



Znak sprawy: PN/ 10 / 2018

Jaśło, dn. 2018-03-19

ODPOWIEDŹ
na zapytanie dotyczące treści SIWZ

dot. przetargu nieograniczonego na dostawę leków i płynów infuzyjnych dla Szpitala Specjalistycznego w Jaśle

Informujemy, że w postępowaniu przetargowym otrzymaliśmy od Wykonawców następujące pytania dotyczące specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych przekazuje treść zapytania wraz z udzieloną odpowiedzią:

Pytanie 1 – Czy Zamawiający w par. 2.1. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36 z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odpowiedź nr 1 – Zamawiający w § 2 ust. 1 projektu umowy wykreśla słowo „telefonicznego lub”.

Pytanie 2 – Czy Zamawiający wydłuży termin załatwienia reklamacji ilościowych określony w par. 4.2 do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe. Co więcej, obecny zapis zakłada, że każde zgłoszenie będzie automatycznie realizowane, tymczasem reklamacja – także ilościowa – winna być rozpatrywana przy udziale dostawcy, a nie traktowana automatycznie jako zasadna i podlegająca zaspokojeniu. Dodatkowo, par. 4.4 mówi o reklamacjach ilościowych i jakościowych, gdzie termin rozpatrzenia wynosi 3 dni robocze. Zatem niejasne jest, o jakiej sytuacji mowa jest w par. 4.2, wymagającym 48-godzinnego uzupełnienia w stosunku do reklamacji ilościowej z par. 4.4, gdzie termin realizacji wynosi 3 dni robocze.

Odpowiedź nr 2 - Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 3 – Czy Zamawiający skróci okres wskazany w par. 5.9 ze 100 do 30 dni? Zgodnie z art. 8 ust. 2 Ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych, w transakcjach handlowych, w których dłużnikiem jest podmiot publiczny będący podmiotem leczniczym w rozumieniu art. 4 ust. 1 pkt 2–4 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej, termin zapłaty określony w umowie nie może przekraczać 60 dni, liczonych od dnia doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi. **Zaproponowana w par. 5.9 procedura prowadzi w praktyce do wydłużenia 60-dniowego terminu wskazanego w przepisach, który jest zgodnie z przepisami terminem maksymalnym.**

Odpowiedź nr 3 - Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 4 – Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 6.1.1 oraz 6.1.2 z 2% do wartości max 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź nr 4 - Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 5 – Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 6.1.3 oraz 6.1.3.a z 20 % do wartości max 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź nr 5 - Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 6 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie nr 8 poz. 3** insuliny glargine 300jm/ml w opakowaniu zawierającym **10 wstrzykiwaczy** wraz z przeliczeniem wymaganej liczby opakowań (1 opakowanie)?

Odpowiedź nr 6 – Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7 – **Pakiet Nr 39, poz. 1;** Czy Zamawiający dopuści żel o pojemności 6ml (6,18 gram) lub 12 ml (12,36 gram) w ampulkostrzykawce posiadającej skalę, spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź nr 7 - Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 8 - Czy w **pakiecie Nr 34 poz. 7 i 8** (Budesonid zawiesina do nebulizacji, dawka: 0,25 i 0,5 mg/ml; 2ml x 20 poj.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź nr 8 – Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9 - Czy Zamawiający w **pakiecie Nr 34 poz. 7 i 8** (Budesonid zawiesina do nebulizacji, dawka: 0,25 i 0,5 mg/ml; 2ml x 20 poj.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź nr 9 – Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10 - Czy Zamawiający w **pakiecie Nr 34 poz. 7 i 8** (Budesonid zawiesina do nebulizacji, dawka: 0,25 i 0,5 mg/ml; 2ml x 20 poj.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź nr 10 – Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11 - Czy w **pakiecie Nr 34 poz. 7 i 8** (Budesonid zawiesina do nebulizacji, dawka: 0,25 i 0,5 mg/ml; 2ml x 20 poj.) Zamawiający wymaga, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?

Odpowiedź nr 11 – Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12 - Czy Zamawiający w **pakiecie Nr 34 poz. 7 i 8** (Budesonid zawiesina do nebulizacji, dawka: 0,25 i 0,5 mg/ml; 2ml x 20 poj.) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź nr 12 – Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13 - Czy Zamawiający wymaga, aby w **pakiecie 10 pozycja 1 i 2** (Metamizolum natricum inj.1 g / 2 ml x 5 amp.) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, *Tramadoli hydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPl produktu?

Odpowiedź nr 13 – Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie, w **pakiecie 22 pozycja 48**, preparatu Plofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 10 mg/ml 5 fiolek x 20ml?

Odpowiedź nr 14 – Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15 - dotyczy Pakiet 22, pozycja 9: Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampulko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampulko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiołki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampulko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampulko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź nr 15 - Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 16 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie **pozycji 9 z Pakietu nr 22** i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź nr 16 - Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 17 - dotyczy Pakiet 22, pozycja 9: Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampulki 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 nr 17 - Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 18 - dotyczy Pakiet 22, pozycja 9: Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź nr 18 - Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 19 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **pakietu nr 40 pozycji nr 2** i utworzenie samodzielnego pakietu?

Odpowiedź nr 19 - Zamawiający nie wprowadza zmian.

ZATWIERDZAM
Z-ca Dyrektora
ds. Administracyjno-Ekonomicznych
Szpitala Specjalistycznego w Jasle
mgr Zbigniew Belej

Otrzymują:

1. zamieszczono na stronie internetowej www.szpital.jaslo.pl
2. a/a