1, na podstawie prawidłowo wystawionej faktury, **w terminie do 30 dni od daty wystawienia faktury**. Zamawiającemu, za każde z zamówień. Wartość każdego zamówienia obejmuje wszystkie koszty Wykonawcy związane z dostawą przedmiotu zamówienia do siedziby Zamawiającego”?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 73

Dotyczy: ZAŁĄCZNIK NR 4 DO SWZ - (Wzór Umowy)

§ 4 ustęp 6

Czy Zamawiający miał na myśli rozwiązanie całej umowy, czy wyłączenie z umowy pozycji, której dotyczy zapis.

Odpowiedz: wyłączenie z umowy pozycji której dotyczy zapis.

Pytanie nr 74

: ZAŁĄCZNIK NR 4 DO SWZ - (Wzór Umowy)

§ 5 ustęp 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostarczenia towaru wolnego od wad lub brakującego lub zgodnego z zamówieniem z 72 na 120 godzin?

Odpowiedz: zamawiający wyraża zgodę na zmianę terminu.

Pytanie nr 75

Dotyczy: ZAŁĄCZNIK NR 4 DO SWZ - (Wzór Umowy)

§ 6 ustęp 1

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość dostarczenia produktu w terminie poniżej 12 miesięcy jeśli odpowiednio wcześniej zostanie o tym poinformowany i wyrazi zgodę na jego dostarczenie?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 76

Dotyczy: ZAŁĄCZNIK NR 4 DO SWZ - (Wzór Umowy)

§ 8 ustęp 1 punkt 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zmiany zapisu na:

„za zwłokę w dostarczeniu części lub całości przedmiotu Umowy w wysokości 0,1% od wartości netto niedostarczonej na czas zamówionej części zamówienia za **każdy dzień zwłoki**”?

Odpowiedz: Zamawiający proponuje modyfikację zapisu na:

„ za zwłokę w dostarczeniu części lub całości przedmiotu umowy w wysokości 1 % wartości brutto niedostarczonej na czas zamówionej części zamówienia za każdy dzień zwłoki”

Pytanie nr 77

Dotyczy: ZAŁĄCZNIK NR 4 DO SWZ - (Wzór Umowy)

§ 8 ustęp 1 punkt 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość zmiany wartości z brutto na netto?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 78

Dotyczy: ZAŁĄCZNIK NR 4 DO SWZ - (Wzór Umowy)

§ 14 ustęp 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu:

„Wykonawca w celu należytego wykonania zobowiązań wynikających z umowy, ma prawo przekazywać na bieżąco producentowi informację o ilościach i produktach zakupionych przez Zamawiającego, które Wykonawca zaoferował w umowie, a znajdujących się w portfolio producenta, w celu właściwego zabezpieczenia stocków oraz rozliczenia warunków przyznanych pod niniejszą umowę”?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę na dodanie zaproponowanego zapisu.

nr 79

dotyczy: Załącznik leki pakiety do SIWZ

Czy ze względu na niedostępność/zakończenie produkcji poniższych leków oraz brak dostępnych zamienników, Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji z pakietów jn.:

Pakiet pozycja nazwa

1 222 Nitrendypinum 10mgx30 tbl

1 223 Nitrendypinum 20mg 30tabl

Jeśli nie, proszę o informację jak wycenić pozycje niedostępne na rynku?

Odpowiedz: zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie.

Pytanie nr 80

dotyczy: Załącznik leki pakiety do SIWZ

Czy ze względu na niedostępność/zakończenie produkcji Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie następującego zamiennika:

Pakiet pozycja nazwa proponowany zamiennik

1 60 222 Theophyllinum 300 mg x 1 fiol. A 250 ml - Theospirex rozt. 20mg/ml 10ml*5amp

Jeśli nie, proszę o informację jak wycenić pozycje niedostępne na rynku?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 81

Dotyczy: ZAŁĄCZNIK NR 4 DO SWZ - (Wzór Umowy)

§ 3 ustęp 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na: „Jako dzień zapłaty uznaje się dzień **wpływu na rachunek bankowy** Wykonawcy”?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 82

Dotyczy: ZAŁĄCZNIK NR 4 DO SWZ - (Wzór Umowy)

§ 5 ustęp 2

Zgodnie z art. 7 pkt 32 PZP przez zamówienia (publiczne) należy rozumieć umowę odpłatną zawieraną między Zamawiającym a Wykonawcą, której przedmiotem jest nabycie przez zamawiającego od wybranego wykonawcy robót budowlanych, dostaw lub usług, zatem Zamawiający nie powinien zmuszać Wykonawcy do bezpłatnych usług serwisowych.

Zapis "W tym przypadku zapłata następuje w terminie 60 dni od dnia dostarczenia towaru wolnego od wad lub brakującego.." jest niezgodny z przepisami ustawy o 13 marca 2013 o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych a dokładnie z art 8 ust 2, zgodnie z którym - Termin zapłaty określony w umowie nie może przekraczać 30 dni, liczonych od dnia doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi, a w transakcjach handlowych, w których dłużnikiem jest podmiot publiczny będący podmiotem leczniczym, termin ten nie może przekraczać 60 dni. Zgodnie zaś z art 13 ust 2 pkt 4 zamiast postanowień umowy ustalających termin zapłaty z naruszeniem: art. 8 ust. 2 - gdy dłużnikiem jest podmiot publiczny będący podmiotem leczniczym, stosuje się termin zapłaty 60 dni- liczonych od dnia doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi

zapłaty zatem nie może być liczony od dnia dostarczenia towaru wolnego od wad a od dnia doręczenia dłużnikowi faktury, potwierdzającej dostawę towaru.

Czy Zamawiający, w związku z powyższym, wyrazi zgodę na wykreślenie § 5 ustęp 2, bądź zmianę zapisu na: termin płatności liczony jest od daty wystawienia faktury ?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu na:

„w przypadku zastrzeżeń wymienionych w ust. 1, zamawiającemu przysługuje prawo wstrzymania płatności faktury, do czasu dostarczenia towaru wolnego od wad lub brakującego. w tym przypadku zapłata następuje w terminie 60 dni od daty wystawienia faktury potwierdzającej dostarczenie towaru wolnego od wad lub brakującego.”

Pytanie nr 83

Dotyczy: ZAŁĄCZNIK NR 4 DO SWZ - (Wzór Umowy)

§ 8 ustęp 4

Zgodnie z art. 455 KC gdy termin spełnienia świadczenia nie jest oznaczony ani nie wynika z właściwości zobowiązania, świadczenie powinno być spełnione niezwłocznie po wezwaniu dłużnika do wykonania. W związku z powyższym, wnosimy o wykreślenie bądź zmianę zapisu.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody. kolejne punkty określają kolejność działań w przypadku naliczenia kar umownych czyniąc zadość wymogom KC.

Pytanie nr 84

dotyczy: Załącznik leki pakiety do SIWZ

Pakiet 1

Poz.8

Alantan Plus występuje: krem 35g lub maść 30g co należy wycenić?

Poz.11

Alantan występuje tylko w maści , proszę o wykreślenie pozycji.

Poz.45 i 46

Należy wycenić dawki 0,125/ml 2ml oraz 0,250mg/ml 2ml ?

Poz.98

Należy wycenić Aescin tabl.powl czy Reparil tabl dojel ?

Poz.226

Należy wycenić zawiesinę ? Nystatyna 24ml została zastąpiona 28ml, czy należy wycenić 28ml?

Poz.282

Czy należy wycenić Simeticon 40mg czy Dimeticon 50mg ?

Odpowiedz pak.1 poz.8 proszę wycenić alantan plus maść 30g

pak.1 poz.11 proszę o wykreślenie pozycji

pak.1 poz. 45,46 tak

pak.1 poz. 98 należy wycenić escinum 20mg tabl. dojelitowe

pak. 1 poz. 226 tak proszę wycenić nystatynę w zawiesinie a 28ml

pak.1 poz. 282 należy wycenić simeticonum 40mg x 100 caps

nie nr 84

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 256 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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody, zaoferowany produkt nie jest produktem leczniczym.

Pytanie nr 85

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

Odpowiedz: zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 86

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 256 Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie i po antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

Odpowiedz: zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 87

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 276 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie 1 poz. 276 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce?

Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody, zaoferowany produkt nie jest produktem leczniczym.

Pytanie nr 88

Pakiet 6, poz. 2: czy Zamawiający dopuści neurokompresy wykonane z włókniny wiskozowo-poliestrowej, niepozostawiającej kłaczek w polu operacyjnym. Neurokompres posiada na stałe przymocowaną nitkę kontrastującąw promieniach RTG, Długość nitki mocującej neurokompres min 25cm. Rozm.10mm x 10mm x 10szt w blisterze

edz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 89

Pakiet 6, poz. 11-13: czy Zamawiający dopuści sterylizację kompresów w tlenku etylenu?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 90

Pakiet 6, poz. 11-13: czy Zamawiający dopuści kompresy bez podwijanych brzegów?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 91

Pakiet 6, poz. 14-16: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania wyrobów sklasyfikowanych w klasie IIa reguła 7 jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne przeznaczone do krótkotrwałego użytku? Wyroby sklasyfikowane w klasie I reguła 4 są nieinwazyjnymi wyrobami medycznymi, których zastosowanie zgodnie

z klasyfikacją wyrobów medycznych nie dopuszcza do kontaktu np z:

- a. -błoną śluzową jamy ustnej,
- b. -błoną śluzową oka,
- c. -błoną śluzową jamy nosowej
- d. -przewodem słuchowym ucha zewnętrznego.

Wykorzystanie produktów do kontaktu z wymienionymi przykładami w ograniczonym zakresie dopuszcza dopiero reguła 5 klasyfikacji wyrobów medycznych, opisana w rozporządzeniu Ministra Zdrowia. Zatem, na podstawie przytoczonej regulacji prawnej, nie wolno stosować wyrobów z klasy I reguła 4 w procedurach takich, jak np. pobranie wymazu bądź zaopatrywanie uszkodzeń błony śluzowej jamy ustnej, oka, jamy nosowej lub przewodu słuchowego ucha zewnętrznego. W znaczeniu prawnym kompresy sklasyfikowane w klasie I reguła 4 mogą być użyte wyłącznie jako bariera mechaniczna, do ucisku lub do absorpcji wysięków i nie można używać ich we wskazanych przykładach. Aktualny opis w specyfikacji dopuszcza zaoferowanie wyrobów w klasie I reguła 4.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza te wyroby.

Pytanie nr 92

Pakiet 7, poz. 3: czy Zamawiający dopuści majtki chłonne z nadrukiem kierunkowym "FRONT" wskazującym na przód produktu?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 93

Pakiet 7, poz. 3: czy Zamawiający potwierdza, że wymaga, podobnie jak w pozostałych pozycjach, opakowań a'30 sztuk?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza wymaganie.

Zatwierdził

V-ce PREZES ZARZĄDU
ds. leczniczo-rehabilitacyjnych

prof. dr hab. n. med. Jarosław Deszczyński

Sprawę prowadzi: Bartłomiej Wirkus

tel. 22 703 05 33

e-mail: bartlomiej.wirkus@ckr.pl