



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. (23) 661 34 00 - centrala;
(23) 662 39 89 - sekretariat
Fax. (23) 662 32 14 e-mail: przetargi@szpitalplonsk.pl



ISO 9001:2008

FZP.261.12.2020

Płońsk, dn. 08.06.2020 r.

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

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na Dostawy sukcesywne leków

Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej im. Marszałka Józefa Piłsudskiego w Płońsku na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy – Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (t. j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 z późn. zm.) udziela odpowiedzi na pytania Wykonawców dotyczące treści SIWZ.

Pytanie nr 1

– dotyczy zadania nr 4 pozycja 11-12

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

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chlorohexydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g) w pozycji 11 oraz 6ml (6g) w pozycji 12?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga rozwiązania zaproponowanego przez Wykonawcę.

Pytanie nr 2

Zadanie 80

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w zadaniu 80 w poz. 1 watki neurochirurgiczne w rozmiarze 12x75mm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga rozwiązania zaproponowanego przez Wykonawcę.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 66 pozycja 8 metylprednisolone hemisuccinate 1g i utworzy nowy pakiet. Powyższe pozwoli przystąpić szerszemu gronu Oferentów do postępowania przetargowego i złożyć konkurencyjne oferty dla szpitala.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję Wykonawcy.

Pytanie nr 4

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 nie wyraża zgody na propozycję Wykonawcy.

Zamawiający w SIWZ w Rozdziale III, pkt. 10, lit. a) określił, że „Przedmiot zamówienia został podzielony na zadania wg załącznika nr 2 do SIWZ” oraz lit. b), że „Każdy Wykonawca może złożyć jedną ofertę na wybrane jedno zadanie, na kilka wybranych zadań lub na wszystkie zadania (...). Zadanie samo w sobie stanowi całość i jest niepodzielne tzn. Wykonawca musi złożyć ofertę na całe zadanie.” W związku z powyższym wyrażenie zgody na „podanie ostatniej

ceny i informacji pod pakietem” byłoby naruszeniem przetoczonego powyżej zapisu. Wykonawca może złożyć ofertę na poszczególne zadanie, jeżeli jest w stanie zaoferować wszystkie pozycje z wybranego zadania.

Wykonawca zadając to pytanie nie wskazał konkretnie, jakie preparaty wg niego są niedostępne i nie ma leku równoważnego lub nie posiadają odpowiedników. W związku z czym Zamawiający nie może ustosunkować się do tej kwestii (należy podkreślić, że w SIWZ leki były określone nazwami międzynarodowymi). Może się zdarzyć sytuacja, że mimo iż lek jest niedostępny u Wykonawcy, jest nie produkowany i nie ma leku równoważnego lub odpowiedników, istnieją Wykonawcy, którzy są w stanie go zaoferować. Wyrażenie zgody na nie wycenienie leku lub na zapis o jego braku w ofercie, mogłoby spowodować otrzymanie nieporównywalnych ofert w sytuacji, gdy jeden wykonawca lek posiada, a inny nie posiada.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w przypadku braku leku oryginalnego na wycenę preparatów z dopuszczenia Ministra Zdrowia

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaproponowane przez Wykonawcę.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, 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 na propozycję Wykonawcy. Wykonawca nie wskazał, których zadań i pozycji miałyby dotyczyć zmiana oraz jaką wielkość opakowań Wykonawca chce zaproponować.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza wyceny za opakowanie oraz przeliczenia ilości podanej w SIWZ na opakowania. Zamawiający wymaga, aby w załączniku nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy Wykonawca wycenił przedmiot zamówienia w ilościach zgodnych z określonymi w kolumnie „Ilość” oraz podał ceny jednostkowe zgodnie z jednostką miary określoną w kolumnie „J.m.”. Podana w kolumnie „J.m.” wielkość służy do wyliczenia ceny oferty, zaś w trakcie realizacji umowy Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia w opakowaniach handlowych ekonomicznych.

Pytanie nr 7

Dotyczy zadań:

- zadanie nr 42 - pozycja nr 3,
- zadania nr 43 – pozycja nr 4,
- zadania nr 55 – pozycje nr 11, 16, 17, 18, 20,
- zadania nr 58 – pozycje nr 3, 4, 5,
- zadania nr 59 – pozycja nr 10

Zwracam się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z z pakietu nr 1 poniższej pozycji i utworzenie nowego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczbie hurtowni i zwiększy konkurencję:

- Cefazolin fiol (zadanie nr 42, pozycja nr 3)
- Piperacillin + tazobactam fiol. (zadanie nr 43, pozycja nr 4)
- Simvastatin tabl. (zadanie nr 55, pozycja nr 11)
- Rosuvastatin tabl. (zadanie nr 55, pozycje nr 16,17,18)
- Atorwastatyna tabl. (zadanie nr 55, pozycja nr 20)
- Bisoprolol fumarate tabl. (zadanie nr 58, pozycje nr 3, 4, 5)
- Amlodipine tabl. (zadanie nr 59, pozycja nr 10)

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję Wykonawcy.

Pytanie nr 8

Dotyczy zadania nr 48, pozycja nr 3

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu w dawce 0,3/2ml pakowanego zbiorczo po 5 fiolek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 1 600 opakowań, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczbie hurtowni i zwiększy konkurencję?

- Clindamycin amp lub fiol 0,6g/2ml (pozycja nr 3)

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję Wykonawcy.

Pytanie nr 9

Dotyczy: zadanie 11

Czy Zamawiający w zadaniu 11 pozycja nr 4 dopuści Hepatis B immunoglobulin amp 200 jμm/ml – 6 op?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga rozwiązania zaproponowanego przez Wykonawcę.

Pytanie nr 10

Dotyczy pakietu nr 70 Dobutamine fiol lub amp 250 mg

Czy Zamawiający w pakiecie 70 dopuszcza Dobutaminę w formie koncentratu do infuzji w postaci ampulek – lek obcojęzyczny?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga rozwiązania zaproponowanego przez Wykonawcę.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający w pozycji 3 zadanie 28 dopuści Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampulki (fiolki)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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 12

FZP.26 U 2.2020 zadanie nr 28 pozycja 3

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza wyceny za opakowanie oraz przeliczenia ilości podanej w SIWZ na opakowania. Zamawiający wymaga, aby w załączniku nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy Wykonawca wycenił przedmiot zamówienia w ilościach zgodnych z określonymi w kolumnie „Ilość” oraz podał ceny jednostkowe zgodnie z jednostką miary określoną w kolumnie „J.m.”. Podana w kolumnie „J.m.” wielkość służy do wyliczenia ceny oferty, zaś w trakcie realizacji umowy Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia w opakowaniach handlowych ekonomicznych.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin dostawy do 6 tygodni dla produktu leczniczego w Zadaniu 14, w związku z faktem, iż sprowadzany jest w ramach procedury importu docelowego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję Wykonawcy.

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostaw na CITO dla produktu leczniczego w Zadaniu 14 w związku z faktem, iż sprowadzany jest w ramach procedury importu docelowego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na propozycję Wykonawcy i odstępuje od wymogu dostaw na cito dla produktu leczniczego w Zadaniu 14 w związku z faktem, iż sprowadzany jest w ramach procedury importu docelowego.

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Zadaniu 26 poz. 1-4 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga rozwiązania proponowanego przez Wykonawcę.

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Zadaniu 26 poz. 1-4 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga rozwiązania proponowanego przez Wykonawcę.

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Zadaniu 26 poz. 1-4 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga rozwiązania proponowanego przez Wykonawcę.

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.1.5? 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:

Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję Wykonawcy.

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający wykreśli par. 2.1.10? Program posiadany przez wykonawcę pozwala na 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:

Zamawiający informuje, że w załączniku nr 5 do SIWZ – Wzór umowy, w § 2 ust. 1 nie ma pkt. 10. Jeśli Wychowawcy chodziło o § 3 ust. 1 pkt. 10 to Zamawiający informuje, że nie wymaga od Wykonawcy stosowania na fakturze VAT obu nazw, tj. zarówno nazwy międzynarodowej leku oraz nazwy handlowej leku. Zgodnie § 3 ust. 1 pkt. 10 wzoru umowy (załącznik nr 5 do SIWZ) Zamawiający wymaga od Wykonawcy stosowania na fakturze VAT wystawionej za realizację przedmiotu umowy identycznej nazwy, jak podana w Formularzu cenowym w kolumnie „Nazwa międzynarodowa leku” lub identycznej nazwy, jak podana w Formularzu cenowym w kolumnie „Nazwa handlowa leku”.

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający wykreśli par. 6.3? Umowa określa karę za opóźnienie (par. 6.1) oraz za odstąpienie od umowy (6.2). Wykonawca nie może być dodatkowo karany z tytułu niejasnych zasad, takich jak „nienależyte wykonanie umowy” i to karą 5% wartości kontraktu. Można twierdzić, że opóźnienie w dostawie to też niewykonanie umowy, zatem kary z tego tytułu będą kumulowane. Zapis wprowadza nieostre, ocenne zasady karania Wykonawcy, nie wyłączając przy tym możliwości kumulowania kar z tego samego zdarzenia.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że w załączniku nr 5 do SIWZ – Wzór umowy, w § 6 nie ma pkt. 3. Jeśli Wychowawcy chodziło o § 7 pkt. 3 to Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 21

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 8.1.3? Zawiera on określenie nieznanie polskiemu prawu („zajęcie majątku”).

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej netto do 4 miejsc po przecinku

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, iż w SIWZ w Rozdziale IX. Opis sposobu obliczenia ceny, w pkt. 6 zawarł zapis, że dopuszcza podanie cen jednostkowych z dokładnością do czterech miejsc po przecinku dla wyrobów masowych, gdzie cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej i nie będzie umieszczana, jako jednostkowa cena na fakturze podczas realizacji umowy. Cena jedn. brutto i wartość brutto powinny być podane w formacie 0,00 zł, tj. z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 23

Dotyczy pakietu 4 pozycja 19 Czy Zamawiający dopuści wycenę leku z dopuszczenia Ministra Zdrowia THIPEN 500mg *1 amp. MZ

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga rozwiązania zaproponowanego przez Wykonawcę.

Pytanie nr 24

Dotyczy pakietu 10 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę
CALCIUM PLIVA KRAKÓW TABL. MUSUJĄCE 1,38 G = 0,177 G WAPNIA

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga rozwiązania zaproponowanego przez Wykonawcę.

Pytanie nr 25

Dotyczy pakietu 10 pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści wycenę Magnezin 500mg * 30tabl.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 26

Dotyczy pakietu 10 pozycja 8 Czy Zamawiający dopuści wycenę, Ascofer 200mg * 50tabl.powl.ESPEFA (23,20mg jonów żelaza)

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 27

dotyczy pakietu 10 pozycja 12 prosimy o wykreślenie pozycji z uwagi na brak produkcji i brak zamienników na rynku

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję Wykonawcy, gdyż może się zdarzyć sytuacja, że mimo iż lek jest niedostępny u Wykonawcy, jest nie produkowany i nie ma leku równoważnego lub odpowiedników, istnieją Wykonawcy, którzy są w stanie go zaoferować.

Pytanie nr 28

Dotyczy pakietu 15 pozycja 24 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci aerozolu

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 29

dotyczy pakietu 30 pozycja 8 prosimy o wykreślenie pozycji z uwagi na brak produkcji i brak zamienników na rynku

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję Wykonawcy, gdyż może się zdarzyć sytuacja, że mimo iż lek jest niedostępny u Wykonawcy, jest nie produkowany i nie ma leku równoważnego lub odpowiedników, istnieją Wykonawcy, którzy są w stanie go zaoferować.

Pytanie nr 30

dotyczy pakietu 52 pozycja 5 prosimy o wykreślenie pozycji z uwagi na brak produkcji i brak zamienników na rynku

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję Wykonawcy, gdyż może się zdarzyć sytuacja, że mimo iż lek jest niedostępny u Wykonawcy, jest nie produkowany i nie ma leku równoważnego lub odpowiedników, istnieją Wykonawcy, którzy są w stanie go zaoferować.

Pytanie nr 31

Pytanie 10 dotyczy pakietu 62 pozycja 2 prosimy o wykreślenie pozycji z uwagi na brak produkcji i brak zamienników na rynku

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję Wykonawcy, gdyż może się zdarzyć sytuacja, że mimo iż lek jest niedostępny u Wykonawcy, jest nie produkowany i nie ma leku równoważnego lub odpowiedników, istnieją Wykonawcy, którzy są w stanie go zaoferować.

Pytanie nr 32

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls. do wstrz., 10 amp

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 33

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 13. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję Wykonawcy.

Pytanie nr 34

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw. do infuz., 100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza wyceny za opakowanie oraz przeliczenia ilości podanej w SIWZ na opakowania. Zamawiający wymaga, aby w załączniku nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy Wykonawcy wycenił przedmiot zamówienia w ilościach zgodnych z określonymi w kolumnie „Ilość” oraz podał ceny jednostkowe

zgodnie z jednostką miary określoną w kolumnie „J.m.”. Podana w kolumnie „J.m.” wielkość służy do wyliczenia ceny oferty, zaś w trakcie realizacji umowy Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia w opakowaniach handlowych ekonomicznych.

Pytanie nr 35

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty/Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 36

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 20. Czy Zamawiający dopuści wycenę 63 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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 37

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 13. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 38

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 39

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 27. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 40

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 1. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu 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? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 41

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza wyceny za opakowanie oraz przeliczenia ilości podanej w SIWZ na opakowania. Zamawiający wymaga, aby w załączniku nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy Wykonawca wycenił przedmiot zamówienia w ilościach zgodnych z określonymi w kolumnie „Ilość” oraz podał ceny jednostkowe zgodnie z jednostką miary określoną w kolumnie „J.m.”. Podana w kolumnie „J.m.” wielkość służy do wyliczenia ceny oferty, zaś w trakcie realizacji umowy Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia w opakowaniach handlowych ekonomicznych.

Pytanie nr 42

Dotyczy pakietu nr 44 poz. 1. (1.) Czy Zamawiający wymaga, 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? (2.) Czy Zamawiający wymaga, 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, ale nie wymaga rozwiązania zaproponowanego przez Wykonawcę.

Pytanie nr 43

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga rozwiązania zaproponowanego przez Wykonawcę.

Pytanie nr 44

Dotyczy pakietu nr 66 poz. 13. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Phar, 0,2mg/ml; 5ml, inj., 5f. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 45

Dotyczy pakietu nr 71 poz. 16. i 17 Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 16 i 17 pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga rozwiązania proponowanego przez Wykonawcę.

Pytanie nr 46

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wyceny za zaproponowane opakowania? Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań, czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza wyceny za opakowanie oraz przeliczenia ilości podanej w SIWZ na opakowania. Zamawiający wymaga, aby w załączniku nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy Wykonawca wycenił przedmiot zamówienia w ilościach zgodnych z określonymi w kolumnie „Ilość” oraz podał ceny jednostkowe zgodnie z jednostką miary określoną w kolumnie „J.m.”. Podana w kolumnie „J.m.” wielkość służy do wyliczenia ceny oferty, zaś w trakcie realizacji umowy Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia w opakowaniach handlowych ekonomicznych.

Pytanie nr 47

Proszę Zamawiającego o informację, czy w przypadku, gdy dany preparat nie jest już produkowany lub zakończył się jego rejestr lub czasowo jest niedostępny ze względu na problemy produkcyjne, to czy należy wycenić go w ostatniej cenie i umieścić pod pakietem stosowną informację?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję Wykonawcy.

Zamawiający w SIWZ w Rozdziale III, pkt. 10, lit. a) określił, że „Przedmiot zamówienia został podzielony na zadania wg załącznika nr 2 do SIWZ” oraz lit. b), że „Każdy Wykonawca może złożyć jedną ofertę na wybrane jedno zadanie, na kilka wybranych zadań lub na wszystkie zadania (...). Zadanie samo w sobie stanowi całość i jest niepodzielne tzn. Wykonawca musi złożyć ofertę na całe zadanie.” W związku z powyższym wyrażenie zgody na „podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem” byłoby naruszeniem przetoczonego powyżej zapisu. Wykonawca może złożyć ofertę na poszczególne zadanie, jeżeli jest w stanie zaoferować wszystkie pozycje z wybranego zadania.

Wykonawca zadając to pytanie nie wskazał konkretnie, jakie preparaty wg niego są niedostępne i nie ma leku równoważnego lub nie posiadają odpowiedników. W związku z czym Zamawiający nie może ustosunkować się do tej kwestii (należy podkreślić, że w SIWZ leki były określone nazwami międzynarodowymi). Może się zdarzyć sytuacja, że mimo iż lek jest niedostępny u Wykonawcy, jest nie produkowany i nie ma leku równoważnego lub odpowiedników, istnieją Wykonawcy, którzy są w stanie go zaoferować. Wyrażenie zgody na nie wycenienie leku lub na zapis o jego braku w ofercie, mogłoby spowodować otrzymanie nieporównywalnych ofert w sytuacji, gdy jeden wykonawca lek posiada, a inny nie posiada.

Pytanie nr 48

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 19 nr 9 poz. 1,6,12 nr 10 poz. 12 nr 15 poz. 12,24 nr 22 poz. 6 .nr 32 poz. 4 nr 33 poz. 3 nr 38 poz. 2 nr 52 poz. 5 nr 55 poz.7 nr 84 poz. 5 Proszę o wydzielenie poniższych pozycji do oddzielnych pakietów ze względu na problemy produkcyjne, problemy z dostępnością oraz brak zamienników na rynku:

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję Wykonawcy.

Pytanie nr 49

SIWZ – Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku składania oferty na wyrób medyczny – np. pakiet 80 nie będzie wymagana koncesja zgodnie z obowiązującym prawem.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający potwierdza, że nie będzie wymagał od Wykonawcy koncesji, zezwolenia, licencji lub dokumentu potwierdzającego, że wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych, prowadzonych w państwie członkowskim Unii Europejskiej, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania pod warunkiem, że obowiązujące przepisy prawa nie nakładają na Wykonawcę obowiązku posiadania takiego dokumentu.

Pytanie nr 50

Zadanie nr 80 – zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wacików w rozmiarze 12x75mm.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga rozwiązania zaproponowanego przez Wykonawcę.

Pytanie nr 51

Zadanie nr 80 – prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający ma na myśli 200 sztuk watek czy 200 saszetek a'10 sztuk watek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga, aby w załączniku nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy Wykonawca wycenił przedmiot zamówienia w ilościach zgodnych z określonymi w kolumnie „Ilość” oraz podał ceny jednostkowe zgodnie z jednostką miary określoną w kolumnie „J.m.”. Zgodnie z zapisami SIWZ w zadaniu nr 80 Zamawiający wymaga 200 szt. watek.

Pytanie nr 52

Wzór umowy - Wnosimy o dodanie do § projektu umowy ust. o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego oraz euro w stosunku do złotego o co najmniej 3% W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Wszelkie zmiany postanowień umowy oraz warunki dokonania takich zmian zostały przez Zamawiającego określone w załączniku nr 5 do SIWZ – Wzór umowy w § 9.

Pytanie nr 53

Wzór umowy - Prosimy o dodanie do umowy poniższych zapisów:

- 1) Z uwagi na postępującą pandemię koronawirusa i związanymi z tym światowymi ograniczeniami w produkcji m. in. wyrobów medycznych oraz drastycznymi utrudnieniami w transporcie i logistyce, czego na etapie prowadzenia postępowania przetargowego Strony nie były w stanie przewidzieć, istnieje realne ryzyko, że określony w umowie termin realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy może nie zostać dotrzymany. Jednocześnie brak jest możliwości określenia orientacyjnego terminu zakończenia/ustania obecnej sytuacji,
- 2) Strony ustaliły, że celem zapewnienia realizacji umowy nr zasadnym jest czasowe odstąpienia przez Strony od sztywnego respektowania terminów realizacji dostaw częściowych określonych w Umowie oraz konieczności naliczania kar umownych w przypadku niedotrzymania tych terminów.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 54

Wzór umowy - Zwracamy się z prośbą o dopisanie do umowy następującego paragrafu:

Siła Wyższa

1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to

możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.

4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Kwestie związane z wystąpieniem siły wyższej zostały przez Zamawiającego wyjaśnione w załączniku nr 5 do SIWZ – Wzór umowy w § 9 pkt. 4.

Pytanie nr 55

Pakiet 72 – wapno

W związku z tym, że na rynku Polskim pojawiły się wapna przemysłowe, czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane wapno sodowane granulowane z indykatorem zużycia, było wapnem Medycznym zatwierdzonym i zgodnym z wymaganiami przez Farmakopeę Brytyjską i Amerykańską, oraz wymaga odpowiedniego pisma potwierdzającego ww. od producenta wapna?

Odpowiedź Zamawiającego:

W zadaniu nr 72 Zamawiający wymaga, aby wapno sodowane granulowane ze wskaźnikiem zużycia było wyrobem medycznym. Wszystkie dokumenty dotyczące przedmiotu zamówienia potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia posiada wymagane oznaczenie CE, jest zgodny z wymaganiami Zamawiającego opisanymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz z obowiązującymi w Polsce przepisami prawa, wymagane deklaracje zgodności, atesty, certyfikaty, świadectwa rejestracji, świadectwa dopuszczania do obrotu i użytku w polskich placówkach opieki zdrowotnej Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć wraz z pierwszą dostawą (zgodnie z zapisami SIWZ, Rozdział VI, lit. G).

Pytanie nr 56

Pakiet 72 – wapno

W związku z tym, że na rynku Polskim pojawiły się wapna przemysłowe, czy Zamawiający wymaga: Medyczne wapno sodowane, pochłaniacz, CO₂, do użytku klinicznego, do aparatów do znieczuleń z indykatorem zmieniającym kolor w miarę zużycia, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH oraz stopień pylenia nie przekraczał 0,3%. Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna, pogarszając jego właściwości pochłaniania.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, w zadaniu nr 72 Zamawiający wymaga, aby wapno sodowane granulowane ze wskaźnikiem zużycia było wyrobem medycznym.

Pytanie nr 57

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2 zwracamy się z wnioskiem wprowadzenie, na podstawie art. 473 §2 KC zastrzeżenia, że do czasu ustania ww. okoliczności łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), będzie ograniczona wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC. W świetle aktualnych uwarunkowań związanych w sytuacją epidemiologiczną na świecie praktycznie żaden dystrybutor sprzętu medycznego nie może zagwarantować dostawy towarów stanowiących przedmiot zamówienia. Producenci realizują Zamówienia wg określonych priorytetów, wynikających z tendencji i zapotrzebowań ogólnoswiatowych. Ponadto, nawet w przypadku wytworzenia puli jakiegoś asortymentu przeznaczonego na Państwa rzecz może być problem z jego dostarczeniem (importem, procedurami i transportem wewnętrznym). W związku z powyższym zaciąganie zobowiązań w aktualnych warunkach, obarczonych dużym ryzykiem odpowiedzialności kontraktowej, może być niemożliwe, nawet przy dołożeniu maksimum staranności przy ich realizacji. Dlatego wnosimy o dodanie zapisu o następującej treści:

„W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, do czasu ich ustania łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), ograniczona jest wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zamawiający zwraca uwagę, że w załączniku nr 5 do SIWZ – wzór umowy, w § 9 pkt. 4 zawarł zapis, iż „Dopuszcza się zmianę postanowień umowy z powodu zaistnienia nieprzewidzianych okoliczności, jak zagrożenia epidemiologiczne, zamieszki, akty terroru, zamknięcie granic, rządowe ograniczenia międzynarodowego transportu, utrudnienia na lotniskach i granicach, tj. okoliczności o charakterze siły wyższej. W czasie trwania siły wyższej

Wykonawca odpowiada za niewykonanie lub nieprawidłowe wykonanie Umowy, gdy ponosi winę umyślną za naruszenia. Wykonawca dołoży wszelkich starań, aby pomimo istnienia siły wyższej zapewnić ciągłość dostaw wszystkich produktów na bieżąco i zgodnie ze składanymi zamówieniami oraz zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych z dostarczeniem zamówionych przez niego produktów.

Pytanie nr 58

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych wynikających z §7 ust. 1 na 0,5%?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na propozycje Wykonawcy.

Pytanie nr 59

Pytania do zadania nr 9:

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 9 poz.10, 14 jednego preparatu zawierającego 9 witamin rozpuszczalnych w wodzie i 3 witaminy rozpuszczalne w tłuszczach – Cernevit. Preparat Cernevit jest w postaci liofilizatu, a witaminy rozpuszczalne w tłuszczach są umieszczone w micellach kwasu glikocholowego, Cernevit rozpuszcza się w wodzie do iniekcji, glukozie 5%, soli fizjologicznej, może więc być podawany pacjentom, którzy nie otrzymują tłuszczu w żywieniu pozajelitowym.

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie preparatu Cernevit w zadaniu nr 9 poz.10, 14 zamiast preparatów konfekcjonowanych w oddzielnych fiolkach. Ponadto zaoferowanie witamin w jednej ampule będzie dla zamawiającego korzystne cenowo.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji 10 i 14 z zadania 9 do odrębnego pakietu. Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na propozycje Wykonawcy.

Pytanie nr 60

Pytania do zadania nr 3:

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 3 w pozycji nr 12 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowany roztwór, zawierający 9 pierwiastków śladowych, Nutryelt, 10ml roztworu w ampule, w opakowaniu po 10sztuk?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do oddzielnego pakietu odrębnego pakietu. Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na propozycje Wykonawcy.

Pytanie nr 61

Dotyczy zadania nr 2 – czy można zaoferować produkt Tetraspan 6% - 6% roztwór hydroksyetyloskrobii w zbilansowanym roztworze elektrolitów : Na, Cl, Mg, K, Ca , octany jabłczany? Zbilansowane roztwory hydroksyetyloskrobii są aktualnie rekomendowane

lub

czy można zaoferować w danej pozycji preparat Gelaspan 4%. Preparat ten jest preparatem kolidowym z grupy preparatów osoczozastępczych, który ma porównywalny efekt objętościowy, a zdecydowanie mniej przeciwwskazań niż preparaty hydroksyetyloskrobii.

Dodatkowo zastosowanie w terapii pacjentów preparatu Gelaspan 4% nie wymaga odbycia obowiązkowego szkolenia w zakresie stosowania , jak to ma miejsce w przypadku preparatów HES.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na propozycje Wykonawcy.

Pytanie nr 62

Dotyczy zadania nr 3 poz. 12 (Roztwór wodny pierwiastków śladowych typu Addamel N) czy można zaoferować preparat równoważny koncentrat pierwiastków śladowych o nazwie handlowej Tracutil 10 ml x 5 amp. ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na propozycje Wykonawcy.

Pytanie nr 63

Dotyczy zadania nr 9 poz. nr 10 i 14 – czy można zaoferować jeden preparat zawierający komplet wszystkich witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach o nazwie Viantan i wycenić odpowiednio jedną pozycję nr 10 a nie wyceniać poz. nr 14?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie wyraża zgody na nie wycenienie pozycji.

Pytanie nr 64

Dotyczy zadania nr 34 czy Zamawiający oczekuje odpowiednio w:

poz. Nr 1 : dawki 250 mg

poz. Nr 2 : dawki 500 mg

poz. Nr 3 : dawki 1000 mg?

Jeśli tak, to czy można zaoferować lek w formie wlewu gotowego do infuzji odpowiednio:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza rozwiązania zaproponowanego przez Wykonawcę.

Pytanie nr 65

Dotyczy zadania nr 83 czy Zamawiający oczekuje zaoferowania leków w opakowaniach typu ecoflac, zapewniające infuzję w systemie zamkniętym?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza rozwiązania zaproponowanego przez Wykonawcę.

Pytanie nr 66

Do §2 ust. 3 wzoru umowy: Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmniejszenie takie mogłoby mieć miejsce, ani 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 §2 ust. 3 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zgodnie z § 2 ust. 3 wzoru umowy niewykorzystanie wartości umowy nie może przekroczyć 30 % wartości umowy brutto. Ponadto Zamawiający planuje wykorzystać wartość umowy w 100 %.

Pytanie nr 67

Do §3 ust. 1 pkt 3 wzoru umowy: Prosimy o wydłużenie godziny realizacji dostawy do 13.00.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 68

Do §3 ust. 1 pkt 9 wzoru umowy: Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 6-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §3 ust. 1 pkt 9 wzoru umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 69

Do §7 ust. 5 wzoru umowy: Biorąc pod uwagę, że realizacja umowy odbywała się będzie podczas ogólnokrajowego stanu epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2, Wykonawca będąc zobowiązanym do zapewnienia pracownikom bezpiecznych warunków pracy, wprowadził system szczególnych środków ostrożności, między innymi w zakresie postępowania z towarem zwracanym z podmiotów leczniczych będących miejscami zwiększonego ryzyka epidemiologicznego. W związku z powyższym, procedura rozpatrzenia reklamacji uległa stosownemu wydłużeniu, co należałoby uwzględnić w terminie oczekiwanym przez Zamawiającego w §7 ust. 5 wzoru umowy, dlatego też prosimy o wydłużenie terminu wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad do 4 dni roboczych od chwili zgłoszenia nieprawidłowości.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 70

Do §7 ust. 1 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §7 ust. 1 wzoru umowy do wysokości 0,5% wartości brutto towaru niedostarczonego terminie za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 71

Do §7 ust. 5 i 6 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 72

Do treści §7 ust. 8 wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „, pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny."

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 73

Do §9 ust. 2 lit. c wzoru umowy prosimy o dodanie zastrzeżenia, że umowa zostanie wydłużona na czas nie dłuższy niż 6 kolejnych miesięcy.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 74

Czy Zamawiający w Zadaniu 4 poz. 14 (Bupivakaine hydrochloride 0,5%) 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, ale nie wymaga rozwiązania zaproponowanego przez Wykonawcę.

Pytanie nr 75

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10 mg/ 5ml x 5 amp w Zadaniu nr 74 poz. 7 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga rozwiązania zaproponowanego przez Wykonawcę.

Pytanie nr 76

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10 mg/ 5ml x 5 amp w Zadaniu nr 74 poz. 7 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga rozwiązania zaproponowanego przez Wykonawcę.

Pytanie nr 77

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10 mg/ 5ml x 5 amp w Zadaniu nr 74 poz. 7 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

5 do 25 °C czy też

2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga rozwiązania zaproponowanego przez Wykonawcę.

Pytanie nr 78

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10 mg/ 5ml x 5 amp w Zadaniu nr 74 poz. 7 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga rozwiązania zaproponowanego przez Wykonawcę.

Pytanie nr 79

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 24 poz. 6 w przedmiotowym postępowaniu:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zamawiający nie dopuszcza wyceny za opakowanie oraz przeliczenia ilości podanej w SIWZ na opakowania. Zamawiający wymaga, aby w załączniku nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy Wykonawca wycenił przedmiot zamówienia w ilościach zgodnych z określonymi w kolumnie „Ilość” oraz podał ceny jednostkowe zgodnie z jednostką miary określoną w kolumnie „J.m.”. Podana w kolumnie „J.m.” wielkość służy do wyliczenia ceny oferty, zaś w trakcie realizacji umowy Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia w opakowaniach handlowych ekonomicznych.

Pytanie nr 80

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 24 poz. 6 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zamawiający nie dopuszcza wyceny za opakowanie oraz przeliczenia ilości podanej w SIWZ na opakowania. Zamawiający wymaga, aby w załączniku nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy Wykonawca wycenił przedmiot zamówienia w ilościach zgodnych z określonymi w kolumnie „Ilość” oraz podał ceny jednostkowe zgodnie z jednostką miary określoną w kolumnie „J.m.”. Podana w kolumnie „J.m.” wielkość służy do wyliczenia ceny oferty, zaś w trakcie realizacji umowy Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia w opakowaniach handlowych ekonomicznych.

Pytanie nr 81

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 24 poz. 6 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 82

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 24 poz. 6 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 83

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

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Deklarowana zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu przeprowadzonym przez Narodowy Instytut Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zamawiający nie dopuszcza wyceny za opakowanie oraz przeliczenia ilości podanej w SIWZ na opakowania. Zamawiający wymaga, aby w załączniku nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy Wykonawca wycenił przedmiot zamówienia w ilościach zgodnych z określonymi w kolumnie „Ilość” oraz podał ceny jednostkowe zgodnie z jednostką miary określoną w kolumnie „J.m.”. Podana w kolumnie „J.m.” wielkość służy do wyliczenia ceny oferty, zaś w trakcie

realizacji umowy Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia w opakowaniach handlowych ekonomicznych.

Pytanie nr 84

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 21 poz. 1 i Zadaniu 65 poz. 17 w przedmiotowym postępowaniu:

Zamawiający określa system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwy własne pasków testowych będących zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co znacząco ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową, tym samym narażając szpital na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, które niejednokrotnie przewyższają parametrami system wymagany przez Zamawiającego, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie (redukcja kosztów nawet do 40 %) przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, 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%, umożliwiające 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) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyjaśnia, iż w zadaniu nr 21 poz. 1 oraz w zadaniu nr 65 poz. 12 przedmiotem zamówienia są paski do glukometrów posiadanych przez Zamawiającego, a nie glukometry. Dlatego też Zamawiający informuje, iż wszystkie zaoferowane przez Wykonawcę paski testowe do glukometrów muszą być kompatybilne z glukometrami wymienionymi w SIWZ.

Pytanie nr 85

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 21 poz. 1 i Zadaniu 65 poz. 17 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) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres pomiaru 20-600mg/dl, zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyjaśnia, iż w zadaniu nr 21 poz. 1 oraz w zadaniu nr 65 poz. 12 przedmiotem zamówienia są paski do glukometrów posiadanych przez Zamawiającego, a nie glukometry. Dlatego też Zamawiający informuje, iż wszystkie zaoferowane przez Wykonawcę paski testowe do glukometrów muszą być kompatybilne z glukometrami wymienionymi w SIWZ.

Pytanie nr 86

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 21 poz. 1 i Zadaniu 65 poz. 17 w przedmiotowym postępowaniu:

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%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żylną 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) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyjaśnia, iż w zadaniu nr 21 poz. 1 oraz w zadaniu nr 65 poz. 12 przedmiotem zamówienia są paski do glukometrów posiadanych przez Zamawiającego, a nie glukometry. Dlatego też Zamawiający informuje, iż wszystkie

zaoferowane przez Wykonawcę paski testowe do glukometrów muszą być kompatybilne z glukometrami wymienionymi w SIWZ.

Pytanie nr 87

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 5 ust. 4 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 88

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy i w zakresie § 7 ust. 1-3:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 89

Zapytania do zadania 43 poz. 1

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

„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:

Tak.

Zamawiający wskazuje, iż niniejsze wyjaśnienia stanowią integralną część SIWZ. Wykonawca w swojej ofercie 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 oraz w Formularzu cenowym stanowiącym załączniki do SIWZ.

Zamawiający zastrzega, iż pozostałe zapisy dotyczące przedmiotu zamówienia, które zostały określone w SIWZ i które nie były przedmiotem powyższych pytań pozostają bez zmian.

ZAMAWIAJĄCY

p.o. DYREKTORA
Samodzielnego Publicznego
Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej
im. Marii Skłodowej Curie
lek. Marcin Ozdarski

Dział ds. Zamówień Publicznych
Inspektor

mgr Marzena Kobylińska

P.O. KIEROWNIKA
Apteki Zakładowej S.P. ZZ OZ

mgr farm. Hanna Kwiatkowska