

Samodzielny Publiczny
Zespół Opieki Zdrowotnej
ul. Kopernika 13,
32-100 Proszowice.

Proszowice, dnia 10.06.2019 r.

Uczestnicy
postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego
na

Dostawa do magazynu Apteki szpitalnej produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych.

Przetarg nieograniczony

Oznaczenie sprawy: 10/ZP/2019

W związku z wniesieniem pytań przez Wykonawców, Zamawiający przedstawia treść pytań i udziela pisemnych wyjaśnień, zgodnie z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późniejszymi zmianami).

Pytanie 1:

„Czy z uwagi na to, że w ramach aktualnie obowiązującej umowy przetargowej Zamawiający posiada i użytkuje w pełni sprawne glukometry GlucoDr. auto, do których dokonuje regularnych zakupów kompatybilnych z nimi pasków testowych (przy czym w trakcie obowiązującej umowy glukometry te nie były ani razu reklamowane), Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych do aktualnie użytkowanych glukometrów GlucoDr. auto? Zwracamy uwagę, że zmiana użytkowanych glukometrów GlucoDr. auto na starszy i słabszy pod względem zakresu zastosowań, ściśle określony model, stanowiłaby naruszenie zasady uczciwej konkurencji oraz konieczność nieuzasadnionego zwiększenia wydatkowania publicznych środków finansowych – ze szkodą dla Zamawiającego i jego pacjentów.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2:

„Czy zamawiający dopuści w pakiecie Pakiet nr 10 poz. 436 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań? ”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 13 poz. 39 leku w postaci fiołki?”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 4:

„Czy Zamawiający w Pakiecie 13 poz. 27 poprawi dawkę insuliny lispro z 300jm/ml na 100jm/ml, gdyż tylko w takiej dawce występuje na polskim rynku? ”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 5:

„Czy Zamawiający zmieni dla Pakietu 13 określony w par. 2.3 termin dostaw awaryjnych 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: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6:

„Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.16, 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: Zamawiający modyfikuje postanowienia paragrafu 2 ust. 16 projektu umowy:

W przypadku wycofania z obrotu jakiegokolwiek leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych objętego treścią niniejszej umowy, Dostawca zobowiązuje się do poinformowania Odbiorcy z odpowiednim wyprzedzeniem o niemożliwości dalszego dostarczenia leku lub innego produktu wchodzącego w zakres niniejszej umowy z powyższej przyczyny ze wskazaniem odpowiedniej daty. W takim przypadku o ile będzie to możliwe Dostawca proponuje Odbiorcy odpowiedni lek lub inny produkt/środek zamienny o tym samym składzie chemicznym i działaniu, dochowując starania, aby jego cena nie odbiegała od ceny produktu lub leku, którego sprzedaż z powodów niezależnych od Dostawcy stała się niemożliwa. Dostawca proponując Odbiorcy odpowiedni lek lub inny produkt zamienny wskaże jego cenę zakupu przez Dostawcę od producenta lub innego podmiotu jeżeli jego cena miałaby być wyższa od ceny, jaką Odbiorca płacił w ramach umowy za wycofany specyfik. W takim wypadku Odbiorca zdecyduje, czy nabędzie odpowiedni lek lub inny produkt zamienny u Dostawcy, czy pozyska go z innych dostępnych źródeł. W przypadku wystąpienia okoliczności, o których mowa powyżej Odbiorca dopuszcza możliwość dokonania odpowiedniej zmiany treści niniejszej umowy a ewentualna rezygnacja przez Odbiorcę z zakupu takiego leku lub innego produktu zamiennego od Dostawcy u innego dostawcy nie będzie miała wpływu na dalszą realizację niniejszej umowy w pozostałym zakresie.

Pytanie 7:

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ – nie wyrażamy zgody na zmianę.

Pytanie 8:

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ – nie wyrażamy zgody na zmianę.

Pytanie 9:

„Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kapsułek?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10: pakiet 10 pozycja 231

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11: pakiet 10 pozycja 231

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12:

„Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 13 poz. 15-20 (Enoxaparinum sodium) do oddzielnej grupy, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców, a tym samym ofert korzystniejszych cenowo? ”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13:

“Czy Zamawiający dopuści możliwość przystąpienia do poszczególnych pozycji z pakietu nr 13? ”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14: Pakiet nr 13

„Czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji Zamawiający wydzieli z Pakietu 13 pozycje 15-20 i umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment?”

W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o zgodę na złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania, gdyż utworzenie pakietu który składa się wyłącznie z produktów jednego producenta wyklucza zachowanie uczciwej konkurencji w przetargu i wskazuje zwycięzcę jeszcze przed złożeniem ofert”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15: Pakiet nr 13

„Czy zamawiający dopuszcza produkty zarejestrowane i dopuszczone do obrotu na obszarze UE zgodnie z wymaganiami dla leków biologicznych po 1 stycznia 2011 roku?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 16:

„Czy zamawiający wymaga aby Pakiecie nr 9, w pozycji 1, zaferowany lek (Immunoglobulina ludzka anty – rh0(d) roztwór do wstrzykiwań 300 mikrogramów/2ml) był do podania dożylnego i domięśniowego? ”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 17:

“Czy zamawiający wymaga, aby Pakiecie nr 9, w pozycji 1, zaoferowany lek (Immunoglobulina ludzka anty – rh0(d) roztwór do wstrzykiwań 300 mikrogramów/2mlbył) znajdował się w aktualnym wykazie z OBWIESZCZENIA MINISTRA ZDROWIA z dnia 30 kwietnia 2019 r. w sprawie wykazu leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, dla których ustalono urzędową cenę zbytu?”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 18:

“Do treści §2 ust.5 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu." ”

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje postanowienia § 2 ust 5 projektu umowy na:

Jeśli objęty zamówieniem lek, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub inny wyrób medyczny nie może być dostarczony przez Dostawcę w terminie i nie zaszły jakiegokolwiek okoliczności wpływające na prawo do powstrzymania się Dostawcy od spełnienia świadczenia, wówczas Odbiorca będzie uprawniony do dokonania zakupu tego leku lub odpowiednich środków u innego wybranego dowolnie przez Odbiorcę sprzedawcy, który zapewni terminowe dostarczenie danego preparatu, na koszt i ryzyko Dostawcy. Dodatkowy koszt, jaki w związku z takim zakupem poniesie Dostawca obciążać będzie Odbiorcę. Chodzić będzie o zapłatę przez Dostawcę różnicy ceny zakupu u innego sprzedającego w stosunku do ceny ustalonej w ramach niniejszej umowy jak również pokrycie wszelkich ewentualnie powstałych kosztów związanych z zakupem zastępczym, interwencyjnym.

Pytanie 19:

“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: Patrz odpowiedź do pytania numer 6.

Pytanie 20:

“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: Zgodnie z SIWZ – nie wyrażamy zgody na zmianę, postanowienie dotyczy ciągłości a nie poszczególnych dostaw. Umowa nie wyklucza możliwości stosowania bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa, które niezależnie od treści umowy w określonych stanach faktycznych mogą znaleźć zastosowanie.

Pytanie 21:

“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: Zgodnie z SIWZ – nie wyrażamy zgody na zmianę.

Pytanie 22:

“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: Zgodnie z SIWZ – nie wyrażamy zgody na zmianę.

Pytanie 23: Pakiecie 10 poz. 277

“Czy 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 jest konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 24: Pakiecie 10 poz. 277

“Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu nie zawierającego białka mleka krowiego, glutenu i laktozy?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 25: Pakiecie 10 poz. 277

“Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego liofilizowane, żywe kultury bakterii probiotycznych?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 26: Pakiecie 10 poz. 277

“Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu niewymagającego podawania częściej niż 2 razy na dobę?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 27: Pakiecie 10 poz. 436

“Czy 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; bakterie występują w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 28: Pakiecie 10 poz. 436

“Czy 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 jest konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 29: Pakiecie 10 poz. 436

“Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu nie zawierającego białka mleka krowiego, glutenu i laktozy?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 30: Pakiecie 10 poz. 436

“Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego liofilizowane, żywe kultury bakterii probiotycznych (tj. postać kapsulek zawierających liofilizat)?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 31: Pakiecie 10 poz. 404

“Ze względu na to, że opis przedmiotu zamówienia, podając nazwy pasków testowych będące zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnych producentów, tym samym specyfikuje wyłącznie paski testowe konkretnego wytwórcy, co w każdej z w/w pozycji asortymentowych ogranicza konkurencję asortymentowocenową wyłącznie do wyrobu konkretnego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób wyłączność na kształtowanie ceny oferty – samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnych producentów, gdyż jest to drobny, przenośny sprzęt nie wymagający

szczególnych, profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (przeznaczony przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta. Zgodnie z powyższym zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włosniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 32: Pakiecie 10 poz. 404

“Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do aktualnie stosowanych przez Zamawiającego glukometrów GlucoDr. auto (wraz z ewentualnym przekazaniem nowych, kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 33: Pakiecie 10 poz. 404

“Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 2-32 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 34:

“W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 7 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ – nie wyrażamy zgody na zmianę.

Pytanie 35:

“Czy w celu miarkowania kar umownych Odbiorca dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 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 opóźnienia 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 zamówienia**

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ – nie wyrażamy zgody na zmianę.

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** przedmiotu umowy, o której mowa w paragrafie 1 pkt2 niniejszej umowy.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ – nie wyrażamy zgody na zmianę.

Pytanie 36:

“Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 2 pozycji 1, 2 i 3 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 37:

“Dotyczy pakiet 2 poz. 4-8 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie produktów leczniczych w opakowaniach typu butelka wyposażona w dwa niezależne zabezpieczone porty różnej wielkości, nie wymagające dezynfekcji przed użyciem ?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 38:

“Dotyczy pakiet 2 poz. 9 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Volulyte 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 w roztworze elektrolitów (Na, K, Mg, Cl, anion organiczny: octan) w opakowaniu worków z dwoma portami 500ml ?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 39:

“Dotyczy pakiet 2 poz. 10 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Voluven 10% - 10% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 zawieszonego w NaCl 0,9% 500ml w opakowaniu zbiorczym po 10 szt. wraz z przeliczeniem ilości ?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 40:

“Dotyczy pakiet 2 poz. 11 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Aminosteril N-Hepa 8% 500ml - roztwór aminokwasów do żywienia pozajelitowego pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 41:

“Dotyczy pakiet 2 poz. 12 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worków 500ml x 20 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 42:

“Dotyczy pakiet 2 poz. 13 - prosimy o dopuszczenie produktu leczniczego - worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego zawierający roztwór aminokwasów z elektrolitami, roztwór glukozy z cynkiem, emulsję tłuszczową MCT/LCT, olej sojowy, olej z oliwek oraz olej rybi – 5,6 g kwasów omega 3, do podaży drogą żyły centralnej. Zawierający 8 g azotu, objętość 986 ml x 4 worki z przeliczeniem ilości ?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 43:

“Dotyczy pakiet 2 poz. 14 - prosimy o dopuszczenie produktu leczniczego - worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego zawierający roztwór aminokwasów z elektrolitami, roztwór glukozy z cynkiem, emulsję tłuszczową MCT/LCT, olej sojowy, olej z oliwek oraz olej rybi – 8,4 g kwasów omega 3, do podaży drogą żyły centralnej. Zawierający 12 g azotu, objętość 1447 ml x 4 worki z przeliczeniem ilości ?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 44:

„Dotyczy pakiet 2 poz. 15 - prosimy o dopuszczenie produktu leczniczego - worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego zawierający roztwór aminokwasów z elektrolitami, roztwór glukozy z cynkiem, emulsję tłuszczową MCT/LCT, olej sojowy, olej z oliwek oraz olej rybi – 11,3 g kwasów omega 3, do podaży drogą żyły centralnej. Zawierający 16 g azotu, objętość 1970 ml x 4 worki z przeliczeniem ilości ?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 45:

„Dotyczy pakiet 2 poz. 16 prosimy o dopuszczenie produktu leczniczego - worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego zawierający roztwór aminokwasów z elektrolitami, roztwór glukozy z cynkiem, emulsję tłuszczową MCT/LCT, olej sojowy, olej z oliwek oraz olej rybi – 2,8 g kwasów omega 3, do podaży drogą żyły centralnej. Zawierający 4 g azotu, objętość 493 ml x 6 worków z przeliczeniem ?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 46:

„Dotyczy pakiet 2 poz. 17 - prosimy o dopuszczenie produktu leczniczego - worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego zawierający roztwór aminokwasów z elektrolitami, roztwór glukozy z cynkiem, emulsję tłuszczową MCT/LCT, olej sojowy, olej z oliwek oraz olej rybi – 5,6 g kwasów omega 3, do podaży drogą żyły centralnej. Zawierający 8 g azotu, objętość 986 ml x 4 worki z przeliczeniem ilości ?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 47:

„Dotyczy pakiet 2 poz. 18 - prosimy o dopuszczenie produktu leczniczego - worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego zawierający roztwór aminokwasów z elektrolitami, roztwór glukozy z cynkiem, emulsję tłuszczową MCT/LCT, olej sojowy, olej z oliwek oraz olej rybi – 11,3 g kwasów omega 3, do podaży drogą żyły centralnej. Zawierający 16 g azotu, objętość 1970 ml x 4 worki z przeliczeniem ilości ?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 48:

„Dotyczy pakiet 2 poz. 19 - prosimy o dopuszczenie produktu leczniczego - worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego zawierający roztwór aminokwasów z elektrolitami, roztwór glukozy z cynkiem, emulsję tłuszczową MCT/LCT, olej sojowy, olej z oliwek oraz olej rybi – 14 g kwasów omega 3, do podaży drogą żyły centralnej. Zawierający 20,0 g azotu, objętość 2463 ml x 4 worki przeliczeniem ilości ?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 49:

„Dotyczy pakiet 2 poz. od 20 do 23 – prosimy o informację czy Zamawiający oczekuje 10 pojedynczych flakonów czy 10 opakowań zbiorczych w każdym po 10 sztuk ?”

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje 10 opakowań zbiorczych, w każdym po 10 sztuk. Zamawiający dopuszcza zmianę jednostkę miary z flakonu na opakowania w pakiecie nr 2 poz. 20-23.

Pytanie 50:

„Dotyczy pakiet 4 poz. 5-11, 13-15, 18, 20 - prosimy o dopuszczenie opakowania płynów infuzyjnych typu butelka stojąca wyposażona w dwa niezależnie zabezpieczone porty różnej wielkości, nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem ?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 51:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 4 pozycji 1,2,3,4,12,22,32,33,35 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 52:

„Dotyczy pakiet 4 poz. 19 - prosimy o dopuszczenie Aminokwasy dziecięce 10% [zawartość tauryny 0,4 g/l] 100ml w butelce ?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 53:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 4 pozycja 18 płynu wieloelektrolitowego fizjologicznego, izotonicznego Optilyte, zawierającego jony Na⁺ - 141 mmol/l, K⁺ - 5 mmol/l, Ca⁺⁺ - 2mmol/l, Mg⁺⁺ - 1 mmol/l, Cl⁻ - 109 mmol/l, Octany - 34 mmol/l, Cytryniany - 3 mmol/l?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 54:

„Dotyczy pakiet 4 pozycja 23 - czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego pakowanego x 20 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 56:

„Dotyczy pakiet 4 poz. 24 - prosimy o dopuszczenie produktu leczniczego - worek trzykomorowy zawierający aminokwasy z elektrolitami, glukozę z wapniem i emulsję tłuszczową, zawartość azotu 10,8 g, kaloryczność niebiałkowa 1600 kcal, objętość 2053ml”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 57:

„Dotyczy pakiet 4 poz. 26 - prosimy o dopuszczenie produktu leczniczego - worek trzykomorowy zawierające aminokwasy z elektrolitami, glukozę z wapniem i emulsję tłuszczową, zawartość azotu 5,4g, kaloryczność niebiałkowa 800 kcal, do stosowania do żył centralnych, objętość 1026 ml”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 58:

„Dotyczy pakiet 4 poz. 27 - prosimy o dopuszczenie produktu leczniczego - worek trzykomorowy zawierające aminokwasy z elektrolitami, glukozę z wapniem i emulsję tłuszczową, zawartość azotu 10,8g, kaloryczność niebiałkowa 1500-1700 kcal, do stosowania do żył centralnych objętość 2053ml”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 59:

„Dotyczy pakiet 4 poz. 28 - prosimy o dopuszczenie produktu leczniczego - worek trzykomorowy zawierające aminokwasy z elektrolitami, glukozę z wapniem i emulsję tłuszczową, zawartość azotu 13,2-13,6g, kaloryczność niebiałkowa 2000-2200 kcal, do stosowania do żył centralnych objętość 2566ml ?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 60:

„Dotyczy pakiet 4 poz. 29 - prosimy o dopuszczenie produktu leczniczego - worek trzykomorowy zawierające aminokwasy z elektrolitami, glukozę z wapniem i emulsję tłuszczową, zawartość azotu 5,4-5,8g, kaloryczność niebiałkowa 900 kcal, do stosowania do żył obwodowych, objętość 1250-1500 ml ?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 61:

“Dotyczy pakiet 4 poz. 31 - prosimy o dopuszczenie produktu leczniczego - worek trzykomorowy zawierające aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową, bez elektrolitów, zawartość azotu 12 g, kaloryczność niebiałkowa 1200- 1300 kcal, do stosowania do żył centralnych, objętość 1477 - 1500ml ?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 62:

“Dotyczy pakiet 4 poz. 34 - prosimy o dopuszczenie produktu leczniczego - worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego drogą żył centralnych, zawierający roztwór aminokwasów z elektrolitami, glukozę z wapniem. Zawartość azotu 12 g, kaloryczność 1200 kcal, pojemność 1500 ml ?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 63:

“Dotyczy pakiet 7 poz. 22 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym po 10 fiolek z przeliczeniem ilości ?”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 64:

“Dotyczy pakiet 10 poz. 89 i 90 - prosimy o informację czy Zamawiający oczekuje 55 pojedynczych fiolek czy 55 opakowań zbiorczych w każdym po 10 fiolek ?”

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie nr 10 poz. 89 oczekuje 10 opakowań zbiorczych w każdym po 10 fiolek i w pakiecie nr 10 poz. 90 oczekuje 55 opakowań zbiorczych, w każdym po 10 fiolek.

Zamawiający dopuszcza zmianę jednostki miary z fiolek na opakowania w pakiecie 10 poz. 89 i poz. 90.

Pytanie 65:

“Dotyczy pakiet 10 poz. 90 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w opakowaniu typu butelka ?”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 66:

“Dotyczy pakiet 10 poz. 288 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w opakowaniu typu Kabi Pac?”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 67:

“Dotyczy pakiet 10 poz. 298 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w opakowaniu typu butelka z przeliczeniem ilości ?”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 68:

“Dotyczy pakiet 10 poz. 343 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym po 40 szt. z przeliczeniem ilości ?”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 69:

“Dotyczy pakiet 10 poz. 356 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym po 50 ampulek z przeliczeniem ilości ?”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 70:

“Dotyczy pakiet 10 poz. 424 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym po 20 ampulek z przeliczeniem ilości ?”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 71:

“Dotyczy pakiet 10 poz. 425 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym po 20 ampulek z przeliczeniem ilości ?”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 72:

“Dotyczy pakiet 17 poz. 2 i 3 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym po 20 szt. z przeliczeniem ilości ?”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 73:

“Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań w pozycjach 1, 2, 17:

- pozycja 1 – proponujemy op. 90 tabl. zamiast 60 tabl.

- pozycja 2 – proponujemy op. 108 tabl. zamiast 90 tabl.

- pozycja 17 – proponujemy op. 108 tabl. zamiast 90 tabl.”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 74:

„Jak należałoby dokonać przeliczenia: zaokrąglając w górę/ dół do pełnego opakowania czy też pozostawiając 2 miejsca po przecinku?”

Odpowiedź: Przeliczenia należy dokonać zaokrąglając w górę do pełnego opakowania.

Pytanie 75:

„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 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: Pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 76:

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) -

o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) -

o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.”

Odpowiedź: Tak, z zachowaniem efektu terapeutycznego.

Pytanie 77:

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.?”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 78:

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ? ”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 79:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pakiecie nr 10 poz. 81 preparatu w dawce 200mg, ze względu na brak dostępności opakowania 250mg ?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o określenie prawidłowej ilości opakowań, jaką należy wycenić.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 80:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu:

- nr 10 poz. 12 ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika ?

- nr 10 poz. 31 ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika ?

- nr 10 poz. 75 ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika ?

- nr 10 poz. 102 ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika ?

- nr 10 poz. 120 ze względu na problemy z dostępnością oraz brak stosownego zamiennika ?

- nr 10 poz. 129 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 10 poz. 143 ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 10 poz. 174 ze względu na problemy z dostępnością oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 10 poz. 223 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 10 poz. 252 ze względu na brak dostępności ?
- nr 10 poz. 253 ze względu na brak dostępności ?
- nr 10 poz. 275 ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 10 poz. 301 ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 10 poz. 359 ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika ? Jedyny zamiennik Plantigmin, 0,5 mg/1 ml, roztw.do wstrz., 6 amp dostępny jest na jednorazowe zezwolenie Ministerstwa Zdrowia i nie możemy zagwarantować ciągłości dostaw.
- nr 10 poz. 369 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 10 poz. 416 ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 10 poz. 422 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 10 poz. 486 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 10 poz. 495 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 10 poz. 503 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 10 poz. 504 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 10 poz. 529 ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 10 poz. 411 ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 10 poz. 545 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 11 poz. 33 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?

Odpowiedź: Nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji. Należy podać ostatnią cenę oraz odpowiedni zapis pod pakietem.

Pytanie 81:

„Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 10 poz. 233 wycenę immunoglobuliny 180j.m. ?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o określenie prawidłowej ilości opakowań, jaką należy wycenić.”

Odpowiedź: Tak. Należy wycenić 2 opakowania.

Pytanie 82:

„Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 10 poz. 307 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 oraz jest preparatem wykorzystywanym w Programie Badań Przesiewowych Ministerstwa Zdrowia dla wczesnego wykrywania raka jelita grubego (<http://pbp.org.pl/kolonoskopia/przygotowanie>), którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ .

Pytanie 83:

„Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 10 poz. 307 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 84:

„Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 10 poz. 308 wycenę 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?”

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o określenie prawidłowej ilości opakowań, jaką należy wycenić.?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 85:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 10 poz. 350 wycenę maści w opakowaniu 15g, ze względu na brak opakowania a 3g ?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o określenie prawidłowej ilości opakowań, jaką należy wycenić.? ”

Odpowiedź: Nie wyraża zgody.

Pytanie 86:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pakiecie nr 10 poz. 367 preparatu o pojemności 2800000jm/28ml, ze względu na zmianę opakowania ?”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 87:

“Czy Zamawiający w pakiecie nr 10 poz. 494 dopuszcza wycenę preparatu Terlipressini acetat 0,2mg/ml 5ml x 5 fiolek, celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej ?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie prawidłowej ilości opakowań, jaką należy wycenić.”

Odpowiedź: Tak. Wycena 6 opakowań.

Niniejsze wyjaśnienia Zamawiający zamieszcza na stronie internetowej
w dniu 10.06.2019 r.

Z poważaniem

p.o. Dyrektora SFZSZ Proszowice

dr n. med. Grzegorz Gałuszka