



Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

16-400 Suwałki, ul. Szpitalna 60
tel. (0-87) 562 94 21 fax (0-87) 562 92 00
e-mail: wojewodzki@szpital.suwalki.pl

NIP 844-17-86-376

REGON 790319362



Suwałki, dnia 02.10.2017 r.

L.dz. SZW/DZI.262.300 /33/PN/WU//2017

Wszyscy uczestnicy postępowania NS: 33/PN/WU/2017

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na : Zakup i dostawa leków dla wspólnej grupy zakupowej

Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach uprzejmie informuje, iż wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, o poniżej przytoczonej treści. Na mocy art. 38 ust 1 -2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579,) udzielamy następujących wyjaśnień:

Uczestnik 1

Dotyczy pozycji nr 78

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga, aby preparat, posiadał możliwość podania dożylnie, domięśniowo oraz podskórnie, co zostanie potwierdzone zapisem w karcie charakterystyki produktu leczniczego ?

- Ambroxolum 15mg/2ml inj. x 5amp. (poz. 78)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Dotyczy pozycji nr 383

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

- Dobutaminum inj. 250mg/5ml x 1fiol (poz. 383)

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Dotyczy pozycji nr 383

Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór uzyskany z poniższego preparatu posiadał 24 godziną stabilność chemiczną i fizyczną (w temperaturze 25°C i 8°C)?

- Dobutaminum inj. 250mg/5ml x 1fiol (poz. 383)

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Uczestnik 2

Czy Zamawiający zgodzi się na zaproponowanie w pakiecie 1 pozycja 615 leku Kalium Chloratum WZF 15% 20 ml x 10 fiolek

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Uczestnik 3

Część 536, ilość pozycji 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści produkt **Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampulko-strzykawki x 3ml (objętość 10ml)** stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie powoduje złego samopoczucia pacjenta. Specjalna budowa ampulko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku strzykawek o pojemności 3ml nie spełnia tego warunku i wynosi 39 psi (2,69 bara) a nie dotyczy produktu CitraFlow. Pakowany w formie ampulko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki. Nie

wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawk oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi co chroni przed utworzeniem skrzepu oraz nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte w opakowaniu typu - plastikowy film, brak cząstek podczas otwierania opakowania (sterylnie pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Uczestnik 4

Pyt. 1

Poz.606

Czy Zamawiający dopuści żel a 6,18 gram x 25 ampułkostrzykawk, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza

Pyt. 2

Poz.607

Czy Zamawiający dopuści żel a 12,36 gram (12 ml) x 25 ampułkostrzykawk, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza

Uczestnik 5

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pozycji 1 roztworu aminokwasów o zawartości azotu 14,9 g/l, przy spełnieniu pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Tak dopuszcza

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pozycji 112 produktu - Aqua do przepłukiwania 500 ml opak. stojące z odkręcanym korkiem?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pozycji 215 produktu leczniczego Ceftazidimum inj. 2000mg w opakowaniu butelka?

Odpowiedź: Tak

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pozycji 274 oraz 275 produktu leczniczego Clindamycinum w opakowaniu 5 ampułek?

Odpowiedź: Tak

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pozycji 612 produktu leczniczego Kalium chloratum inj. 15% 150mg/ml a 10ml w opakowaniu 20 ampułek?

Odpowiedź: Tak

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pozycji 614 produktu leczniczego Kalium chloratum inj. 15% 150mg/ml a 20ml w opakowaniu 20 ampułek?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

7. Czy Zamawiający w Pozycji 613 ma na myśli Kalium chloratum inj. 15% 150mg/ml x 1 amp. a 10ml – ampułki umożliwiające pobranie w systemie bezigłowym?

Odpowiedź: Tak

8. Czy Zamawiający w Pozycji 615 ma na myśli Kalium chloratum inj. 15% 150mg/ml x 1 amp. a 20ml - ampułki umożliwiające pobranie w systemie bezigłowym?

Odpowiedź: Tak

9. Czy Zamawiający w Pozycji 256 oraz 257 w celu minimalizacji kosztów oczekuje zaoferowania Ciprofloxacinum inj. 2mg/ml w opakowaniu RTU w butelce z oznaczonymi portami do infuzji oraz do iniekcji?

Odpowiedź: Nie oczekuje, ale dopuszcza

Uczestnik 6

Zapytanie 1:

Czy w części Nr 161 poz. 1 (Budesonidum 0,125 mg/ml), Nr 162 poz. 1 (Budesonidum 0,25 mg/ml), Nr 163 poz. 1 (Budesonidum 0,25 mg/ml), Nr 164 poz. 1 (Budesonidum 0,50 mg/ml) i Nr 165 poz. 1 (Budesonidum 0,50 mg/ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Nie wymaga

Zapytanie 2:

Czy Zamawiający w części Nr 161 poz. 1 (Budesonidum 0,125 mg/ml), Nr 162 poz. 1 (Budesonidum 0,25 mg/ml), Nr 163 poz. 1 (Budesonidum 0,25 mg/ml), Nr 164 poz. 1 (Budesonidum 0,50 mg/ml) i Nr 165 poz. 1 (Budesonidum 0,50 mg/ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Zapytanie 3:

Czy Zamawiający w części Nr 161 poz. 1 (Budesonidum 0,125 mg/ml), Nr 162 poz. 1 (Budesonidum 0,25 mg/ml), Nr 163 poz. 1 (Budesonidum 0,25 mg/ml), Nr 164 poz. 1 (Budesonidum 0,50 mg/ml) i Nr 165 poz. 1 (Budesonidum 0,50 mg/ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź: Nie dopuszcza

Zapytanie 4:

Czy w części Nr 161 poz. 1 (Budesonidum 0,125 mg/ml), Nr 162 poz. 1 (Budesonidum 0,25 mg/ml), Nr 163 poz. 1 (Budesonidum 0,25 mg/ml), Nr 164 poz. 1 (Budesonidum 0,50 mg/ml) i Nr 165 poz. 1 (Budesonidum 0,50 mg/ml) Zamawiający wymaga leku, w postaci budezonidu zmikronizowanego ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Zapytanie 5:

Czy Zamawiający w części Nr 161 poz. 1 (Budesonidum 0,125 mg/ml), Nr 162 poz. 1 (Budesonidum 0,25 mg/ml), Nr 163 poz. 1 (Budesonidum 0,25 mg/ml), Nr 164 poz. 1 (Budesonidum 0,50 mg/ml) i Nr 165 poz. 1 (Budesonidum 0,50 mg/ml) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Uczestnik 7

Pytanie 1

Dotyczy pakietu 417

Przedmiotem zamówienia w zakresie pakietu nr 417 jest dostawa produktu leczniczego Epoetin beta wszystkie zarejestrowane formy. Zgodnie z rozdz. IV pkt. 1 SIWZ „Okres realizacji zamówienia: 24 miesiące”. Z uwagi na decyzję biznesową podjętą przez producenta produktu leczniczego Neorecormon – spółkę F. Hoffmann-La Roche, produkcja ww. leku w dawce 6000 j.m. zostaje ograniczona i produkt leczniczy Neorecormon 6000 j.m. przestanie być dostępny na polskim rynku z początkiem stycznia 2018 roku.

Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia przez Wykonawcę oferty do pakietu nr 417 z zastrzeżeniem, iż jedna z dawek (Neorecormon 6000 j.m.) będzie dostępna jedynie do końca grudnia 2017 roku?

Odpowiedź: Dopuszcza

Uczestnik 8

Zapytania do pakietu 501

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

2) „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: Tak, wymaga

Uczestnik 9

„Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 452 preparat Sevofluranu Sojourn firmy Bioton w butelce szklanej (ze szkła oranżowego odpornego na uszkodzenia-niezależna próba spadowa w załączniku) 250 ml z bezpiecznym dla pacjentów i personelu medycznego systemem napełniania parowników (tj konektora wielokrotnego użytku; konektor nakręcony na butelkę, stanowi szczelny bezpośredni system napełniania parownika umożliwiający bezpieczne uzupełnianie parowników), wraz z bezpłatnym użyczeniem parowników kompatybilnych z systemem i aparatami do znieczulenia w ilości wymaganej przez Zamawiającego?

Gwarantujemy również bezpłatny serwis i przegląd parowników przynajmniej raz w roku w ramach umowy. Prosimy o wskazanie ilości parowników wymaganych przez Zamawiającego!

Jeśli zamawiający posiada własne parowniki – nasz produkt jest kompatybilny ze wszystkimi parownikami jakie są wykorzystywane w aparatach do znieczuleń.

Jednocześnie informujemy, że regulacje prawa o zamówieniach publicznych art 29 ust 2,3 z dnia 29.01.2004r zawierają wyrażne wskazanie jak powinien wyglądać opis przedmiotu zamówienia zapewniający uczciwą konkurencję wykonawców. Zawarty w SIWZ opis przedmiotu zamówienia („...ze szczelnym, fabrycznie zamontowanym na każdej butelce, bezpośrednim systemem napełniania parownika, bez żadnych dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem.”) łamie tę zasadę wskazując wyraźnie jednego producenta firmę Abbvie i jej produkt Sevorane.

Ponadto pragniemy przypomnieć, że przedmiotem zamówienia jest produkt leczniczy a nie sposób napełniania. Dodatkowo wskazanie jednoznacznie jednego producenta skazuje zamawiającego na brak konkurencji cenowej oferentów a w konsekwencji wyższe ceny oferowanych produktów”

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy tego postępowania

Uczestnik10

część 536 pozycja 1

1. 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 przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Uczestnik 11

1. Czy Zamawiający w zadaniu 162 i zadaniu 164 wymaga, aby Budesonid był w postaci ampulek?

Odpowiedź: Tak wymaga

2. Czy Zamawiający wymaga w zadaniu 162 i zadaniu 164, aby Budesonid do nebulizacji wytwarzany był w technologii Steri Neb czyli **posiadał technologię produkcji leku zapewniającą zawiesinę wolną od substancji konserwujących**, opatrzenie każdej ampułki etykietą, proste otwieranie (system easy twist open), przezroczystą ampułkę wytwarzaną w systemie BFS.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza

3. Czy Zamawiający w zadaniu 162 i zadaniu 164 wymaga, aby preparat posiadał rejestrację umożliwiającą mieszanie z innymi roztworami do nebulizacji terbutaliny, salbutamolu, fenoterolu, acetylocysteiny?

Odpowiedź: Tak wymaga

4. Czy Zamawiający w zadaniu 162 i zadaniu 164 (Budesonid) wymaga rejestracji wskazania u niemowląt i dzieci z pseudokrupem, czyli ostrym zapaleniem krtani?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Uczestnik 12

Czy Zamawiający w części 1 dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym (Primene 10% 100ml) ? Aktualnie opis wskazuje na jeden produkt, pozytywna odpowiedź pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty i uzyskanie korzystniejszej ceny przez Zamawiającego.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Uczestnik 13

Dotyczy Pozycja 455

PYTANIE 1

Czy Zamawiający dopuści Venofer kompleks wodorotlenku żelaza III z sacharozą do infuzji i wstrzyknięć 0,1g Fe(III)/5ml x 5amp, w ilości 238 opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Uczestnik 14

1. 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 poszczególnych 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 §1 ust.2 i §6 ust.1 pkt 4 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu farmaceutycznego w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §2 ust.8 projektu umowy)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

3. Do treści §2 ust.13 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-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 skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §2 ust.13 projektu 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: Zgodnie z SIWZ

4. Do treści §3 projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

5. Do §4 ust.3 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu niezgodnego z art. 552 Kodeksu cywilnego, pozbawiającego wykonawcę prawa do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

6. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §4 ust.8 jako niezgodnych z normami współzycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

7. Czy okoliczności wskazane w §5 ust.1 pkt 2 projektu Umowy jako przypadki nienależytego wykonania umowy, skutkujące obowiązkiem zapłaty kary umownej przez Wykonawcę stanowią katalog zamknięty tych okoliczności? - zważywszy na fakt, iż warunkiem skutecznie zastrzeżonej kary umownej jest precyzyjne i konkretnie wskazanie obowiązku strony, którego nienależyte wykonanie rodzi obowiązek zapłaty kary umownej.

Odpowiedź: Tak

8. Do § 5 ust.1 pkt 2 lit.b projektu umowy. Prosimy o obniżenie wymiaru kary do wysokości 1% wartości brutto umowy w przypadku zaistnienia pozostałych okoliczności.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

9. 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 wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (do §6 ust.1 pkt 3) projektu umowy)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

10. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

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

Odpowiedź: Tak

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

Odpowiedź: Tak

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

Odpowiedź: Tak

14. Czy Zamawiający w pozycji nr 190 dopuści wycenę Calcium Gluconate 10%, roztw.d/wst., (Aguettant), 10ml, 50amp w ilości 490 opakowań?

Odpowiedź: Tak

15. Czy Zamawiający w pozycji nr 244 dopuści wycenę Budair, 200mcg/d, aer., wziewny, 200 dawek+ kom.inh. ? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie ilości opakowań.

Odpowiedź: Tak

16. Czy Zamawiający w pozycji nr 485 dopuści wycenę Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek ?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie ilości opakowań.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

17. Czy Zamawiający w pozycji na 563 wyrazi zgodę na zaferowanie immunoglobuliny antyHBs w dawce 180j.m./ml x 1ampułka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

18. Czy Zamawiający w Pakiecie 162, 164 (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 krupy – 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: Zamawiający nie wymaga

19. Czy zamawiający w Pakiecie 161, 163, 165 (Budesonid do nebulizacji) wyraża zgodę na wycenę produktu, którego wg. ChPL nie można zastosować w zaostrzeniach POCHP?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

20. Czy zamawiający w Pakiecie 162, 164 (Budesonid do nebulizacji) wyraża zgodę na wycenę leku, którego nie można mieszać z salbutamolem i acetylocysteiną?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

21. Czy zamawiający w Pakiecie 162, 164 (Budesonid do nebulizacji) wyraża zgodę na wycenę leku, którego użycie wymaga tylko nebulizatora z kompresorem o odpowiednim przepływie powietrza: 5-8 litrów/minutę z objętością komory 2-6ml aby dostarczyć maksymalne użycie budesonidu ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

22. Czy zamawiający w Pakietach 161-165 wyraża zgodę na wycenę leku, którego zastosowanie wymaga użycia tylko nebulizatora dyszowego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

23. Czy zamawiający w Pakiecie 162, 164 (Budesonid do nebulizacji) wyraża zgodę na wycenę produktu, którego wg. ChPL nie można zastosować w zaostrzeniach POCHP?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

24. Czy Zamawiający w Pakiecie 485 wymaga preparatu Formoterolum fumaratum 12mcg x 60szt. z potwierdzoną w Charakterystyce Produktu Leczniczego możliwością podania dorosłym, oraz dzieciom od 6 roku życia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Uczestnik 15

1. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.10? umowa niniejsza nie jest umową użyczenia lub najmu leków, a umową sprzedaży, a własność towaru za zapłatą ceny przechodzi na Zamawiającego. Nie ma możliwości zwrotu pełnowartościowego towaru po jego zakupie. Zapis powyższy nie stanowi, że chodzi o uwzględnioną reklamację, a jedynie o reklamację zgłoszoną, a nadto wprowadza nieznaną prawu formułę „rezygnacji z zakupu” (po jego skutecznym dokonaniu). Zgodnie z KC dostawca ma prawo ustosunkowania się do zgłoszonej reklamacji i proces reklamacji nie może polegać na jednostronnej ocenie Zamawiającego i dokonaniu zwrotu towaru „niezgodnego z zamówieniem”. Każda taka sytuacja oznacza wszczęcie całego procesu reklamacyjnego zgodnie z par. 2.12 umowy. Nie jest także możliwa „rezygnacja z zakupu”, gdyż towar zmienił właściciela. Jego zwrot oznacza w istocie sprzedaż hurtową produktów leczniczych Wykonawcy, co nie jest przedmiotem niniejszego postępowania.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Czy Zamawiający w par. 2.11 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

3. Czy Zamawiający w par. 2.12 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

4. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.3? taka zasada naraża Wykonawcę na rażące straty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

5. Czy Zamawiający dopisze w par. 4.7 „Zakaz powyższy nie dotyczy zlecenia windykcji wierzytelności profesjonalnemu pełnomocnikowi – radcy prawnemu lub adwokatowi”.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający w par. 6.4.1 zniesie wymóg odczekania 12 miesięcy w razie zmiany stawki VAT? W przypadku zmniejszenia stawki VAT to Zamawiający będzie w niekorzystnym położeniu.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy SIWZ dotyczące projektu umowy w zakresie § 6 ust.4 w następujący sposób” jest :

Po upływie 12 miesięcy od daty zawarcia umowy dopuszcza się następujące zmiany cen jednostkowych brutto: (...)

Powinno być:

Zamawiający dopuszcza następujące zmiany cen jednostkowych brutto: (...)

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 1 poz.39-40 leku w postaci tabletek?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

7. Czy Zamawiający dopuszcza aby lek w Pakiecie nr 1 poz. 408-412 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 1 poz, 566 insuliny w postaci jednorazowych wstrzykiwaczy SoloStar?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

9. Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie zaoferowane dawki w Pakiecie nr 1 poz. 408-412 pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Uczestnik 16

1. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 2 ust. 12 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1 pkt. 2 ppkt. a):

1. Zamawiający obciąża Wykonawcę karą umowną:

- 2) w przypadku nienależytego wykonywania umowy, które może się przejawiać np.: w nieterminowej realizacji dostaw, niezgodności dostawy z zamówieniem, niezgodności dostawy z fakturą, stosowaniu zmienionych cen bez zastosowania procedury zmiany cen określonej w umowie, załatwianiu reklamacji w sposób niezgodny z zapisami w umowie, odmowie realizacji dostawy (ustnej lub pisemnej):

- a) w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy.**

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

3. Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy i dopuści w trakcie obowiązywania umowy zmianę ceny brutto w przypadku, gdyby na skutek zmiany przepisów podatkowych uległa zmianie obowiązująca w chwili zawarcia umowy stawka podatku VAT? (dot. § 6 ust. 4).

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy SIWZ dotyczące projektu umowy w zakresie § 6 ust.4 w następujący sposób:

jest:

Po upływie 12 miesięcy od daty zawarcia umowy dopuszcza się następujące zmiany cen jednostkowych brutto: (...)

Powinno być:

Zamawiający dopuszcza następujące zmiany cen jednostkowych brutto: (...)

Uczestnik 17

Pytanie nr 1:

Dotyczy pakietu 463

Zwracam się z prośbą o odstąpienie od zapisu „pozycja 465 i 466 od jednego producenta”, gdyż wymienione leki są różnych producentów.

Odpowiedź: W formularzu asortymentowo-cenowym w pozycji 463 doszło do omyłki pisarskiej. Zamawiający miał na myśli pozycje 463 i 464 od tego samego producenta. W związku z powyższym Zamawiający dokonuje zmiany zapisów części 463 w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 2:

Dotyczy pakietu 564

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 10% immunoglobuliny w dawkach 2g/20ml, 5g/50ml, 10g/10ml, 20g/200ml, wskazania terapeutyczne (zgodnie z CHPL) w: przewlekła zapalna poliradikuloneuropatia demielinizacyjna (CIDP); zespół Guillaina-Barrego;

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Uczestnik 18

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie? Zapytanie o zmianę postaci nie dotyczy pozycji uwzględniających konkretne wymiary tabletek.

Odpowiedź: Tak

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.) celem przedstawienia oferty korzystniejszej cenowo?

Odpowiedź: Tak

3. 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 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: Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

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: Tak

5. Czy Zamawiający wymaga, aby preparat w pakiecie 588 poz 1 był zarejestrowanym w ChPL produktem leczniczym w postaci zestawu do infuzji i posiadał bezigłowy zestaw do infuzji, który ma wpływ na bezpieczeństwo personelu- eliminuje możliwość przypadkowego zakłucia, a tym samym obniża ryzyko zakażeń?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

6. Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 89-90(Meropenem) wymaga, aby trwałość roztworu do wstrzyknięć dożylnych preparatu po przygotowaniu wynosiła 3 godziny w kontrolowanej temperaturze do 25 st. C, lub 12 h w temperaturze 2-8 st. C i aby trwałość roztworu do infuzji preparatu meropenem po przygotowaniu z 0,9% chlorkiem sodu wynosiła 3 godziny w kontrolowanej temperaturze do 25 st. C, lub 24 h w temperaturze 2-8 st. C ?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy tego postępowania.

7. Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 89-90 (Meropenem) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy tego postępowania.

8. Czy Zamawiający w zakresie pakietów nr 107-111 wymaga, aby lek był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.

B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy tego postępowania.

9. Czy Zamawiający w zakresie pakietów nr 107-111 wymaga, aby wszystkie dawki leku pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy tego postępowania.

10. Czy Zamawiający w pakiecie nr 56 (Linezolid), ze względu na potencjalne korzyści finansowe, wymaga od Wykonawców dostarczenia produktu zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego w dawce 0,2g/ml worek 300ml zamiennie z dawką 0,2g/ml worek 100 ml co umożliwi lepsze dostosowanie dawki minimalizując potencjalne straty, ograniczając koszty terapii a także wykorzystując przedmiot zamówienia w powyższym pakiecie w optymalny sposób zgodnie z wymogami terapeutycznymi poszczególnych oddziałów ?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy tego postępowania.

11. Czy Zamawiający wymaga aby preparat w pakiecie 345 , posiadał rejestrację w leczeniu bólu neuropatycznego pochodzenia obwodowego i ośrodkowego u osób dorosłych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

W związku z udzielanymi odpowiedziami i modyfikacjami ,Zamawiający działając zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Prawo Zamówień Publicznych przedłuża termin składania ofert oraz następujące terminy:

Termin składania ofert: 18.10.2017r. godz. 10:00

Termin otwarcia ofert: 18.10.2017r. godz. 12:00

Termin wnoszenia wadium: 18.10.2017r. godz. 10:00

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na zapytania zostały zamieszczone na stronie zamawiającego www.szpital.suwalki.pl. Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do uwzględnienia odpowiedzi i modyfikacji w złożonej ofercie.

Dodatkowo Zamawiający zmienia formularz asortymentowo-cenowy. (zmiana dotyczy części 463)

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 33/PN/WU/2017 z dnia 30.08.2017 r.

Z poważaniem

DYREKTOR

Szpitala Wojewódzkiego
im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

Adam Szałanda