



Znak sprawy: ZP/09/2021

Świnoujście dnia 18-11-2021 r.

ODPOWIEDZI

NA PYTANIA DO SWZ W POSTĘPOWANIU PRZETARGOWYM PN.:

Dostawa leków, wyrobów medycznych i art. spożywczych dla dzieci dla Szpitala Miejskiego im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o. o.

W związku z zapytaniami jakie wpłynęły od Wykonawców w/w postępowaniu - Zamawiający działając w oparciu o art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) odpowiada na następujące pytania:

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

3. Czy Zamawiający dopuści zamianę zawiesiny doustnej na syrop i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

4. Czy Zamawiający dopuści zamianę butelek na flakony, pojemniki i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

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

Odpowiedź:

Wszystkie pozycje formularza mają być wycenione, bez jakichkolwiek informacji.

9. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe dopuszczenie MZ? (w sytuacji jeśli tylko takie produkty są dostępne)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

10. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 262, 263. Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu

lekowego B17 lub B62 lub B67?

Odpowiedź:

Zamawiający obecnie nie bierze udziału w ww. programach.

11. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 65, 466: W związku z zakończeniem produkcji prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

12. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 173. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 8 opakowań po 10 opatrunków? Jedyne dostępne opakowanie.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

13. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 132 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek drażowanych?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

14. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 485. W związku ze zmianą wielkości opakowania na 180ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku SYROP ZŁOŻONY PRZECIW REFLUKSOWY DLA NIEMOWLĄT I DZIECI Z ALGINIANEM MAGNEZU 180ML. w ilości 2 op. Jedyne dostępne na rynku

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

15. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 257. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek? Jedynych dostępnych ?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

16. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 442

W związku ze zmianą wielkości opakowania na 14sasz, proszę o dopuszczenie wyceny leku REHYDRATING SALTS 4150MG X 14 sasz. w ilości 1 op. Jedyne dostępne na rynku

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

17. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 356. W związku ze zmianą wielkości opakowania na 20amp, proszę o dopuszczenie wyceny leku NATRII GLYCEROPHOSPHAS HYDRICUS KONCENTRAT DO INF. 0,216G/1MLX 20 amp. w ilości 14 op. Jedyne dostępne na rynku

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

18. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 538, 539. W związku ze zmianą u producenta, proszę o dopuszczenie mleka Bebilon Pepti Syneo. Jedyne dostępne na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

19. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 558. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 7 opakowań po 30 szt? Jedyne dostępne opakowanie.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

20. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 555. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 1 opakowania po 5 szt? Jedyne dostępne opakowanie.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

21. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 497. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 10 opakowań po 100 szt? Jedyne dostępne opakowanie.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

22. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 126, 497, 501. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku na czasowe pozwolenie MZ, jedyne dostępne opakowanie na rynku.

Odpowiedź:

Nie.

23. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 552. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 25 opakowań po 6 worków?



SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o. o.

72 - 600 Świnoujście, ul Mieszka I 7, tel. sekr. 91 326 73 45, fax 91 321 41 74
e-mail: sekretariat@szpital-swinoujscie.pl, www.szpital-swinoujscie.pl

REGON 812046670

NIP 855 1583467 Rachunek bankowy: 58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

Jedyne dostępne opakowanie.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

24. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 533. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 5 opakowań po 10 amp?

Jedyne dostępne opakowanie.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

25. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 112. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 45 opakowań po 20 poj?

Jedyne dostępne opakowanie.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

26. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 145. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 1 opakowania po 12szt?

Jedyne dostępne opakowanie.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

27. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 202. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabl. powl.?

Jedynych dostępnych ?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

28. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 409. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiol.? Jedynych dostępnych?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

29. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 414. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 4 opakowań po 20 poj?

Jedyne dostępne opakowanie.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

30. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 501. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 3 opakowań po 10amp?

Jedyne dostępne opakowanie.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

31. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 366 i 367. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?"

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

32. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 308. Czy Zamawiający dopuści wycenę 10 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 podtrzyma zapisy SWZ.

33. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 39. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzyma zapisy SWZ.

34. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 474. W związku ze zmianą rejestracji produktu przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Sudocrem Expert, zarejestrowanego jako wyrób medyczny (stawka Vat 8%)?/ Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

35. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 262 i 263. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

36. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 58. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: SkinScabin, płyn, 120 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

37. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 314. 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 dożylną?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

38. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 474. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: ZinoDr.A, krem, barier- ochronny o dział. pielęgn-regen, 250g.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

39. Do §1 ust. 2 lit a) wzoru umowy: Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 48 godzin od chwili złożenia zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

40. Do §1 ust. 4 wzoru umowy. Wskazujemy, że zapis §1 ust. 4 wzoru umowy jest ogólny i nieprecyzyjny. Na jego podstawie wykonawcy nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty, ponieważ nie będą w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia. W związku z tym wnosimy o doprecyzowanie zapisu §1 ust. 4 wzoru umowy, w taki sposób, aby był zgodny z zasadami określonymi w ustawie z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. 2019 r., poz.2019 ze zm.), a w szczególności przepisami art. 99 ust. 1 (nakazującym precyzyjne opisywanie przedmiotu zamówienia), art. 433 pkt 1 (nakazującym wskazanie minimalnej wartości lub wielkości świadczenia), art. 454 ust. 2 pkt 3 (zakazującym istotnych zmian umowy jeśli zmiana w sposób znaczny rozszerza albo zmniejsza zakres świadczeń i zobowiązań wynikający z umowy) oraz art. 455 ust. 1 pkt 1 (dopuszczającym zmiany umowy wyłącznie po spełnieniu warunków wskazanych w ustawie PZP).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

41. Do §2 ust. 3, §8 ust. 2 pkt 4, 7, 8 wzoru umowy. Prosimy o informację 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?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

42. Do §2 ust. 5 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 6-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 §2 ust. 5 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."

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o. o.

72 - 600 Świnoujście, ul. Mieszka I 7, tel. sekr. 91 326 73 45, fax 91 321 41 74
e-mail: sekretariat@szpital-swinoujscie.pl, www.szpital-swinoujscie.pl

REGON 812046670

NIP 855 1583467 Rachunek bankowy: 58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

43. Do §3 ust. 1 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."

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

44. Do §7 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za niedostarczenie dostawy w wysokości 10% umownej wartości netto niedostarczonej części dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

45. Do §7 ust. 1 pkt 3 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za wypowiedzenie/odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości netto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

46. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003 r. – 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?

Odpowiedź:

Nie dotyczy SWZ.

47. 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
- cesji 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 niemożności 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. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

48. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz wysokiej jakości produktów, Zamawiający (pakiet 1, pozycja 325) wyrazi zgodę na zaoferowanie metyloprednisolon - Meprelon 250mg i przeliczenie ilości zgodnie z SIWZ? Wyrażenie zgody przez Zamawiającego na wycenę produktu o innej wielkości dawki doprowadzi do zwiększenia konkurencyjności cenowej.

Na rynku polskim dostępne są dwa produkty o nazwie międzynarodowej metyloprednisolon podawane dożylnie.

Produkt generyczny o nazwie Meprelon dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, 1000mg (**dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie**) oraz w trzech formach tabletkowych: 4mg, 8mg i 16mg (wszystkie tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie). Meprelon w swoim składzie nie zawiera alkoholu benzylowego.

Powyższe pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie Oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

49. Czy można wycenić lek dexamethason 1mg tabletki, opakowanie blister (pakiet 1 pozycja 143) w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ ?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

50. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 3.1. i 3.2 z Zadanie 4 ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

51. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie w Zadaniu nr 2 w poz. 1-4 leku Enoxaparin z postaci ampulko-strzykawkę na wielodawkową postać 300 mg/3 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

52. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania nr 2 pozycji nr 10-12 do oddzielnego Zadania lub wykreślenie tych pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

53. Czy Zamawiający na fakt że lek w Zadaniu nr 2 poz. 19 ma status leku sprowadzanego na import docelowy, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 6 tygodni?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

54. Czy Zamawiający w par. 2.1. usunie konieczność potwierdzania otrzymania zamówień faksem lub emailiem? Zakłada się, że złożone zamówienie zostanie zrealizowane zgodnie z warunkami umowy i potwierdzanie dodatkowo przyjęcia standardowego zamówienia nie jest konieczne. Ustawa Prawo farmaceutyczne nakazuje informować o odmowie dostawy, ale nie o pozytywnym przyjęciu zamówienia do realizacji.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

55. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.3? 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 zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

56. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.6? Standardowe systemy magazynowo - księgowe wystawiają fakturę do danej (całej) dostawy, nawet jeśli zamówienia na dany składane są na podstawie różnych umów. Indywidualna obsługa tych dostaw nie jest u Wykonawcy możliwa, z uwagi na liczbę transakcji dokonywanych każdego dnia w hurtowni farmaceutycznej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

57. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.b z 20% do wartości max. 1%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Paragraf nie występuje w SWZ, Zamawiający dokona zmiany w paragrafie 7.1.2).

58. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.c z 15% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Paragraf nie występuje w SWZ, Zamawiający dokona zmiany w paragrafie 7.1.3).

59. W związku z treścią par. 7 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.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

60. Zadanie nr 6 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści dietę do żywienia dojelitowego, normalizująca glikemię, normokaloryczna, normobiałkowa, bogatoresztkowa Nutrison Advanced Diason w opakowaniu 1000 ml? Dieta w opakowaniu 500 ml nie jest już dostępna. W przypadku wyrażenia zgody prosimy o podanie ilości produktu do wyceny.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.



61. Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzeczzonego postępowania, czy wymagają Państwo, aby do rzeczzonego postępowania dopuszczone tylko zostały w **zadaniu 1 w pozycji 402 paski i glukometry** które spełniają w całości normę ISO 15 197:2015 wraz z potwierdzonym zakresem hematokrytu dla rzeczzonej normy ISO 15107: 2015? Spełnianie rzeczzonej normy w całości gwarantuje dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów. Oraz aby wraz z ofertą Wykonawca złożył w przedmiotowym postępowaniu na potwierdzenie spełnienia tego wymogu, to jest spełniania normy ISO 15197:2015 Certyfikat a nie oświadczenie wystawiony przez akredytowany podmiot badawczy zewnętrzny, niezależny od producenta, będącego przedmiotem dostawy, gdzie przez akredytowany podmiot uprawniony należy rozumieć właściwe urzędowo instytucje lub agencje kontroli jakości (podmioty zewnętrzne, niezależne od producentów i Wykonawcy), potwierdzające zgodność przez odniesienie do specyfikacji lub norm zgodnie z ustawą z dnia 13.04.2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (Dz. U. poz. 542) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 765/2008 z dnia 9 lipca 2008 r. ustanawiającym wymagania w zakresie akredytacji i nadzoru rynku odnoszącym się do warunków wprowadzania produktów do obrotu i uchylającym rozporządzenie (EWG) nr 339/93? Uwzględniając w tym również okresowe walidacje, pełną obsługę serwisową z dedykowanymi płynami kontrolnymi, których koszt pokryje Wykonawca?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

62. Czy Zamawiający wymaga w **zadaniu 1 w pozycji 402** w rzeczzonej pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują osobiście WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

63. Czy Zamawiający podtrzymuje wymóg w/w postępowaniu w **zadaniu 1 w pozycji 402**, aby paski testowe były zgodnie z instrukcją obsługi przechowywane w zakresie temperatury przechowania min 4 °C – 40 °C, dotyczy zapisu odnoszącego się do temperatury przechowywania pasków, a nie temperatury użycia pasków testowych i miały możliwość dzięki funkcji w glukometrze podawać wartości glikemii w mg/dl lub mmol/l?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

64. Czy Zamawiający podtrzymuje również zapisy SiWZ dla zadania 1 w pozycji 402?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

65. **Pakiet 6 poz. 12** - czy Zamawiający dopuści płyn do przepłukiwań w butelce z odkręcanym korkiem ?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

66. **Pakiet 6 poz. 14** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety Fresubin Energy 500 ml 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 zapisy SWZ.

67. **Pakiet 6 poz. 15** - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety Fresubin Original 500 ml

kompletnej, zawierającej białko kazeinowe i sojowe, tłuszcze LCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1 kcal/ml, bezreszkowej, o osmolarności 220 mosmol/l?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

68. **Pakiet 6 poz. 16** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety Survimed OPD 500 ml kompletnej, normobiałkowej zawierającej białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze LCT, MCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1,0 kcal/ml, bezreszkowej, o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

69. **Pakiet 6 poz. 17** - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety DIBEN 1000 ml kompletnej, normokalorycznej, o niskiej zawartości węglowodanów (skrobia i fruktoza) 9,25 g /100ml, o dużej zawartości błonnika, zawierająca białka mleka, ω-3 kwasy tłuszczowe, o osmolarności 345 mOsmol/l?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

70. **Pakiet 6 poz. 22** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3-komorowego SmofKabiven Low Osmo Peripheral 1400 ml do wkłucia obwodowego zawierającego 5,6 g azotu energię niebiałkową 872 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, osmolarności 750 mOsm/l?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 1 poz. 459 w przedmiotowym postępowaniu:

71. Czy w Zadaniu 1 poz. 459: 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 kapsulek (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.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 1 poz. 284,1 i 284,2 w przedmiotowym postępowaniu:

72. Czy w Zadaniu 1 poz. 284,1 i 284,2 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

73. Czy w Zadaniu 1 poz. 284,1 i 284,2 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 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 1 poz. 402 w przedmiotowym postępowaniu:

74. Zamawiający określa w Zadaniu 1 poz. 402 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne



na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami:

- a) enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, możliwość wykonywania pomiaru we krwi osób dorosłych i noworodków, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, przydatność pasków do użycia w ciągu 12 miesięcy po otwarciu fiolki, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?
- b) enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość wykonywania pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, opakowanie pasków zawierające 2 fiolki x 25 szt. co wydłuża okres możliwości użycia otwartego opakowania pasków, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

75. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

1. Dostawca zapłaci Szpitalowi karę umowną w przypadku:

1) zwłoki w realizacji dostawy albo dostarczenia przedmiotu dostawy niezgodnie z zamówieniem albo zwłoki w dostarczeniu produktu wolnego od wad - w wysokości 0,3% wartości netto niezgodnej z zamówieniem/wadliwej dostawy za każdy dzień zwłoki albo za każdą niezgodną z zamówieniem dostawę, z tym że kara nie może przekroczyć 10 % wartości netto niezgodnej dostawy;

2) w razie niedostarczenia dostawy - w wysokości 10% umownej wartości netto niedostarczonej dostawy;

3) za wypowiedzenie albo odstąpienie od umowy przez Zamawiającego ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn leżących po stronie Dostawy – w wysokości 10 % wartości umowy netto, od której odstąpiono (którą wypowiedziano), przy przyjęciu przewidywanej ilości zamawianego przedmiotu umowy, zgodnie z załącznikiem nr 1.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

76. W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 2 ust. 7 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

77. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ.

78. Pytanie do Zadania nr 6: Czy z uwagi na sytuację epidemiologiczną, obowiązujących uregulowań rezolucji unijnych Zamawiający będzie wymagał zaoferowania w pozycjach nr 1;2;3;4;5;6;7;9;10;11;13 płynów infuzyjnych w opakowaniach spełniających standardy, wymogi szczelności systemu przygotowania i podaży leków z płaskimi sterylnymi portami (możliwość powtórnej dezynfekcji), objętości resztkowej do 5% (skuteczna terapia)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

79. Pytanie do Zadania nr 6: Czy produkt leczniczy w pozycjach nr 18 i 19 powinien być płynem izotonowym i izotoniczny in vivo?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

80. Pytanie do Zadania nr 6: Czy Zamawiający w pozycji nr 22 wybiera z rynku worek do żywienia pozajelitowego z największą zawartością kwasów tłuszczowych MCT oraz kwasów omega3 w podanym zakresie objętości? Ważne w terapii żywieniowej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

81. Pytanie do Zadania nr 6: Czy Zamawiający w pozycjach 14;15;16;17 dopuści zaoferowanie preparatów do żywienia dojelitowego o składzie porównywalnym, zgodnym z zaleceniami ESPEN?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Prezes Zarządu
Szpitala Miejskiego im. Jana Garduły
w Świnoujściu sp. z o. o.
Oryginał podpisu w dokumentacji postępowania
Dorota Konkolewska