

Suwałki, dnia 15/04/2019r.

L.dz. SZW.DZI.262. 168/16/PN/MN/2019

**Wszyscy uczestnicy postępowania
NS: 16/PN/MN/2019**

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: Dostawa leków dla Szpitala Wojewódzkiego im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

Uczestnik 1

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/kaps? Produkt jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

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

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wymaga aby zalecana dobową dawką zaoferowanego preparatu była podzielona na nie więcej niż dwie części?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 2

Pytanie 1

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2 Dotyczy części 1 poz. 27

Czy Zamawiający zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego wymaga, aby zaoferowany produkt charakteryzował się stabilnością po rekonstrukcji w jądowej wodzie do wstrzykiwań przez minimum 72 godziny?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 3

Pytanie 1

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 17 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsulek, po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 4

Pytanie 1

Czy Zamawiający wykreśli w par. 2.6 frazę: „Przyjęcie towaru musi być poprzedzone badaniem ilościowo-asortymentowym przez osobę do tego upoważnioną.”? Konieczność oczekiwania na odbiór opóźnia wszystkie kolejne dostawy zaplanowane na dany dzień dla kuriera dostarczającego leki.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

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. Zgodnie z KC dostawca ma prawo ustosunkowania się do zgłoszonej reklamacji, 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.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 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 z badania jakościowego dostaw towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 4

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

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5

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

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6

Czy Zamawiający w par. 6.3.4 wyłączy zastrzeżenie, że zmiana stawki VAT może wejść w życie najwcześniej po 12 miesiącach obowiązywania umowy? Zapis ten grozi Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiedź: Zamawiający dopuścił taką możliwość.

Uczestnik 5

Pytanie 1

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 3 pozycja 1 i 2 (Metamizolumnatricum inj.1 g / 2 ml x 5 amp i Metamizolumnatricum inj.2,5 g / 5 ml x 5 amp.) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, Tramadolhydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 6

Pytanie 1 – dotyczy części nr 2:

Czy w części nr 2 poz. 1 Zamawiający wymaga preparatu Anagrelidum, który dopuszcza leczenie chorych z niewydolnością nerek lekką i umiarkowaną (klirens kreatyniny 30-50 ml/min) potwierdzone zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 2 – dotyczy części nr 2:

Czy Zamawiający wymaga aby preparat w części nr 2 poz. 1 był wskazany do leczenia 1 i 2 linii leczenia nadpłytkowości samoistnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Uczestnik 7

Pytanie 1 Dotyczy: Pakiet nr 1 poz. 27.

Czy Zamawiający zgodzi się przyjąć ofertę na produkt leczniczy trastuzumab, którego roztwór po rozpuszczeniu w jałowej wodzie do iniekcji zachowuje stabilność fizyczną i chemiczną przez 48h w temperaturze 2° -8°C?

Zgoda na powyższe pytanie będzie skutkowałą brakiem ograniczenia dla konkurencji co może skutkować uzyskaniem niższej oferty na zamawiany produkt leczniczy. Co z kolei może mieć pozytywny skutek dla polskiego systemu służby zdrowia.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Jednocześnie Zamawiający zgodnie z art. 38 ust. 4 Ustawy PZP, dokonuje modyfikacji zapisów Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w zakresie załącznika nr 5 do SIWZ poprzez USUNIĘCIE spod każdej części zapisów o treści: „* leki muszą pochodzić od jednego producenta”.

Zamawiający informuje, iż zmodyfikowany załącznik nr 5 do SIWZ oraz odpowiedzi na zapytania zostały zamieszczone na stronie zamawiającego www.szpital.suwalki.pl. Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do uwzględnienia odpowiedzi i wynikających z nich zmian w złożonej ofercie.

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 16/PN/MN/2019 z dnia 10/04/2019r.

Z poważaniem
Adam Szałanda

DYREKTOR
Szpitala Wojewódzkiego
im. dr. Ludwika Rydygiera
w Suwałkach