



Odpowiedzi na pytania

Zgodnie z art. 135 ust. 2 Ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień (tekst jednolity Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 ze zm.) Zamawiający – Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie udziela odpowiedzi na następujące zapytania, dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132, na: **Dostawa leków i zadania dodatkowe**, znak sprawy ZOZ/DZP/PN/16/25

Pytanie nr 1

dotyczący Pakietu nr 18 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobu równoważnego w postaci sterylnej (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chlorheksydyny (stężenie 20%)
- hydroksybenzoat metylu
- hydroksybenzoat propylu

Produkt w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml; opakowanie zawiera 25szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oprócz zad. 28 poz. 39 do 44.

Pytanie nr 3

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

Odpowiedź: Należy wskazać których pozycji dotyczy.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę pojemnika na ampułkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Należy wskazać których pozycji dotyczy.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź: Zgodnie z regułą matematyczną do pełnych opakowań.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 7

Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

Odpowiedź: Należy wskazać której pozycji dotyczy.



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Pytanie nr 8

Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.

Odpowiedź: Należy wskazać której pozycji dotyczy.

Pytanie nr 9

Zadanie 18

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w zadaniu nr 18 w poz.1 i 2 żelu o poniższym składzie w 100 g:

- Pure water
- Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose
- 2g Lidocaine Hydrochloride
- 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 %
- 0.02g Methyl Hydroxybenzoate
- 0.02g Propyl Hydroxybenzoate

pojemność 6 ml (6g) w ampułko-strzykawce

sterylny, rozpuszczalny w wodzie żel smarujący stosowany do cewnikowania pęcherza moczowego, w endoskopii i cystoskopii ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający w zadaniu nr 18 poz. 1 i 2 wymaga zaoferowania żelu do cewnikowania, który na opakowaniu jednostkowym posiada pełną datę przydatności do użycia tj. dzień-miesiąc-rok?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający w zadaniu nr 18 poz. 1 i 2 wymaga zaoferowania żelu do cewnikowania, który sterylizowany jest radiacyjnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 12

Dot. zad. nr 43

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostawy do 24 godz. dla ww. leku.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 13

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe pytanie – zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostawy do godz. 12:00 dla leku z zad. nr 43.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 14

Dotyczy zadania nr 30 poz. 1 i 2.

Czy zamawiający dopuści w poz. 1 i 2 opakowanie zbiorcze a' 75 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15

Dotyczy zadania nr 30.

Czy Zamawiający w pozycji 3 wymaga specjalistycznego smoczka na rozszczep podniebienia, bez otworu przepływowego, który zaleca się wykonać po ocenie przebiegu rozszczepienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 16

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 111

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na krem Infilea 0,5 mg/g 30 g? Jeżeli tak, proszę o podanie sposobu przeliczania liczby opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną do pełnych opakowań.



Pytanie nr 17

Zapytania do zadania 16 poz. 44

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 18

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

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 19

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1 (Zał. nr. 5):

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

- w wysokości 0,2% [...] lub za każdy dzień zwłoki w przypadku pozostałych zadań, w tym zwłoki w realizacji roszczeń z tytułu rękojmi lub gwarancji,
- 0,2% wartości netto przedmiotu zamówienia [...] lub za każdy dzień zwłoki w realizacji reklamacji w przypadku pozostałych zadań (z wyłączeniem zadania 65).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający wprowadzi do umowy łączny maksymalny limit kar umownych na poziomie w granicach pomiędzy 10 a 30%? Zamawiający, ustalając górny limit kar umownych winien mieć na uwadze, że wysokość kary umownej nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia Zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy Pzp. Limit kar na poziomie 10-30% jest standardem rynkowym stosowanym w praktyce udzielania zamówień publicznych, a zasadność ustalenia limitu kar na takim poziomie potwierdza stanowisko Krajowej Izby odwoławczej w wyroku KIO 2327/23. Brak limitu kar umownych uniemożliwia wykonawcom dokonanie rzetelnej oceny ryzyka, a co za tym idzie dokonania wyceny na poziomie zapewniającym należyta realizację kontraktu, jednocześnie naruszając równowagę kontraktową pomiędzy stronami umowy.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis w Załączniku nr 5 do SWZ w § 8 ust. 7 oraz w Załączniku nr 5a do SWZ w § 8 ust. 6 jak następuje:

„Zamawiający zastrzega łączną maksymalną wysokość kar umownych do 50% wartości brutto niniejszej umowy.”.

Pytanie nr 21

Pkt. XVIII.1 – termin dostaw na cito (kryterium oceny ofert): Czy Zamawiający zmieni określony w tym kryterium termin dostaw „na ratunek” z 6 godzin na minimum 12 godzin i odpowiednio zwiększy liczbę godzin punktowanych)? 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 zaoferowania 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.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 22

Załącznik nr 5 do SWZ – Projekt umowy:

Czy Zamawiający wykreśli par. 2.3? Procedurę reklamacyjną regulują zapisy par. 5 i zakładają one, zgodnie z wymogami prawa, udział Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji. Tymczasem par 2.3 wprowadza jednostronny tryb 'odmowy przyjęcia towaru', który w istocie tożsamy jest z postępowaniem reklamacyjnym, jednak przebiega jednostronnie, w momencie odbioru towaru, bez udziału Wykonawcy i możliwości rozpatrzenia reklamacji. Jednostronna 'odmowa przyjęcia' może przy tym dotyczyć także wad jakościowych. Zgodnie z KC Wykonawca powinien mieć możliwość ustosunkowania się do reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśli par. 2 ust. 3, natomiast przewiduje możliwość ustosunkowania się przez wykonawcę do reklamacji i oczekuje jej rozpatrzenia w porozumieniu z Zamawiającym.

Pytanie nr 23

Załącznik nr 5 do SWZ – Projekt umowy:

Czy Zamawiający wykreśli par. 5.4? Dostarczanie towaru na czas rozpatrzenia reklamacji - i to w terminie 8 (sic) godzin lub 24 godzin - nie jest możliwe do spełnienia. Zapis ten oznacza z perspektywy Wykonawcy, że każdą reklamację musi natychmiast uznać za zaakceptowaną, gdyż niezależnie od jej faktycznego wyniku, od razu musi dostarczyć ten sam towar zastępczy. Powyższe powoduje, że niemożliwa jest jakakolwiek kalkulacja kosztów dostaw, a tym samym ceny – jeśli Wykonawca z doświadczenia przyjmuje, że zasadne są reklamacje co do np. 1% towaru, tutaj musi przyjąć, że zasadne będą reklamacje wobec 100% towaru. Skoro bowiem każde zgłoszenie reklamacji oznacza jej natychmiastowe uznanie i dostawę towaru zastępczego, to nie można inaczej kalkulować ryzyka dostaw i ich kosztów. Nie zawsze też będzie możliwe późniejsze zaliczenie tego towaru na poczet nowej dostawy (np. pod koniec obowiązywania umowy).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający precyzuje, że chodzi tutaj o zabezpieczenie towaru na czas rozpatrzenia reklamacji, na której rozpatrzenie wykonawca ma 7 dni. Dostarczenie towaru zastępczego nie oznacza w żadnym wypadku uznania reklamacji za zasadną, a jedynie zabezpiecza potrzeby zamawiającego na czas jej rozpatrzenia. Jeżeli sytuacja taka nastąpi pod koniec obowiązywania umowy, to strony będą indywidualnie rozpatrywać taki przypadek.

Pytanie nr 24

Załącznik nr 5 do SWZ – Projekt umowy:

Czy Zamawiający w par. 5.5 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja – także ilościowa - 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.

Odpowiedź: Ze względu na specyfikę zamówienia Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 25

Załącznik nr 5 do SWZ – Projekt umowy:

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 8.1. tiret drugie poprzez ich naliczanie za dzień, a nie godzinę zwłoki? Obecna kara umowna (12% dziennie) jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 26

Czy w Zadanie nr 35 – Glikokortykosteroidy poz. 3 Zamawiający wymaga, aby zaoferowany hydrocortison posiadał w opakowaniu proszek do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalnik?

Mając na uwadze specyfikę produktu i konieczność szybkiego podania leku, dostępność rozpuszczalnika w jednym opakowaniu z proszkiem do sporządzania roztworu ogranicza ryzyko związane ze zwłoką w podaniu co w bezpośredni sposób przekłada się na bezpieczeństwo pacjenta.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wskazał w SWZ.

Pytanie nr 27

Czy w Zadanie nr 35 – Glikokortykosteroidy poz. 3 Zamawiający wymaga, aby hydrocortison posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do stosowania w leczeniu pacjentów w ciężkim stanie, wymagających szybkiego podania glikokortykosteroidów w przypadku sepsy i wstrząsu septycznego?

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje, że wymaga opisanych w pytaniu wskazań.

Pytanie nr 28

Czy w Zadanie nr 35 – Glikokortykosteroidy poz. 1 i 2 Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl
z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje, że wymaga opisanych w pytaniu wskazań.

Pytanie nr 29

Zadanie nr 55: Filtry do spirometru

Czy dopuszczacie Państwo zmianę punktacji w kryteriach oceny ofert dotyczącą terminu dostawy produktów ze względu na logistykę przedsiębiorstw? Kurierzy pojawiają się w firmach o określonych godzinach, w sytuacji gdy kurier odbierze paczki o godzinie 13:00 a zamówienie wpłynie np. o godz. 15:00, logistycznie nie ma możliwości dotrzymania terminu 24 godzin i takie zamówienie wyjdzie już w następny dzień roboczy.

Czy możliwym jest zmiana zapisu terminu dostawy z „do 24 godzin w dni robocze od chwili złożenia zamówienia” na „do 2 dni roboczych od chwili złożenia zamówienia”, co odpowiada przyznaniu 40pkt?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 30

Dotyczy: pakiet 25 poz.4

Czy zamawiający wymaga minimum 3 lat okresu ważności leku od daty produkcji zgodnie z CHPL?

Odpowiedź: Zamawiający określił minimalną datę przydatności w momencie dostawy i nie wymaga dłuższej daty produkcji w momencie dostawy.

Pytanie nr 31

Dotyczy: pakiet 25 poz.4

Czy mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta we wstrząsie septycznym zamawiający wymaga stabilności fizycznej i chemicznej preparatu w użyciu po rozcieńczeniu przez minimum 24 godziny w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź: Tak, wymaga.

Pytanie nr 32

Czy Zamawiający dla Zadania 7 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu „worek”. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 33

Czy Zamawiający dla Zadania 7 wyrazi zgodę na wydłużenie dostarczenia leków na następny dzień roboczy do godziny 14:00?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 34

(pakiet 61) Czy Zamawiający dopuści pęsetę o sile uścisku 20G i długości części roboczej wynoszącej 30mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 35

(pakiet 61) Czy Zamawiający dopuści opakowania zbiorcze zawierające 5 sztuk pęset, przy zachowaniu łącznej wymaganej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 36

(pakiet 61, Umowa § 4 ust. 9) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesłania faktury jedynie na wskazany przez siebie adres poczty elektronicznej bez konieczności dostarczenia jej w wersji papierowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 37

(pakiet 61, Umowa § 8 ust. 1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu naliczania kary umownej za opóźnienie – z obecnych 0,2% wartości netto zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru za każdą rozpoczętą godzinę zwłoki – na 0,2% za każdy dzień zwłoki? Kara liczona za każdą godzinę może prowadzić do nadmiernie wysokich sankcji, niewspółmiernych do wartości opóźnienia. Naliczanie kar dziennych nadal spełnia funkcję motywującą, a jednocześnie jest rozwiązaniem proporcjonalnym i powszechnie stosowanym.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 38

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

Odpowiedź: Sposób przeliczania jest podany w SWZ oraz w odpowiedziach do konkretnych pozycji.

Pytanie nr 39

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

Odpowiedź: Przeliczyć należy do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 40

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki, lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletki a równoważnik ma postać tabletki powlekanej, kapsułki (twarde, miękkie), drażetki etc?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w formach doustnych oprócz zad 28 pozycja 39 do 44.

Pytanie nr 41

Czy Zamawiający dopuści zmianę :

tabletek/kapsułek/ tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu na

tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 42

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.:

- ampułki na fiolki ;
- fiolki na ampułki ?

Odpowiedź: Należy wskazać, których pozycji dotyczy.

Pytanie nr 43

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia w sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku farmaceutycznym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44

Dotyczy:

Pak 1 poz.37 -czasowy brak dostępności preparatu do 2028r

Pak .1 poz.146 czasowy brak dostępności do końca 2026 r

Pak.1 poz.161 zakończona produkcja

Pak.1 poz.215,216,218 wstrzymany obrót przez producenta

Pak.1 poz.375 tymczasowy brak dostępności

Pak 1 poz.382 zakończona produkcja ,wycofany z oferty producenta

Pak.16 poz.47-zakończona produkcja

Pak.16 poz.68 -zakończona produkcja

Pak.25 poz.10 -zakończona dystrybucja preparatu

Pak.28 poz.33,35,36 -preparat czasowo niedostępny

Pak.29 poz.45- preparat czasowo niedostępny

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego produkt ma status: „tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym” a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić lub wykreślić daną pozycję z pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje złożenia oferty na wszystkie pozycje potwierdzając w ten sposób ich dostępność w momencie złożenia oferty. Odnośnie powyższych wskazanych pozycji Zamawiający dokonał modyfikacji w zadaniach nr 1, 16, 25, 28, 29 poprzez ich usunięcie z załącznika nr 9 za wyjątkiem pozycji 161 w zad. 1 gdzie Zamawiający dopuszcza zamiennik z innym fasunkiem wskazany w pytaniu 75.



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl
W Załączeniu do odpowiedzi zmodyfikowany Załącznik nr 9 do SWZ Arkusz asortymentowo-cenowy dla zadnia 1, 16, 25, 28, 29.

Pytanie nr 45

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 46

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 244.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 1%,10mg/ml;20ml,rozt.d/wst., 5amp?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 47

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 344. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

Pytanie nr 48

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 221.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego w postaci ampulek x 20 szt w opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku.

Pytanie nr 49

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 215, 216, 218.

W związku z problemami z dostępnością preparatu z długą datą ważności prosimy o wykreślenie pozycji pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji w zadaniu nr 1 poprzez usunięcie pozycji 215, 216, 218.

W Załączeniu do odpowiedzi zmodyfikowany Załącznik nr 9 do SWZ Arkusz asortymentowo-cenowy dla zadnia 1.

Pytanie nr 50

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 73.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 51

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 243.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 2%,20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 52

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 218.

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml., przy tej samej ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 53

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 297.

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 54

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 10.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 5 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 55

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 11.

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13
Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14
Pielęgniarka naczelną - +48 (71) 301-13-91
Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19
Kadry - +48(71) 301-13-25
Płace - +48 (71) 301-13-16
Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03
Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17
Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28
Informatyk - +48 (71) 301-13-28



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl
Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 5 opakowań?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 56

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair, 200mcg/d, aer., wziewny, 200 dawek z ustnik?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 57

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 5.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 58

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 3.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 59

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 25.

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 60

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 26.

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 61

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 26.

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 62

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 26.

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 63

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 23.

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu posiadającego status leku dopuszczonego i zarejestrowanego na terenie RP?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkt dopuszczony do obrotu na terenie RP.

Pytanie nr 64

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 46.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressin acetate 0,12mg/ml; 8,5ml, rozt.d/wst., 5 amp. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę. Jedna ampułka 8,5 ml roztworu do wstrzykiwań zawiera 1 mg terlipresyny octanu, co odpowiada 0,85 mg terlipresyny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 65

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 13.

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13
Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14
Pielęgniarka naczelną - +48 (71) 301-13-91
Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19
Kadry - +48 (71) 301-13-25
Płace - +48 (71) 301-13-16
Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03
Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17
Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28
Informatyk - +48 (71) 301-13-28



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 66

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Ig Vena 50 g/l spoza programów lekowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 67

Dotyczy pakietu nr 36 poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Ig Vena 50 g/l spoza programów lekowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ (skład IG Vena jest inny niż produktów w zad 36).

Pytanie nr 68

Dotyczy pakietu nr 38 poz. 2.

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 69

Dotyczy pakietu nr 38 poz. 2.

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 70

Dotyczy pakietu nr 38 poz. 3.

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 17 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 71

Dotyczy pakietu nr 38 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 7 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 72

Dotyczy pakietu nr 45 poz. 11.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Tresiba, 100 j./ml;3 ml,roztw.do wstrz., 5 wstrzyk.FlexTouch.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 73

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 74

Czy w pakiecie 1 w poz.7 można wycenić np. Acidum acetylsalicyl.,(Fagron),100 g?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ zamawiający wymaga 3% roztworu kwasu octowego 100 ml.

Pytanie nr 75

Czy w pakiecie 1 w poz. 161 można wycenić Lito-Nalin, 0,3mg/0,3ml,roztw.do wstrz,2amp-strzyk,(Zg.MZ/MD)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy zaoferować 5 op zgodnie z przeliczeniem.

Pytanie nr 76

Czy w pakiecie 1 w poz.267 powinna być dawka 500mg, ponieważ lek w takiej dawce jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dawkę 500 mg, ilość opakowań bez zmian.

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13

Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14

Pielęgniarka naczelna - +48 (71) 301-13-91

Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19

Kadry - +48(71) 301-13-25

Płace - +48 (71) 301-13-16

Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03

Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17

Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28

Informatyk - +48 (71) 301-13-28



Pytanie nr 77

Czy w pakiecie 1 w poz.354 można wycenić Solutio Iodi Cum Glycerini Coel (Płyn Lugola), płyn n/sk., 20g, przeliczając ilość opakowań na 20 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku i wymaga zgodnie z SWZ produktu bez gliceryny.

Pytanie nr 78

Czy w pakiecie 1 w poz.369 można wycenić Talk, subst, (Farmina), 100 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 79

Czy w pakiecie 39 w poz.2, 4 można wycenić preparaty zawierające wkłady zamiast wstrzykiwaczy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 80

Zadanie nr 51

Czy Zamawiający dopuszcza:

System szycia łątki all – in side. Implant o wysokiej wytrzymałości na wyrwanie > 1125 N. System zbudowany z dwóch peekowych implantów typu EVONIK PEEK, połączonych ze sobą nierozpuszczalną nicią # 2-0 wykonanej z rdzenia z polietylenowego oplecionego UHMWPE - polietylenem o ultra wysokiej masie cząsteczkowej. Zastosowanie implantów typu EVONIK PEEK pozwala na idealne dopasowanie się do warunków powierzchni tkanki przez co uzyskujemy solidne i pewne mocowanie. Implanty znajdują się w jednym ergonomicznym narzędziu umożliwiającym wprowadzanie implantu jedną ręką, przy każdej rotacji. Umieszczony w rękojeści przesuwak do implantacji umożliwia jednoręczne i powtarzalne dostarczanie implantów w różnych orientacjach narzędzia. Zrzućenie implantu i przeładowanie potwierdzone sygnałem dźwiękowym. Implant wyposażony jest w zintegrowany ogranicznik głębokości 10–18 mm (zwiększane co 2 mm), dostępny jest o wygięciu 16°, umożliwia założenie implantów bez wyciągania rękojeści z kolana. Pakowany pojedynczo sterylnie. Do jednorazowego użycia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 81

Zadanie 52

Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuszcza:

System szycia łątki all – in side. Implant o wysokiej wytrzymałości na wyrwanie > 1125 N. System zbudowany z dwóch peekowych implantów typu EVONIK PEEK, połączonych ze sobą nierozpuszczalną nicią # 2-0 wykonanej z rdzenia z polietylenowego oplecionego UHMWPE - polietylenem o ultra wysokiej masie cząsteczkowej. Zastosowanie implantów typu EVONIK PEEK pozwala na idealne dopasowanie się do warunków powierzchni tkanki przez co uzyskujemy solidne i pewne mocowanie. Implanty znajdują się w jednym ergonomicznym narzędziu umożliwiającym wprowadzanie implantu jedną ręką, przy każdej rotacji. Umieszczony w rękojeści przesuwak do implantacji umożliwia jednoręczne i powtarzalne dostarczanie implantów w różnych orientacjach narzędzia. Zrzućenie implantu i przeładowanie potwierdzone sygnałem dźwiękowym. Implant wyposażony jest w zintegrowany ogranicznik głębokości 10–18 mm (zwiększane co 2 mm), dostępny jest o wygięciu 16°, umożliwia założenie implantów bez wyciągania rękojeści z kolana. Pakowany pojedynczo sterylnie. Do jednorazowego użycia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 82

Zadanie 52

Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuszcza:

Implant typu soft niciowy do naprawy stożka rotatorów, średnica 2,9mm, zbudowany z rdzenia polietylenowego oplecionego z UHMWPE biokompatybilny skład z tkanką ludzką. Zawiera substancje adhezyjne (pomocnicze w w łączeniu tkanek lub mocowania implantów w kości).

Rączka: ABS

Trzpień: Stal Szlachetna

Implant: Polietylen

Szwy: plecione UHMWPE

Szwy siła oporu przed zerwaniem: >1125 N



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Polietylen średnica: 2,9 mm

Długość szwów: 900mm

Rozmiar szwów: USP #-2

Ilość szwów: 2;

Pakowane pojedynczo sterylne;

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 83

Zadanie 52

Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuszcza:

Kotwica ze szwem bezwęzełkowym, wykonana z PEEK i tytanu, długość 17.4mm, średnica zewnętrzna 4.75mm, wbijana, wyposażona w nawlekacz ułatwiający przeciąganie szwu przez kotwicę, zamontowana na elemencie wsuwającym zbudowanym z trzpienia wykonanego ze stali nierdzewnej i uchwyty wykonanego z akrylonitrylbutadienstyrenu (ABS), umożliwiającą stopniową regulację naprężania szwów dzięki obrotom proksymalnej części uchwyty (koloru granatowego).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 84

zadanie 48

W związku z opisaniem w zadaniu 48 preparatu do ran nie będącym lekiem zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostawy do max 72 h?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 85

w zakresie zadania nr 27 poz. 2:

Czy Zamawiający w zakresie zadania nr 27 poz. 2: dopuści możliwość zaoferowania produktu równoważnego to jest: Propofolum inj. o stężeniu 10mg/ml w 20ml fiolkach (opakowanie 5 fiolek) w postaci emulsji do wstrzykiwań / do infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 86

w zakresie zadania nr 10

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 10 wymaga dostarczenia preparatu Sevoflurane oraz Desflurane w nieszklanej butelce ze zintegrowanym systemem napełniania parownika?

Szklana butelka jest mniej odporna na uszkodzenia mechaniczne niż inne stosowane opakowania np. aluminium.

Odpowiedź: Tak wymaga.

Pytanie nr 87

Zwracamy się z prośbą o umieszczenie w umowie zapisu dotyczącego minimum logistycznego tj. Zamawiający będzie składał zamówienie według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być niższa niż 500 zł netto?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 88

Pakiet 47

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści miskę do mycia pacjenta o wymiarach 315x255x110mm o gramaturze 65g +/-6g

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę gramatury jednak wymaga minimalnego wymiaru miski zgodnie z SWZ oraz pozostałe wymogi zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 89

Pakiet 66

Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści trzyczęściowy zestaw na ramię C zawierający:

- osłonę górną w rozmiarze 100 x 160cm, osłona z gumką

- osłonę dolną w rozmiarze 80 x 150cm, osłona z gumką

- 2 szt taśmy samoprzylepnej w rozmiarze 3 x 100cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 90

Pytania do wzoru umowy dla zadania 1-49, 55-67:

Do §1 ust. 5 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na dostawę asortymentu dla zadań nr 1-3, 6-10, 12-14, 16-21, 23-25, 27-29, 32-35, 37-46, 48-49 do godziny 12.00 następnego dnia roboczego? Przedział czasowy podany w dokumentacji, jest tak krótki, że uniemożliwia połączenie transportu dla Zamawiającego z innymi dokonywanymi tego dnia i wymusza będzie na Wykonawcach organizowania osobnego transportu dedykowanego. W pierwszej kolejności zwracamy uwagę, że konsolidacja dostaw pozwala na połączenie wielu mniejszych przesyłek w jedną większą. Dzięki temu koszty transportu są znacznie niższe. Współdzielenie kosztów z innymi odbiorcami oznacza, że każdy płaci tylko ułamek całkowitych wydatków, co redukuje indywidualne koszty wysyłki. Jednym słowem, Zamawiający podejmując decyzję o przedziale czasowym, w którym gotowy będzie do odbierania przesyłek, wybiera jednocześnie jakiej wysokości koszt przesyłki wliczony zostanie w złożone mu oferty. Łączenie dostaw ma również doniosłe znaczenie z perspektywy środowiskowej. Dzięki optymalizacji tras potrzebnych jest mniej środków transportu, co prowadzi do mniejszego zużycia paliwa i emisji gazów cieplarnianych. Ekologiczne rozwiązania logistyczne oparte na efektywności energetycznej zmniejszają zatem negatywny wpływ transportu na środowisko i przyczyniają się do zrównoważonego rozwoju.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zgodnie z harmonogramem dziennym pracy Apteki Szpitalnej Zamawiający wymaga dostaw zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 91

Pytania do wzoru umowy dla zadania 1-49, 55-67:

Do §4 ust. 4 lit. a) wzoru umowy.

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę §4 ust. 4 lit. a) wzoru umowy poprzez: usunięcie postanowienia ustanawiającego poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na minimum 18% oraz zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 5%, albowiem ww. postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego? Wskazać należy, że zapis §4 ust. 4 lit. a), ustanawiający poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 18% nie zapewnia ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niweluje ryzyka związanego ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. W obecnym brzmieniu tego zapisu, Wykonawca musi z góry założyć, że w razie wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 17% (co stanowi bardzo dużą wartość, uwzględniając kwotę przedmiotu zamówienia oraz niskie marże w zamówieniach publicznych na dostawy leków) jego wynagrodzenie nie zostanie zwiększone. Tak znaczne ograniczenie możliwości waloryzacji wynagrodzenia w umowie jest przejawem nadużycia przez Zamawiającego dominującej pozycji w postępowaniu, w związku z czym kwestionowany zapis powinien zostać zmieniony w zaproponowany sposób. Jednocześnie, prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §4 ust. 4 lit. a) wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 92

Pytania do wzoru umowy dla zadania 1-49, 55-67:

Do §5 ust. 2 wzoru umowy:

Prosimy o dopisanie 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 dopuszcza.

Pytanie nr 93

Pytania do wzoru umowy dla zadania 1-49, 55-67:

Do §5 ust. 4 i 5 wzoru umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na dostawę asortymentu podlegającego reklamacji dla produktów z czasem realizacji reklamacji 8 godzin do 24 godzin od daty powiadomienia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 94

Pytania do wzoru umowy dla zadania 1-49, 55-67:

Do §8 ust.1 projektu umowy.



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru czy towaru podlegającego reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,02% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia czy zamówienia podlegającego reklamacji za każdą godzinę zwłoki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 95

Dotyczy pak 32 poz 1

Czy zamawiający planuje stosowanie preparatu w ramach programów lekowych B.17, B.62, B.67?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 96

Dotyczy pak 32 poz 1

Czy zamawiający wymaga preparatu dostępnego w dawkach 2,5g, 5g i 10g?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje dawki 2,5g/50 ml.

Pytanie nr 97

Pytanie dotyczy wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostarczenia faktury w dniu dostawy.

Nasze faktury generowane są automatycznie w momencie wysyłki zamówienia z magazynu zatem faktura w wersji elektronicznej będzie przesłana jeszcze przed terminem dostawy. Do każdej dostawy dołączony jest dokument WZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 98

Zadanie nr 1, pozycja 227 dotycząca „Lactobacillus rhamnosus R0011, Lactobacillus helveticus R0052 kaps.” dopuszcza możliwość zaoferowania produktu leczniczego TRILAC (lek OTC) lub Trilac20 (sd) w opakowaniach x 20 kapsulek z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku pozostałe zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 99

Czy w pakiecie Nr 54 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie "Zestawu do łąkotki 4" o następującej charakterystyce, bez zachowania pierwotnych warunków opisów zamówienia:

System szycia łąkówek all – inside. System zbudowany z dwóch miękkich implantów wykonanych z nici połączonych ze sobą nierozpuszczalną nicią # 2-0 wykonanej z rdzenia z poliestru oplecionego UHMWPE - polietylenem o ultra wysokiej masie cząsteczkowej. Zastosowanie implantów miękkich pozwala na idealne dopasowanie się do warunków powierzchni tkanki przez co uzyskujemy solidne i pewne mocowanie. System bezwęzłowy, mocowanie typu ziploop. Podajnik ołówkowy z ogranicznikiem głębokości penetracji igły 10-18mm. Prowadnica metalowa wygięta 14st lub 0st prosta, zakończona igłą o średnicy 1,6mm. System umożliwia założenie implantów bez wyciągania rękocyści z kolana.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 100

Zadanie nr 48, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do wyceny w w/w pozycji preparatu *Prontosan żel* przeznaczonego do każdego rodzaju ran zakażonych i niezakażonych. Zawierający w składzie poliheksanid oraz betainę. Skutecznego usuwa biofilm i zapobiega jego powstaniu, zapobiega powstawaniu infekcji, eliminuje patogeny z rany. Wyrób medyczny. Opakowanie 30 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 101

Dot. umowy §1 ust.7

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o modyfikację treści umowy w §1 ust. 7 w sposób następujący:

„7. W przypadku niedotrzymania terminu realizacji zamówienia Zamawiający może dokonać zakupu interwencyjnego u innego dostawcy, a różnicą kosztów obciążyć Wykonawcę. Różnica ta nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego przedmiotu umowy wynikającego z formularza asortymentowo- cenowego. Nie zwalnia to jednak Wykonawcy z płaćenia kary umownej z tytułu nie dotrzymania terminu dostawy. Wykonawca wyraża jednocześnie zgodę na dokonanie potrącenia różnicy kosztów z wynagrodzenia Wykonawcy.”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 102

Dot. wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o dodanie poniższych zapisów do treści istotnych warunków umowy:

SIŁA WYŻSZA

1. Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2. Do celów Umowy Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powódzie, epidemie, akty administracji państwowej.

3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.

4. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania Siły Wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.

5. W razie zaistnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania Siły Wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę w poniższej formie:

„W przypadku zaistnienia stanu Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.”

Tym samym Zamawiający dodaje dodatkowy zapis w § 8 Kary Umowne w brzmieniu jak powyżej.

Pytanie nr 103

Czy w Zadaniu nr 1 poz. 344 i 345 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr, również zawierającego 250mg kultur drożdżaków *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). Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Enterol	EnteroDr
postać	kapsułki	kapsułki
zawartość bakterii probiotycznych	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> CNCM I-745,	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> DBVPG 6763 (szczep identyczny z CNCM I-745 w badaniach genotypowych)
stężenie/pojedyncza dawka	stężenie 5 x 10 ⁹ CFU/ kaps (250mg/ kaps)	stężenie 5 x 10 ⁹ CFU/ kaps (250mg/ kaps)
główne wskazanie do stosowania	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii
możliwość przechowywania poza lodówką	tak	tak

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

Pytanie nr 104

Czy w Zadaniu nr 1 poz. 277 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps,? Produkt nie zawiera białek mleka, glutenu ani laktozy i

**Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie**

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl
może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Lacidofil	ProbioDr
postać	kapsułki twarde	kapsułki twarde
zawartość bakterii probiotycznych	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2×10^9 CFU/ kaps	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2×10^9 CFU/ kaps
stosunek ilościowy szczepów bakterii	<i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus helveticus</i> 5%	<i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus helveticus</i> 5%
główne wskazanie do stosowania	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych
możliwość przechowywania poza lodówką	tak	tak

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 105

Czy w Zadaniu nr 1 poz. 197 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

Pytanie nr 106

Czy w Zadaniu nr 1 poz. 197 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

Pytanie nr 107

Czy w pakiecie 12 w poz.3 można wycenić tabl. tabl.uleg. rozp. w jamie ustnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 108

Czy w pakiecie 13 w poz.5 można wycenić Bufomix Easyhaler, (160mcg+4,5mcg)/daw, prosz.d/inh.,120daw?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 109

Czy w pakiecie 16 w poz.49 można wycenić lek w postaci pojemników KabiPack?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 110

Czy w pakiecie 16 w poz.60 można wycenić Neomycini sulfas, (Fagron), 5 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 111

Czy w pakiecie 25 w poz.3 powinna być dawka Aprepitant 125mg + 80mg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wskazaną dawkę.

Pytanie nr 112

Czy w pakiecie 25 w poz.5 można wycenić Addiphos, konc.d/sp.roztw.d/inf., 20 ml, 10 fioł?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną.



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Pytanie nr 113

Czy w pakiecie 25 w poz.6 można wycenić Glycophos, 216mg/ml;20ml, konc.d/sp.roztw.d/inf.,20 amp?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 114

Czy w pakiecie 27 poz.3 można wycenić preparat w opakowaniu x 10 fioł, odpowiednio przeliczając ilość opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 115

Czy w pakiecie 28 w poz.39-42 oraz 44 powinna być nazwa międzynarodowa: Lewodopa + Benserazidum?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje takiego składu leku.

Pytanie nr 116

Czy w pakiecie 29 w poz.52, 69, 70, 76 można wycenić tabl.o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny w sprzedaży?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 117

Czy w pakiecie 1 w poz.406 można wycenić tabl.dojelitowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 118

Czy w pakiecie 4 w poz.6 można wycenić preparat w op.x 5 fioł?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 119

Czy w pakiecie 12 w poz.32 można wycenić lek w opak.x 56 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 120

Czy w pakiecie 16 w poz.49, 53 można wycenić leki w opak.x 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 121

Czy w pakiecie 27 w poz.3 można wycenić leki w opak.x 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 122

Czy w pakiecie 28 poz.62 można wycenić lek w opak.x 60 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną.

W przypadku dopuszczenia przez Zamawiającego zmiany wielkości opakowania ilości należy przeliczyć do pełnego opakowania zgodnie z regułą matematyczną – od 0,1 do 0,49 należy zaokrąglić w dół, od 0,5 i powyżej – w górę.

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Z up. Dyrektora -

Specjalista ds. Zamówień Publicznych

Agata Łuciw