

**Uczestnicy postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego
na dostawę produktów leczniczych i wyrobów medycznych
Oznaczenie sprawy: 09/ZP/2017**

W związku z wniesieniem zapytań przez Wykonawców, Zamawiający przedstawia treść pytań i udziela pisemnych wyjaśnień zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późniejszymi zmianami).

Pytanie 1

Dotyczy: pakiet 13, poz. 387

„Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 30 o równoważnym działaniu? Diflos 30 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103). Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia. Produkt Diflos 30 (opakowanie – 30 kapsulek) zawiera w jednej kapsułce **0,6 mld** mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności **3 mld** bakterii liofilizowanych. Kapsułki są otwierane, a ich zawartość można rozpuścić np. w wodzie, dzięki czemu można z nich przygotować zawiesinę.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza taką możliwość.

Pytanie 2

Dotyczy: pakiet 13, poz. 388

„Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 60 o równoważnym działaniu? Diflos 60 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103). Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia. Produkt Diflos 60 (opakowanie – 20 kapsulek) zawiera w jednej kapsułce **1,2 mld** mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności **6 mld** bakterii liofilizowanych.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza taką możliwość.

Pytanie 3

Dotyczy: pakiet 13, poz. 255

„Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 60 o równoważnym działaniu? Diflos 60 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103). Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia. Produkt Diflos 60 (opakowanie – 20 kapsułek) zawiera w jednej kapsułce 1,2 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 6 mld bakterii liofilizowanych.

Kapsułki są otwierane, a ich zawartość można rozpuścić np. w wodzie, dzięki czemu można z nich przygotować zawiesinę.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 4

Dotyczy: pakiet XIII pozycja 206 (207)

„Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z przeliczeniem zamawianej ilości z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), zastosowanie środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 5

Dotyczy: pakiet XIII pozycja 206 (207)

„Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?”

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 6

Dotyczy: pakiet XIII pozycja 431 (433)

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek hemostatyczny **Woundclot™** o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany znieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi. ?”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 7

Dotyczy: pakiet XIII pozycja 431 (433)

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości? „

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8

Dotyczy: pakiet XIII pozycja 431 (433)

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 431 (433) do osobnego pakietu? „

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 9

Dotyczy: pakiet VIII pozycja 26

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Valve™ bezigłowy zamknięty system do centralnych dostępów naczyniowych o działaniu przeciwbakteryjnym z czasem stosowania przez 7 dni do 750 aktywacji, objętość własna 0,09 ml, bez mechanicznych części wewnętrznych, wolny od BPA, posiadający prosty tor przepływu, czerwony kompatybilny z końcówką Luer, Luer Lock o przepływie grawitacyjnym powyżej (550 ml/min) przy ciśnieniu 1 PSI o zakresie do (1300 ml/min) przy ciśnieniu 5 PSI, przezierny umożliwiający kontrolę całego toru przepływu krwi?”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 10

Dotyczy: pakiet VIII pozycja 26

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany sterylnie papier - folia po 2 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 11

Dotyczy: pakiet VIII pozycja 26

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 26 do osobnego pakietu?”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 12

Dotyczy: 09/ZP/2017, Pakiet XIII, ilość pozycji 500, pozycja 205

„Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość 10ml) zgodna z Rekomendacją obsługi portu dożylnego stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych do przepłukiwania dostępu naczyniowego zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwwkrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Nr kat.: 38553. Opakowanie zawiera pojedynczo pakowane ampułko-strzykawki w ilości 100 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 13

Dotyczy: 09/ZP/2017, Pakiet XIII, ilość pozycji 500, pozycja 206

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki Citra-Flow™ i Praxiject™ w ilości 75 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości. Nr kat.: 3255. Producentem ww. produktu jest firma MedXL Europe BV Holandia.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 14

Dotyczy: 09/ZP/2017, Pakiet XIII

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 205 oraz pozycji 206 z Pakietu XIII i stworzy osobny pakiet? „

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 15

Dotyczy: pakiet nr XIII, pozycja nr 360 (361)

„Czy Zamawiający wymaga paski zawierające enzym GOD?”

Odpowiedź:

Tak. Wymaga

Pytanie 16

Dotyczy: pakiet nr XIII, pozycja nr 360 (361)

„Czy Zamawiający wymaga autokodowania (brak kodu) przez co rozumiemy:

- brak klucza kodującego lub czipa
- brak przycisku kodującego
- brak autokodu na wyświetlaczu (nawet jeśli autokod na wyświetlaczu będzie odpowiadać autokodowi nadrukowanemu na fiolce pasków testowych)?”

Odpowiedź:

Tak. Wymaga.

Pytanie 17

Dotyczy: pakiet nr XIII, pozycja nr 360 (361)

„Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowego będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed

01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 151097:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo glukometru, który spełnia normę EN ISO 15107:2015 w pełnym jej zakresie, tzn. od punktu 1 do punktu 8, wraz z załącznikiem A, której to kryteria rekomendowane są przez Polskie Towarzystwo Diabetologiczne i gwarantują dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów?”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby glukometry i paski testowe spełniały wszystkie normy w czasie trwania umowy przetargowej.

Pytanie 18

Dotyczy: pakiet nr XIII, pozycja nr 360 (361)

„Czy szpital wymaga paski testowe podlegające refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?”

Odpowiedź:

Nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 19

Dotyczy: pakiet nr XIII, pozycja nr 360 (361)

„Czy Zamawiający dopuści glukometr, który wyświetla numer autokodu po włożeniu paska testowego do szczeliny glukometru?”

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 20

Dotyczy: pakiet nr XIII, pozycja nr 360 (361)

„Czy Zamawiający wymaga glukometr, który wyświetla wyniki w mg/dl oraz w mmol/l? „

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza taki glukometr.

Pytanie 21

Dotyczy: pakiet nr XIII, pozycja nr 360 (361)

„Czy Zamawiający wymaga, aby kapilara zasysająca znajdowała się na szczycie paska testowego?”

Odpowiedź:

Tak. Wymaga.

Pytanie 22

Dotyczy: pakiet nr XIII, pozycja nr 360 (361)

„ Czy Zamawiający dopuści glukometr z hematokrytem mieszczącym się ze swoim zakresem w nowej normie ISO 15197:2015? „

Odpowiedź:

Zamawiający nie określa norm, ale dopuszcza taki glukometr.

Pytanie 23

Dotyczy: pakiet nr XIII, pozycja nr 360 (361)

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu paski i glukometry, które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez) i jednocześnie nie zawierają zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne? A czy tym samym Zamawiający przejmie na siebie odpowiedzialność za ewentualne incydenty medyczne powstałe w przypadku wdrożenia procedury na sprzęcie którego instrukcje obsługi nie informują o potencjalnych zagrożeniach?”

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 24

„Czy w pakiecie Nr XIII poz. 66(66), 67(67) i 68 (68) (Budesonide zaw. 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml 2ml x 20 pojemników) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 25

„Czy Zamawiający w pakiecie Nr XIII poz. 66(66), 67(67) i 68 (68) (Budesonide zaw. 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml 2ml x 20 pojemników) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin ?”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 26

„Czy Zamawiający w pakiecie Nr XIII poz. 66(66), 67(67) i 68 (68) (Budesonide zaw. 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml 2ml x 20 pojemników) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27

„Czy Zamawiający w pakiecie Nr XIII poz. 66(66), 67(67) i 68 (68) (Budesonide zaw. 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml 2ml x 20 pojemników) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?”

Odpowiedź:

Nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 28

„Czy Zamawiający w pakiecie Nr XIII poz. 69 (69) wymaga, aby Budesonide 320 mcg + Formoterol 9 mcg x 60 dawek) był wskazany do leczenia pacjentów z astmą oskrzelową i POCHP?”

Odpowiedź:

Nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 29

„Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym 09/ZP/2017, w pakiecie (zadaniu) Pakiet XIII, w pozycjach 254 (255), 386 (387), 387 (388) oraz 466 (468) dotyczących „Lactobacillus rhamnosus proszek do sporz. zaw. doust. x 10 amp./Preparat zawierający 3 mld Lactobacillus rhamnosus GG x 30 kaps./Preparat zawierający 6 mld Lactobacillus rhamnosus GG x 20 kaps./Trilac x 20 kaps. twarde” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsulek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsulek – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals?”

Odpowiedź:

Pozycja: 254 – Zamawiający nie dopuszcza.

Pozycja: 386 – Zamawiający nie dopuszcza.

Pozycja: 387 – Zamawiający dopuszcza preparat Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsulek) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Pozycja 466 – Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 30

„Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym 09/ZP/2017, w pakiecie (zadaniu) Pakiet XIII, w pozycji 434 (436) dotyczącej „Sudocrem krem 250 g” dopuszcza możliwość zaoferowania kremu ochronno-regenerującego o nazwie handlowej Zudolan 150g – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania, producenta Novascon Pharmaceuticals?”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 31

Dotyczy: Pakietu XXVII poz. 1 - 13 oraz 16 - 21:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu XXVII poz. 1 - 13 oraz 16 - 21 (tj. utensyliów aptecznych) i utworzenie odrębnego zadania? Ww. część asortymentu wyszczególniona w Pakiecie XXVII nie jest wyrobem leczniczym/farmaceutycznym i do jej sprzedaży, nie są wymagane żadne pozwolenia. Wyodrębnienie z pakietu utensyliów aptecznych i utworzenie odrębnego Pakietu pozwoli na złożenie oferty większej liczbie oferentów i otrzymanie przez Zamawiającego korzystniejszych ofert cenowych.”

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie 32

„Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.2, bowiem w praktyce może w nim być mowa wyłącznie o zamówieniach składanych telefonicznie? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej, bo tak tylko można odczytać frazę „środki bezpośredniego porozumiewania się na odległość”.”

Odpowiedź:

Zmiana na:

Z ważnych powodów, których nie można było przewidzieć w normalnym toku planowania zamówień, w przypadku konieczności podjęcia natychmiastowego leczenia pacjentów Odbiorcy, zamówienia mogą być składane wyłączenie w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej.

Pytanie 33

„Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.4 termin dostaw nadzwyczajnych z 8 godzin na 12 godzin? 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 zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.””

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie 34

„Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.17, względnie zamiast obowiązku, wprowadzi prawo do zaproponowania zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.”

Odpowiedź:

Nie wyrażamy zgody.

Pytanie 35

„Czy termin zapłaty faktury, wskazany w par. 3.2 liczy się od daty jej wystawienia, czy też od sprawdzenia prawidłowości dostawy? W tym drugim przypadku Wykonawca wnosi o wskazanie, w jakim terminie odbywać się będzie to sprawdzenie i czy Wykonawca ma możliwość składania wyjaśnień lub kwestionowania jego wyników?”

Odpowiedź:

Zapłata ceny dokonana zostanie w terminie 30 dni od daty wystawienia odpowiedniej faktury VAT po sprawdzeniu, czy dane zamówienie zostało zrealizowane w sposób zgodny z Umową. Termin zapłaty liczony będzie od daty wystawienia faktury.

Pytanie 36

„Czy Zamawiający w par. 5.1.a zamiast kwotowej kary umownej wprowadzi wartość procentową, np. 0,2% wartości dostawy? Obecny zapis grozi Wykonawcy rażąco stratą.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 37

„Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.1.b z 20% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 38

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr XVIII w pozycji nr 1 leku Adenosine w postaci fiołki?”

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 39

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr XVIII w pozycji nr 6 leku Clorazepate dipotassium w postaci ampułki?”

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 40

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr XVIII w pozycji nr 27 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Valproic acid w postaci fiołki?”

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 41

„Czy Zamawiający wymaga, aby leki zaoferowane w Pakiecie 18 w pozycjach 8-11 oprócz zarejestrowanych wskazań posiadały również objęte refundacją wszystkie wskazania pozarejestracyjne zgodnie z Obwieszczeniem Ministra Zdrowia z dnia 23 lutego 2017 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na dzień 01.03.2017 r.?”

Odpowiedź:


Tak. Zamawiający wymaga.

Pytanie 42

„Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 2 pozycja 1, 2 aby Ceftazidime zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.



Pytanie 43

„Czy zamawiający wymaga aby Midazolam w pakiecie 16 pozycja 32, 33 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość midazolamu?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 44

„Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 16 pozycja 32, 33 Midazolam miał zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morphini Sulfas WZF?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 45

„Do treści §2 ust.6 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."”

Odpowiedź:

Nie wyrażamy na to zgody. Zamawiający uważa, że nie ma takiej potrzeby albowiem umowa nie wyłącza prawa Wykonawcy wynikającego z przepisu art. 552 Kodeksu cywilnego.

Pytanie 46

„Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika preparatu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §2 ust.16 projektu umowy)?”

Odpowiedź:

Nie wyrażamy zgody, choć w każdym przypadku Zamawiający będzie rozpatrywał możliwości rozwiązania problemu.

Pytanie 47

„Do treści §2 ust.20 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."”

Odpowiedź:

Nie wyrażamy na to zgody. Zamawiający uważa, że nie ma takiej potrzeby albowiem umowa nie wyłącza prawa Wykonawcy wynikającego z przepisu art. 552 Kodeksu cywilnego.

Pytanie 48

„Do §5 ust.1 pkt a) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez

wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości NIEDOSTARCZONEGO w terminie zamówienia lub zamówienia wolnego od wad za każdy rozpoczęty dzień zwłoki?"

Odpowiedź:

Nie wyrażamy zgody.

Pytanie 49

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §5 ust.1 ppkt b) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?"

Odpowiedź:

Nie wyrażamy zgody.

Pytanie 50

„Czy Zamawiający wymaga temperatury przechowywania pasków testowych 4-40 stopni C? Ma to ogromne znaczenie w przypadku pracy personelu medycznego w karetkach. W okresie letnim temperatura powietrza sięga często 30-40 stopni C, co może spowodować uszkodzenie enzymu znajdującego się w pasku testowym, co w konsekwencji da niewiarygodny pomiar poziomu cukru.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 51

„Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż zamieszczona 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)?"

Odpowiedź:

Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 52

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsulek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsulek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, z zachowaniem odpowiedniego czasu działania (przedłużone lub zmodyfikowane uwalnianie).

Pytanie 53

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek , amp-strz. zamiast fiolek i odwrotnie ?”

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 54

„Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?”

Odpowiedź:

Produkt czasowo niedostępny należy wycenić po ostatniej cenie i podać przyczynę niedostępności pod pakietem.

Wycofany produkt prosimy nie wyceniać. Stosowną informację o wycofaniu produktu należy podać pod pakietem.

Pytanie 55

„Czy Zamawiający dopuści w pakiecie XIII pozycja 31 preparat Fungizone, 50 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol.?”

Odpowiedź:

Tak, dopuszcza.

Pytanie 56

„Czy Zamawiający pakiecie XIII pozycja 85 dopuści Crabo medicinalis w innej dawce (brak produkcji dawki 300 mg)? Jeśli tak to proszę wskazać dawkę.”

Odpowiedź:

Tak, dopuszcza dawkę 200 mg.

Pytanie 57

„Czy Zamawiający w pakiecie XIII pozycja 209 wyrazi zgodę na zaoferowanie immunoglobuliny antyHBs w dawce 180j.m./ml x 1 ampulka?”

Odpowiedź:

Tak, wyraża zgodę.

Pytanie 58

PYTANIA DOTYCZĄ PAKIETU XIII

„Czy zamawiający wymaga aby w pozycji 273 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?”

Odpowiedź:

Tak, wymaga.

Pytanie 59

PYTANIA DOTYCZĄ PAKIETU XIII

„Czy zamawiający wymaga aby w pozycji 273 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?”

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 60

PYTANIA DOTYCZĄ PAKIETU XIII

„Czy Zamawiający dopuszcza w pozycji 274 wycenę 1,66 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 61

PYTANIA DOTYCZĄ PAKIETU XIII

„Czy Zamawiający dopuszcza w pozycji 275 wycenę 2,08 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 62

DOTYCZY PAKIETU XIII POZYCJE: 225,226

„Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała poziom IgA poniżej 0,05mg/ml? Według doniesień literaturowych to właśnie wysoki poziom IgA odpowiada za występowanie większości działań niepożądanych.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 63

DOTYCZY PAKIETU XIII POZYCJE: 225,226

„Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina była wolna od alkoholi?”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie takiej immunoglobuliny.

Pytanie 64

DOTYCZY PAKIETU XIII POZYCJE: 225,226

„Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowana immunoglobulina posiadała certyfikat jakości QSEAL?”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 65

“Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1:

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania obowiązków umownych niezależnie od faktu powstania szkody, mogą być zastosowane kary umowne z następujących tytułów:

a) w razie zwłoki w dostawie zamówienia lub w razie opóźnienia w dostawie leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych wolnych od wad Dostawca zapłaci na żądanie Odbiorcy karę umowną w wysokości 75 zł (siedemdziesiąt pięć złotych) za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej części dostawy,**

b) w razie odstąpienia przez Odbiorcę od niniejszej umowy z przyczyn leżących po stronie Dostawcy, Dostawca zapłaci na żądanie Odbiorcy karę umowną w wysokości **10% wartości brutto niezrealizowanej części,** o której mowa w paragrafie 1 pkt. 2 niniejszej umowy.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany.

Pytanie 66

„Czy w pakiecie nr IX poz. 1 (Sevoflurane 250 ml – 60 butelek) Zamawiający wymaga sevofluranu w butelce odpornej na uszkodzenia mechaniczne (innej niż szklana) z fabrycznie zamontowanym adapterem tj. niewymagającym nakręcania dodatkowego elementu/kłucza przez personel medyczny?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie IX poz. 1 opisany w pytaniu sevofluran, pod warunkiem nieodpłatnego użyczenia na okres trwania umowy przetargowej parowników kompatybilnych z proponowanym produktem oraz dostosowanych do aparatów do znieczulenia będących w posiadaniu Zamawiającego.

Pytanie 67

“Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 5 produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 68

“Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 11 pozycja 22 produktu leczniczego (Linezolidum) w opakowaniu bezpiecznym KabiPac – butelka z dwoma portami, pakowanego po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 69

“Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 11 pozycja 30 produktu leczniczego (Propofol) w ampułkach?”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 70

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 13 pozycja 259 produktu leczniczego (Levofloxacin) w opakowaniu zbiorczym po 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 71

“Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 13 pozycje 316, 378 produktów leczniczych (NaCl, KCl) w ampułkach w systemie bezigłowym który w sposób znaczący redukuje możliwość skaleczenia się personelu medycznego oraz zmniejsza koszty przygotowania leków we wlewach dożylnych, w opakowaniach zbiorczych zawierających inną ilość sztuk, z odpowiednim przeliczeniem ilości?”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 72

“Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 25 produktu leczniczego Gelo-plasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worek 500ml?”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Powyższe wyjaśnienia Zamawiający zamieszcza na stronie internetowej w dniu 28.04.2017 r.

Dyrektor SP ZOZ
w Proszowicach

Janina Dobaj

