



Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej
im. Marszałka Józefa Piłsudskiego w Płońsku
ul. Henryka Sienkiewicza 7, 09-100 Płońsk woj. mazowieckie
NIP 567-15-32-011 Regon 000308703 Tel. (0 23) 661 34 00 - centrala;
(023) 662 39 89 - sekretariat
Fax. (0 23) 662 32 14
e-mail: przetargi@szpitalplonsk.pl



ISO 9001:2008

FZP.261.25.2018

Płońsk, dn. 12.07.2018 r.

Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawy leków

WYJAŚNIENIE I ZMIANA TREŚCI SIWZ NR 1 (zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego)

Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej im. Marszałka Józefa Piłsudskiego w Płońsku na podstawie art. 38 ust. 2 i art. 38 ust. 4 ustawy – Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 t.j) udziela odpowiedzi na pytania i zmienia treść SIWZ.

Pytanie nr 1

Dotyczy Pakietu nr 4 nr poz. 11, 12 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM soln. 20% + HYDROXYBENZOESAN METYLU+HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g + 0,25g + 0,06g + 0,025g / 100g> w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (13g) w pozycji 11 oraz 6ml (7g) w pozycji 12?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 2

Dotyczy zadania nr 2 – Z uwagi na zaprzestanie produkcji preparatu hydroksyetyloskrobii 6% + 0,9% Sodium Chloride – czy można zaoferować produkt Tetrasoan 6% - roztwór hydroksyetyloskrobii w zbilansowanym roztworze elektrolitów: Na, Cl, Mg, K, Ca, octany jabłczany? Zbilansowane roztwory hydroksyetyloskrobii są aktualnie rekomendowane.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 3

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 4 – Czy Zamawiający oczekuje zaoferowaniu leku Etomidate w emulsji tłuszczowej o obniżonej osmolarności?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

Pytanie nr 4

Dotyczy zadania nr 34 poz. Nr 1, 2, 3 - czy w związku zaleceniami wykorzystywania w terapii leków w formie gotowej do użycia (Rezolucja CM/Res(2016)2, dotycząca dobrych praktyk rekonstrukcji produktów leczniczych do podawania pozajelitowego stosowanych w placówkach służby zdrowia,) Czy Zamawiający wymaga zaoferowania leków odpowiednio:

- poz. nr 1 – Amicacine 250mg/100 ml
- poz. nr 2 – Amicacine 500mg/100 ml
- poz. nr 3 – Amicacine 1000mg/100 ml ?

Pragniemy zauważyć iż zaproponowane rozwiązanie wyeliminuje ewentualne błędy medyczne oraz przyniesie Zamawiającemu wymierne oszczędności finansowe, gdyż nie będzie już potrzebny rozcieńczalnik (NaCl 0,9%) oraz sprzęt, niezbędny do przygotowania roztworu wlewu dożylnego.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający w pakiecie 68 pozycja 1 i 2 wymaga po rozcieńczeniu stabilności chemicznej i fizycznej przez 24 godziny w temperaturze 25C potwierdzonej w obowiązującej Charakterystyce Produktu Leczniczego ChPL?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

Pytanie nr 6

Czy zamawiający wymaga aby midazolam w pakiecie 4 pozycja 18 i 20 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 Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 4 pozycja 18 i 20 midazolam miał zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morphini Sulfas WZF?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający wymaga aby produkt Metamizol w pakiecie 8 pozycja 1 i 2 można było mieszać z Poltram 50 i Poltram 100, 50 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań. zgodnie z Chłp produktu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wymaga aby cefuroksym w pakiecie 41 pozycja 1 i 2 posiadał wszystkie drogi podania domięśniowo, dożylnie i do infuzji zgodnie z chłp produktu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 86 pozycja 6 aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 86 pozycja 6, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

Pytanie nr 12

Czy w zadaniu Nr 15 poz. 5 (BUDESONIDE amp. do nebulizacji 250 mcg/ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z zapisem SIWZ.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 15 poz. 5 (BUDESONIDE amp. do nebulizacji 250 mcg/ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z zapisem SIWZ.

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 15 poz. 5 (BUDESONIDE amp. do nebulizacji 250 mcg/ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 15

Czy w zadaniu Nr 15 poz. 5 (BUDESONIDE amp. do nebulizacji 250 mcg/ml) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

Pytanie nr 16

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 Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 17

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 18

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 24 poz. 6 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy z uwagi na podanie nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, Zamawiający dopuści odpowiednik LactoDr. będący dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierający żywe liofilizowane kultury najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kaps, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i dorosłych?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 19

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w zadaniu 24 poz. 26 i 27 w przedmiotowym postępowaniu:

Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci, zawierającym w swoim składzie identyczne stężenie probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce (250 mg), konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 20

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 21 i Zadaniu 65 w przedmiotowym postępowaniu: Ze względu na to, że opis przedmiotu zamówienia, podając nazwy własne glukometrów będące zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnego producenta, specyfikuje w każdym z w/w Zadań wyłącznie paski testowe konkretnego wytwórcy (na skutek zabezpieczonej konstrukcyjnie i chronionej prawem patentowym kompatybilności pasków testowych tegoż wytwórcy wyłącznie z jego glukometrem), co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do wyrobu tego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób monopol 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. Z kolei wymiana glukometrów na nowe nie wiąże się z kosztami po stronie Zamawiającego, gdyż te zgodnie z powszechną praktyką, są standardowo wliczane są w cenę pasków testowych. Nie istnieje zatem uzasadniona potrzeba korzystania z glukometrów konkretnego wytwórcy. 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 włosnaczkowej 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) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 21

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 21 i Zadaniu 65 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem 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) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 22

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 21 i Zadaniu 65 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuszcza paski testowe do glukometru z szerokim spektrum zastosowań (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 0-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej, żyłnej i tętniczej u osób dorosłych i noworodków 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 4-40 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampulko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody, ponieważ Wykonawca nie sprecyzował, których zadań pytanie dotyczy.

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampulek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody, ponieważ Wykonawca nie sprecyzował, których zadań pytanie dotyczy.

Pytanie nr 25

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 umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ Zamawiający wymaga wyceny za sztukę. Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie nr 26

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na propozycję Wykonawcy.

Pytanie nr 27

Dotyczy zadania nr 50, pozycja nr 1 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 5 fiolek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 2 000 opakowań, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczbie hurtowni i zwiększy konkurencję?

- Amoxicilin + Clavulanic acid fiołka 1,2g

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 28

Dotyczy zadania nr 51, pozycja nr 1 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 5 fiolek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 60 opakowań, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczbie hurtowni i zwiększy konkurencję?

- Amoxicilin + Clavulanic acid fiołka 0,6g

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 29

Dotyczy zadania nr 53, pozycja nr 1 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 28 tabletek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 2,86 opakowań, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczbie hurtowni i zwiększy konkurencję?

- Vorcionazol tabl. 200mg

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 30

Dotyczy zadania nr 70, pozycja nr 1 Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga, aby poniższy preparat posiadał zarejestrowane wskazanie do stosowania u dzieci oraz noworodków?

- Dobutamine fiol lub amp.250mg

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga, aby poniższy preparat posiadał zarejestrowane wskazanie do stosowania u dzieci oraz noworodków.

Pytanie nr 31

Dotyczy pakietu nr 6, pozycja 1 Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga, aby poniższy preparat posiadał zarejestrowane wskazanie do stosowania doustnego?

- Vancomycin 1 g (poz. 1)

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga, aby poniższy preparat posiadał zarejestrowane wskazanie do stosowania doustnego.

Pytanie nr 32

Dotyczy zadania nr 4, pozycja nr 5 Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór uzyskany z poniższego preparatu posiadał 24 godzinną stabilność chemiczną i fizyczną w temperaturze pokojowej? Wspomniana właściwość preparatu ma uzasadnienie ekonomiczne dla Zamawiającego ze względu na proces podania preparatu Pacjentowi oraz analizy lekarskiej trwającej przez ok. 12 godzin po podaniu preparatu. Stabilność uzyskanego roztworu wydaje się również być istotna z uwagi na dopasowania sedacji

- Propofol amp. Lub fiolka 200mg

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 33

Dotyczy zadania nr 48, pozycja nr 3 Zwracam się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z zadania nr 48 poniższej pozycji i utworzenie nowego zadania, co pozwoli na przystąpienie do obu zadań większej liczbie hurtowni i zwiększy konkurencję:

- Clindamycini fiol lub amp 0,6g/2ml

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 34

Zadanie nr 24, pozycja 17 Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu o stężeniu lactulosum 10,05g/15ml (tj. produktu Duphalac 667mg/ml) w opakowaniu 150ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 35

Zadanie nr 24, pozycja 17 Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu o stężeniu lactulosum 10,05g/15ml (tj. produktu Duphalac 667mg/ml) w opakowaniu 300ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 36

Czy dla zadania nr 27 Zamawiający odstąpi od wymogu określonego we wzorze umowy w par. 4 ust 3 tj wymogu wystawiania faktury za każdy miesiąc, w terminie do 5 dnia następnego miesiąca? Pragniemy podkreślić, iż firma nie posiada technicznych możliwości wystawiania faktur zbiorczych. Ewentualnie proponujemy rozwiązanie ponownego wystawiania pojedynczych faktur w terminie do 5 dnia następnego miesiąca.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający odstępuje od wymogu. We wzorze umowy w § 4 wykreśla się ust. 3 .Kolejne ustępy otrzymują numerację w sposób chronologiczny tj. od 3 do 6.

Pytanie nr 37

Zapytania do zadania 43 poz. 1 „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyki) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 38

Zapytania do zadania 43 poz. 1 „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 Zamawiającego:

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

Pytanie nr 39

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów z §1 ust.2 w umowie?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 40

Do §4 ust. 3 projektu umowy. Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisu o fakturach zbiorczych wystawianych raz w miesiącu i zastąpienie ich fakturami wystawianymi za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylenie z dniem 1 stycznia 2014 r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. obowiązującego od dnia 1 stycznia 2016 r. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm., dalej: UoTZ), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur? Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwość posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych. Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a UoTZ „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (a więc i wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapis §4 ust.3 projektu umowy dotknięty jest nieważnością.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z odpowiedzią na Pytanie Nr 36.

Pytanie nr 41

Do §6 ust.1 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 za każdy rozpoczęty dzień zwłoki? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Zamawiającemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 9,5% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla wykonawcy zamówienia jest przewidziana kara w wysokości 730% w skali roku (2% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 42

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §6 ust.2 projektu umowy poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 43

Do treści §6 ust.4 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 Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 44

Do treści §6 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 Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 45

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu 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 §7 ust.2 ppkt f) i g) projektu umowy)?

Odpowiedź Zamawiającego:

W wzorze umowy § 7 ust 2 lit. f) otrzymuje brzmienie: „Zamiana oferowanego przedmiotu zamówienia wymienionego w załączniku nr 1 do niniejszej umowy na inny o właściwościach nie gorszych niż oferowane oraz w cenie nie wyższej niż oferowana. W przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu Zamawiający dopuszcza wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę”.

Pytanie nr 46

Czy Zamawiający we wszystkich pakietach wyraża zgodę na zmianę postaci preparatów: fiolek na ampułki lub ampulko – strzykawki lub butelki i odwrotnie?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 47

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 Zamawiającego:

Zamawiający wymaga wyceny za sztukę.

Pytanie nr 48

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 49

Czy Zamawiający wyraża zgodę na podanie ceny jednostkowej netto za opakowanie przy pozycjach gdzie ilość została wyrażona w szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości oferowanego produktu ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 50

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pyt. 4 proszę o wyrażenie zgody na podanie w tych pozycjach ceny w zaokrągleniu do 4- m- c po przecinku?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 51

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

Odpowiedź Zamawiającego:

W sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny produktu.

Pytanie nr 52

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak. 4 poz. 19 Thiopental - brak leku na rynku polskim?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 53

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak. 9 poz. 1i 13 oraz w pak 10 poz. 11 - zakończona produkcja?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 54

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak. 9 poz. 14 - brak leku na rynku polskim?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 55

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pak. 10 poz. 3 Magnezium 130 mg jonów magnezowych w ilości 5400 szt.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 56

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak. 11 poz. 1 i 3 w celu zaoferowania korzystnej oferty cenowej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 57

Czy Zamawiający w Zadaniu 15, poz. 5 (Budesonid do nebulizacji) wymaga preparatu, który zgodnie z CHPL posiada wskazania do zastosowania w:

- leczeniu astmy, gdy stosowanie inhalatora ciśnieniowego lub inhalatora proszkowego jest niewłaściwe
- leczeniu zespołu krupu
- ostrego zapalenia krtani, tchawicy i oskrzeli
- niezależnie od etiologii, wiążącego się z istotnym zwężeniem górnych dróg oddechowych, dusznością lub „szczekającym” kaszlem i prowadzącego do zaburzeń oddychania.
- zaostrzenia przewlekłej obturacyjnej choroby płuc (POChP), w przypadku gdy stosowanie budesonidu w postaci zawiesiny do nebulizacji jest uzasadnione.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, natomiast nie wymaga.

Pytanie nr 58

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 24 poz. 20 wycenę 62 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 Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisem w SIWZ.

Pytanie nr 59

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak. Nr 24 poz. 11 preparatu równoważnego **Simethicone (Espumisan)** w dawce 40 mg w opakowaniu 100 szt. w postaci kapsułki, posiadający takie same właściwości i zastosowanie co dimethicone (Espucon) 50 mg?. W ilości podanej przez zamawiającego.

Wskazania do stosowania zaproponowanego leku Espumisan:

„...Leczenie objawowe zaburzeń żołądkowo-jelitowych, związanych z nadmiernym gromadzeniem się gazów w przewodzie pokarmowym, np.: wzdęcia.

- W przypadku wzmożonego powstawania gazów w okresie pooperacyjnym.

- W przypadku przygotowania pacjentów do badań radiologicznych i ultrasonograficznych jamy brzusznej oraz gastroskopii...”

Natomiast wskazania do stosowania esputicon/Dimeticon:

„...wzdęcia, nadmierna ilość gazów w jelitach oraz w przygotowaniach pacjenta do niektórych badań rentgenowskich i ultrasonograficznych...”

Umożliwi to przystąpienie do przetargu większej ilości wykonawców i zaoferowanie korzystniejszych cen.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 60

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pak. 24 poz. 21 Carbo medicinalis w dawce 200 mg w ilości 800 szt – jedyny dostępny produkt na rynku.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 61

Czy zamawiający wymaga aby w zadaniu 1 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 Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisem w SIWZ.

Pytanie nr 62

Czy zamawiający wymaga aby w zadaniu 1 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisem w SIWZ.

Pytanie nr 63

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak. 29 poz. 1 - zakończona produkcja?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający prosi o podanie ostatniej ceny produktu.

Pytanie nr 64

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pak. 32 poz. 19 wyrobu medycznego- wodny roztwór ponadtlenkowy o pH 6,0-7,5 zawierający w swoim składzie 50 ppm kwasu podchlorawego i 50 ppm podchlorynu sodu 500 ml. Powyższa zmiana nie zmienia skuteczności preparatu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 65

Czy w pak 33 poz. 7 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktu po 5 ml w ilości 10 szt, jest to jedyny preparat na rynku.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 66

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak. 37 poz. 5 - zakończona produkcja?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający prosi o podanie ostatniej ceny produktu.

Pytanie nr 67

Czy Zamawiający w pak 38 poz. 4 wyrazi zgodę na wycenę Levofloxacin 5mg/ml;100ml, *10 poj w ilości 3000 szt.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 68

Czy Zamawiający wymaga w pak 44, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, natomiast nie wymaga.

Pytanie nr 69

Czy Zamawiający wymaga w pak 44, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, natomiast nie wymaga.

Pytanie nr 70

Czy Zamawiający wymaga w pak 46, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, natomiast nie wymaga.

Pytanie nr 71

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pakiecie 52 poz. 2 Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. w ilości 200 szt. Producent Teva zmienił obecnie wielkość opakowania na 28 ml i to jest teraz jedyny dostępny produkt.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 72

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak. 55 poz. 7 - wycofane z oferty Sandoza?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 73

Czy Zamawiający w pak.59 poz. 3 miał na myśli wycenę tabl. o przedłużonym uwalnianiu jedynych dostępnych na rynku?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 74

Czy Zamawiający w pak nr 66 poz. 13 dopuści preparat o tej samej substancji czynnej jednak o mniejszej pojemności fiołki 5 ml Terlipressini ,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f w ilości 100 szt ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 75

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pak. 71 poz. 5 Plantigmin, 0,5 mg/1 ml, roztw.do wstrz., 6 amp w ilości 2500 szt.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 76

Czy Zamawiający w pak 71 poz. 16,17 wymaga preparatów pochodzących od jednego producenta?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, natomiast nie wymaga.

Pytanie nr 77

W pak 73 poz. 23 Zamawiający wymaga wyceny Hydroxyzinum 8mg/5ml syrop 250ml który jest niedostępny na rynku w związku z tym czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę syropu w dawce 10mg/5ml 250 ml w ilości 10 op?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 78

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pak. 73 poz. 37 Mirtazepina w postaci tabl.uleg.rozp.w j.ust, w celu zaoferowania korzystnej oferty cenowej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 79

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak. 73 poz. 38 - import docelowy?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 80

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak. 86 poz. 3 tuberculin - brak leku na rynku?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający prosi o podanie ostatniej ceny produktu.

Pytanie nr 81

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak. 86.poz. 10 - zakończona produkcja?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający prosi o podanie ostatniej ceny produktu.

Pytanie nr 82

Jaka dawkę zawiesiny Zamawiający miał na myśli w pak 86 poz. 11 100mg/5 ml 20 ml czy 200mg/5 ml 20 ml?

Proszę o doprecyzowanie.

Odpowiedź Zamawiającego:

100 mg /5 ml/ 20 ml

Pytanie nr 83

Czy Zamawiający w par. 2.1.3. wydłuży możliwość dostawy do godziny 14? Tak krótkie godziny pracy Apteki wymuszają indywidualne planowanie dostaw i mogą opóźnić pozostałe dostawy zaplanowane na dany dzień.

Odpowiedź Zamawiającego:

Z przyczyn organizacyjnych Zamawiający nie ma możliwości wydłużenia dostawy do godziny 14:00.

Pytanie nr 84

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.1.5? wzmianka o dostawie do Apteki, w przypadku dostaw realizowanych osobiście przez kuriera nie wydaje się kluczowa, gdyż kurier wie, dokąd ma dostarczyć zamawiane leki.

Odpowiedź Zamawiającego:

Ze względów organizacyjnych zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie zapisu.

Pytanie nr 85

Czy Zamawiający wykreśli par. 2.1.10? Program posiadany przez wykonawcę pozwalana umieszczenie na fakturze tylko nazwy handlowej leku, gdyż na tej podstawie jest on identyfikowany w bazie produktów. Równocześnie program ten nie pozwala na umieszczenie na fakturze nazwy międzynarodowej leku, co powoduje, że informację tę wykonawca będzie zobowiązany wypisywać ręcznie.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie ze wzorem umowy § 2 ust. 1 pkt. 10 Zamawiający wymaga: „stosowania na fakturze VAT wystawionej za realizację przedmiotu umowy identycznej nazwy przedmiotu umowy, jak podana w Formularzu cenowym w kolumnie „Nazwa międzynarodowa leku lub nazwa handlowa leku”.

Pytanie nr 86

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 6.1. z 2% do wartości max 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 87

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 6.4. z 10% do wartości max 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 88

Czy Zamawiający w par. 6.4. określi termin dostawy towaru na 3 dni robocze w przypadku dostaw niezgodnych z zawartą umową i złożonym zamówieniem? Dostawę taką należy traktować jako realizowaną po złożeniu reklamacji przez Zamawiającego. Reklamacja zaś wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki. Wykonanie tego w ciągu 1 dnia jest niemożliwe.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę. § 6 ust. 4 wzoru umowy otrzymuje brzmienie: „§ 6 ust. 4 W przypadku dostaw niezgodnych z zawartą umową i złożonym zamówieniem, Wykonawca będzie zobowiązany do niezwłocznej dostawy (w ciągu 3 dni roboczych) w ilościach i asortymencie zgodnych ze złożonym zamówieniem (z zastrzeżeniem pkt. 5). Jeżeli dostawa wypada w dzień ustawowo wolny od pracy, to dzień dostawy towaru zostaje przesunięty na następny dzień roboczy. W razie nie wykonania tego obowiązku Zamawiający może obciążyć Wykonawcę karą umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej dostawy oraz dokonać zakupu we własnym zakresie, a różnicą w cenie między ceną zakupu, a ceną wynikającą z umowy, obciążyć Wykonawcę.

Pytanie nr 89

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 6.5. z 10% do wartości max 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 90

Czy Zamawiający wydłuży termin dostawy dla produktu leczniczego z Zadania 14 do 6 tygodni od momentu złożenia zamówienia w związku z procedurą importu docelowego? W związku z powyższym prosimy o zmianę kryterium oceny oferty w zakresie terminu dostawy.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 91

Zadanie 28, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi 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 i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2,69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 92

Zadanie 28, pozycja 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z Zadania nr 28 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 93

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampulko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 94

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc. netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 95

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny produktu.

Pytanie nr 96

Zwracamy się z prośbą o określenie o jaki preparat chodzi Zamawiającemu w pakiecie 86 poz.11.

Odpowiedź Zamawiającego:

100 mg/ 5 ml

Pytanie nr 97

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 3 pozycji 5 produktu leczniczego Natrium Chloratum 0,9% 10 ml w opakowaniu po 50 ampulek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 98

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 3 pozycji 6 produktu leczniczego Natrium Chloratum 0,9% 5 ml w opakowaniu po 20 ampulek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 99

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 3 pozycji 10 produktu leczniczego Addiphos 20 ml w opakowaniu 10 fiolek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 100

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 3 pozycji 10 produktu leczniczego Addiphos 20 ml w opakowaniu 10 fiolek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 101

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 3 pozycji 12 produktu leczniczego Addamel N 10 ml w opakowaniu 20 ampulek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 102

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 4 pozycji 5 produktu leczniczego Propofol 1% MCT/LCT 20 ml inj. x 5 ampulek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 103

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 7 produktu leczniczego Paracetamol 100 ml w opakowaniu 10 fiolek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 104

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 8 w pozycjach 1, 2 produktu leczniczego Metamizol w opakowaniu 10 ampulek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 105

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 9 pozycji 11 produktu leczniczego Vitalipid N Adult w opakowaniu 10 ampulek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 106

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 9 pozycji 15 produktu leczniczego Soluvit N w opakowaniu 10 fiolek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 107

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 10 pozycji 4 produktu leczniczego Kalium Chloratum 15% 20 ml w opakowaniu po 20 ampulek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 108

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 24 pozycji 22 produktu leczniczego Ondansetron 2 ml w opakowaniu 5 ampulek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 109

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 43 pozycji 4 produktu leczniczego Piperacillin + Tazobactam 4,5g w opakowaniu 10 fiolek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 110

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 43 pozycji 9 produktu leczniczego Cefepim 1g w opakowaniu 10 fiolek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 111

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 44 produktu leczniczego Imipenem + Cilastatine w opakowaniu 10 fiolek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 112

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 46 produktu leczniczego Meropenem 500mg w opakowaniu 10 fiolek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 113

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 48 pozycji 2 produktu leczniczego Clindamycin 300 mg/2 ml w opakowaniu 5 ampułek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 114

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 48 pozycji 3 produktu leczniczego Clindamycin 600 mg/4 ml w opakowaniu 5 ampułek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 115

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 52 w pozycji 4 produktu leczniczego Fluconazol w opakowaniu typu KabiPac x 10 sztuk?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 116

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 57 pozycji 7 produktu leczniczego Furosemid 20 mg/2ml w opakowaniu 50 ampułek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 117

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 71 pozycji 3 produktu leczniczego Flumazenil 0,5 mg/5 ml w opakowaniu 5 ampułek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 118

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 75 pozycji 8 produktu leczniczego Rocuronium bromide 50 mg/5 ml w opakowaniu 10 fiolek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 119

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 85 produktów leczniczych w opakowaniach typu KabiPac x 10 sztuk?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 120

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 86 w pozycji 6 produktu leczniczego Ceftazidime 1g w opakowaniu 10 fiolek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 121

Czy Zamawiający w Zadaniu 4 poz. 3 Sevoflurane dopuści preparat Sevoflurane Baxter 250 ml w odpornej na uszkodzenia mechaniczne butelce aluminiowej, wyposażony w adaptery wielokrotnego użytku (adapter nakręcany na butelkę, stanowiący szczelny bezpośredni system napełniania parowników) wraz z bezpłatnym użyczeniem parowników kompatybilnych z zaoferowanym preparatem i aparatami do znieczulenia w ilości wymaganej przez Zamawiającego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 122

Czy Zamawiający w Zadaniu 4 poz. 14 (Bupivakaine hydrochloride 0,5% hiperbaryczny 4ml) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, natomiast nie wymaga.

Pytanie nr 123

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 21 (Paski do posiadanych glukometrów Accu-chekActiv lub ixell) będzie wymagał:

1. Normy dokładności ISO 15297 z 2015 potwierdzonego certyfikatem wydanym przez niezależny organ
2. Czterech próbek krwi do badania kapilarna, żylna, tętniczą, noworodkowa
3. Stabilności testów 18 m-cy od daty produkcji
4. Przydatności pasków po otwarciu do daty ważności podanej na opakowaniu
5. Zakresu pomiarowego 20-600
6. Czasu pomiaru 5 sek
7. Próbkę krwi nie większej niż 0,6 mikrolitra?
8. Zakresu hematokrytu 10-65 %

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 124

Dot. par. 2 ust. 2 wzoru umowy – Prosimy o wyłączenie obowiązku dostaw na cito dla Zadania nr 21, ponieważ paski do glukometrów nie są dostarczane na ratunek życia.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 125

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Zadaniu 24 poz.13 na zaoferowanie leku Pangrol 25000 (z minitabletkami odpornymi na działanie soku żołądkowego= tożsamymi z definicją kapsułki dojelitowej)? Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny na ten preparat.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 126

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Zadaniu 24 poz.11 na zaoferowanie leku Espumisan 40mg *100kaps?
Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny na ten preparat.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 127

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Zadaniu 60 poz.11,12 na zaoferowanie leku odpowiednio Benalapril 5 mg i Benalapril 10 mg w opakowaniach x 30 tabletek?

Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny na ten preparat.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 128

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Zadaniu 65 poz. 4,7 na zaoferowanie leku Siofor 500mg i Siofor 850mg w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, natomiast nie wymaga.

Pytanie nr 129

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Zadaniu 65 poz. 10, 11 na zaoferowanie leku odpowiednio Letrox 50ug i Letrox 100ug w opakowaniach x 50 tabletek i przeliczenie zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego?

Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny na ten preparat.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie nr 130

Prosimy Zamawiającego o wyodrębnienie:

Numer pakietu	L.P. w pakiecie	Nazwa produktu
Zadanie 6	19	Ibuprofen zawiesina, flakon 100 g
Zadanie 6	22	Dexketoprofen tabl
Zadanie 6	23	Dexketoprofen amp
Zadanie 24	11	Dimeticone kaps
Zadanie 24	13	Pancreatin kaps. dojelit.
Zadanie 57	10	Torasemide amp 4ml
Zadanie 57	13	Torasemide tabl.
Zadanie 58	9	Nebivolol tabl
Zadanie 59	7	Lercanidipine
Zadanie 59	8	Lercanidipine
Zadanie 60	11	Enalapril malate tabl.
Zadanie 60	12	Enalapril malate tabl.
Zadanie 65	4	Metformin hydrochloride tabl.
Zadanie 65	7	Metformin hydrochloride tabl.

Zadanie 65	9	Levothyroxine tabl.
Zadanie 65	10	Levothyroxine tabl.
Zadanie 65	11	Levothyroxine tabl.

I wydzielenie do oddzielnego Zadania. Pozwoli to na uzyskanie niższej ceny na te preparaty.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 131

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 4 ust. 4 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 132

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy i w zakresie § 6 ust. 1, 2, 3:

1. Za ewentualną nieterminową dostawę przedmiotu umowy Zamawiający może obciążyć Wykonawcę karą umowną w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy kalendarzowy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy przedmiotu umowy.
2. W przypadku rozwiązania umowy albo odstąpienia od umowy, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10 % wartości niezrealizowanej części umowy brutto.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 133

W związku z tym, iż dokument JEDZ składany jest w formie elektronicznej z podpisem kwalifikowanym, prosimy o potwierdzenie, że złożenie pełnomocnictwa również w takiej samej formie, wysłanego razem z dokumentem JEDZ będzie uznane za wystarczające. Z uwagi na fakt, że zgodnie z art. 78(1) par. 2 k.c. (Oświadczenie woli złożone w formie elektronicznej jest równoważne z oświadczeniem woli złożonym w formie pisemnej), wobec brzmienia art. 99 par. 1 k.c. (jeżeli do ważności czynności prawnej potrzebna jest szczególna forma, pełnomocnictwo do dokonania tej czynności powinno być udzielone w tej samej formie), wydaje się (co potwierdza liczne orzecznictwo), że w przypadku kiedy dokument JEDZ jest składany w formie szczególnej (elektronicznej z podpisem kwalifikowanym) to również pełnomocnictwo dla osoby podpisującej JEDZ powinno być podpisywane przez osoby posiadające pełnomocnictwo udzielone w formie elektronicznej z podpisem kwalifikowanym. Z uwagi na powyższe zwykła forma pisemna pełnomocnictwa może być bowiem uznana za niewystarczającą.

Odpowiedź Zamawiającego:

W postępowaniach wszczętych od 18 kwietnia 2018 r. uregulowany jest sposób przekazywania oświadczenia, które może zostać przekazane zamawiającemu wyłącznie w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Rzeczona regulacja nie zmieniła zasad dotyczących pełnomocnictw w zamówieniach publicznych, a w szczególności nie wprowadziła obowiązku, żeby pełnomocnictwo miało formę elektroniczną z kwalifikowanym podpisem. Podpis elektroniczny może należeć nie tylko do osoby reprezentującej wykonawcę zgodnie z wpisem do właściwego rejestru, ale również do pełnomocnika ustanowionego do reprezentacji wykonawcy w postępowaniu o zamówienie publiczne, lub do określonych czynności w tym postępowaniu, na podstawie pełnomocnictwa udzielonego w zwykłej formie pisemnej. Zatem JEDZ może podpisać również osoba upoważniona przez wykonawcę na piśmie. Celem ustawodawcy nie było bowiem wprowadzenie utrudnień w dostępie do zamówień, ale zmiany organizacyjno-techniczne ułatwiające i przyspieszające postępowanie. Ich pierwszym krokiem jest właśnie elektroniczny JEDZ, a zmiany na większą skalę nastąpią już w październiku tego roku.

Pytanie nr 134

Prosimy o zmniejszenie kar umownych do 0,2% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień opóźnienia.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

W związku z przesłanką wykluczenia wykonawców z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego zdefiniowaną w art. 24 ust. 5 pkt. 3 Zamawiający przedstawia skład osób wykonujących czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego: Paweł Obermeyer, Sławomir Potwardowski, Hanna Kwiatkowska, Małgorzata Glińska, Marta Kosecka, Sylwia Makowska, Ismena Poryzińska

Ponadto Zamawiający zmienia treść SIWZ w sposób następujący:

W SIWZ POWINNO BYĆ:**XVII. Opis sposobu przygotowania ofert.**

Pkt. 25. Ofertę wraz ze wszystkimi załącznikami należy umieścić w zamkniętej kopercie i opatrzyć napisem:

Oferta na sukcesywne dostawy leków

Znak sprawy: FZP.261.25.2018

Nie otwierać przed dniem 18 lipca 2018 r. godz. 12:15

XVIII. Miejsce oraz termin składania ofert.

Pkt. 1. Ofertę w zaklejonej kopercie opatrzonej jak w rozdziale XVII ust. 24 niniejszej SIWZ należy złożyć **do dnia 18 lipca 2018 r. do godz. 12:00** w siedzibie Zamawiającego, tj. w sekretariacie (budynek administracyjny, parter) Samodzielnego Publicznego Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej im. Marszałka Józefa Piłsudskiego w Płońsku, ul. Henryka Sienkiewicza 7, 09-100 Płońsk.

Zamawiający wskazuje, iż niniejsze wyjaśnienia stanowią integralną część SIWZ. Wykonawca w formularzu cenowym zobowiązany jest do wskazania, że uwzględni rozwiązania o parametrach dopuszczonych w drodze niniejszych wyjaśnień. Brak takiego wskazania zostanie uznany za zaoferowanie rozwiązań o parametrach wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia (Formularzu cenowym) stanowiącym załącznik do SIWZ.

ZAMAWIAJĄCY

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zespołu Zakładów
Opieki Zdrowotnej im. Marszałka Józefa Piłsudskiego
w Płońsku

lek. Paweł Obermeyer

