



Znak sprawy: PN/ 10 / 2018

Jasło, dn. 2018-03-26

ODPOWIEDŹ
na zapytanie dotyczące treści SIWZ

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

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 - dot. Pakietu nr 26: Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający w Pakiecie nr 26 w poz. 1 miał na myśli zestaw 9 pierwiastków śladowych, o składzie dostosowanym do najnowszych rekomendacji żywieniowych (mniejsza zawartość Cu, Mn i większej zawartości Se) – pod nazwą Supliven Fresenius Kabi, 10 ml x 20 amp.?

Odpowiedź nr 1 – Zamawiający precyzuje opis poprzez dodanie „zestaw zawierający 9 pierwiastków śladowych, o składzie dostosowanym do najnowszych rekomendacji żywieniowych (mniejsza zawartość Cu, Mn i większej zawartości Se)”.

Pytanie 2 - dot. Pakietu nr 30: W związku z zakończeniem wytwarzania produktu z poz. 21(Theophyllum) prosimy o wydzielenie tej pozycji do oddzielnego Pakietu.

Odpowiedź nr 2 – Zamawiający wydziela poz. 21 i dodaje do Pakietu 31 jako poz.17.

Pytanie 3 - dot. opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 2 poz. 35, 37 i 38 w przedmiotowym postępowaniu:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

Odpowiedź nr 3 - Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 4 - dot. opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 2 poz. 35 w przedmiotowym postępowaniu:

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, takiej samej postaci i w takim samym stosunku ilościowym jak produkt opisany w SIWZ.

Odpowiedź nr 4 - Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 5 - dot. opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 2 poz. 36 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści produkt LactoDr krople w takiej samej objętości i z takim samym stężeniem pojedynczej dawki probiotycznych kultur bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG* jak podano w SIWZ, przeznaczony do stosowania niezależnie od wieku pacjenta (również od 1dnia życia)?

Odpowiedź nr 5 - Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 6 - Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to raziło 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 §1 ust.2 projektu umowy)?

Odpowiedź nr 6 - Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 7 - Do treści §1 ust.3 projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 Kodeksu cywilnego: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź nr 5 - Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 8 - Do treści §3 ust.3 projektu 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 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 dopisanie do §3 ust.3 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 8: Zamawiający wyraża zgodę. § 3 ust. 3 projektu umowy otrzymuje następujące brzmienie:
„Dostarczony przedmiot zamówienia posiada minimum 12 miesięczny termin ważności od momentu dostarczenia do magazynu. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić kierownik Apteki.”

Pytanie 9 - Do §5 ust. 9 projektu umowy. Prosimy o skrócenie zakazu wstrzymania dostaw do 50 dni po terminie płatności.

Odpowiedź nr 9 - Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 10 - §6 ust.1 pkt 1 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź nr 10 - Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 11 - §6 ust.1 pkt 2 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru podlegającej reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia podlegającego reklamacji za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź nr 11 - Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 12 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §6 ust.1 pkt 3) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź nr 12 - Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 13 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §6 ust.1 pkt 3a) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części danego pakietu?

Odpowiedź nr 13 - Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 14 - Prosimy o dopisanie do §7 projektu umowy: "...zgodnie z art.4 pkt 3 Ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych".

Odpowiedź nr 14 - Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 15 - Pakiet nr 39, pozycja 1 - Czy żel o właściwościach znieczulających powinien być sterylizowany najbezpieczniejszą metodą sterylizacji parą wodną?

Odpowiedź nr 15 – Zamawiający precyzuje opis poprzez dodanie „sterylizowany parą wodną”.

Pytanie 16 - Pakiet nr 39, pozycja 1 - W związku z tym, że żel stosowany jest na błony śluzowe, czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta, oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydyny?

Odpowiedź nr 16 - Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 17 - Pakiet nr 39, pozycja 1 - Czy Zamawiający wymaga żel z aplikaturze w formie ampułkostrzykawki umożliwiający pełne wykorzystanie żelu.

Odpowiedź nr 17 - Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 18 - Pakiet nr 39, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści żel o pojemności 10 ml x 25 sztuk, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź nr 18 - Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 19 - Pakiet nr 39, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści żel o pojemności 5 ml x 25 sztuk, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź nr 19 - Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie nr 20 – dotyczy Pakietu nr 39: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM soln. 20% + HYDROXYBENZOESAN METYLU+ HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g + 0,25g + 0,06g+ 0,025g / 100g> w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (7g)?

Odpowiedź nr 20 - Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie nr 21 – dotyczy Pakietu nr 39: Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy dany produkt nie wymaga uprawnienia na obrót środkami farmaceutycznymi (żel z lido), który jest wyrobem medycznym, a nie lekiem), Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień złożenie oświadczenia, że ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym przedmiot zamówienia.

Odpowiedź nr 21 - Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie nr 22: Czy Zamawiający w **pakiecie 36 pozycja 11** (sevoflurane) dopuści wycenę preparatu Sevoflurane Sojourn firmy Bioton (Piramal) 250ml – płyn wziewny, z nakręcanym konektorem (konektor wielokrotnego użytku) w butelce ze szkła oranżowego typu III? Konektor kompatybilny z oferowanymi parownikami, użyczenie i serwis parowników, oraz konektorów wliczony w koszt oferty.

Odpowiedź nr 22 - Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie nr 23: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w **pakiecie nr 26 w pozycji nr 1** produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowany roztwór zawierający 9 pierwiastków śladowych, w których Fe, Cu, Mn, Zn występują w postaci stabilnych soli organicznych, Nutryelt 10ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź nr 23 - Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie nr 24: Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji?

Odpowiedź nr 24 – Zgodnie z zapisami SIWZ znajdującymi się na początku Formularz cenowego – „W przypadku jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku”.

Pytanie nr 25: Dot. pakietu nr 1 poz. 17. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat Benzyna apteczna, płyn, (Maga-Herba), 1000 ml?

Odpowiedź nr 25 – Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 26: Dot. pakietu nr 1 poz. 36 oraz 37. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający w w/w pozycjach miał na myśli krople?

Odpowiedź nr 26 – Zamawiający precyzuje opis poprzez dodanie „krople”.

Pytanie nr 27: Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu/pakiecie nr 1 poz. 39 wycenę 67 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 nr 27 - Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie nr 28: Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu/pakiecie nr 1 poz. 40 wycenę 30 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 nr 28 - Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie nr 29: Dot. pakietu nr 1 poz. 70. Czy Zamawiający w w/w pozycji miał na myśli preparat o złożonym składzie hydrocortisonum + oxytetracyclinum? Na rynku brak aerozolu 55 ml o składzie oxytetracyclinum.

Odpowiedź nr 29 – Zamawiający precyzuje opis poprzez dodanie „+ hydrocortisonum”.

Pytanie nr 30: Dot. pakietu nr 1 poz. 82. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt Puder płynny wysuszający, 250 mg/g, zaw. na skórę, 100 g, tuba?

Odpowiedź nr 30 – Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 31: Dot. pakietu nr 1 poz. 89. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 100 ml?

Odpowiedź nr 31 – Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 32: Dot. pakietu nr 1 poz. 91. Czy w związku z brakiem preparatu z w/w pozycji Zamawiający wydzieli pozycję do osobnego pakietu lub dopuści wycenę preparatu Tetanus Gamma, 250 IU/1 ml, roztw. do wstrz.dom, 1 amp-strzyk.?

Odpowiedź nr 32 – Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 33: Dot. pakietu nr 2 poz. 30. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat będący suplementem diety? Na rynku brak produktu o wymaganych parametrach będącego produktem leczniczym.

Odpowiedź nr 33 – Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 34: Dot. pakietu nr 2 poz. 33, 61,72. Czy w związku z brakiem preparatu z w w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie jej do osobnego pakietu lub wycenę po ostatniej cenie wraz odpowiednią adnotacją pod pakietem?

Odpowiedź nr 34 – Jak odpowiedź nr 24.

Pytanie nr 35: Dot. pakietu nr 2 poz. 36. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w w/w pozycji produktu LactoDr krople 5ml?

Odpowiedź nr 35 - Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie nr 36: Dot. pakietu nr 2 poz. 68,69. Czy w związku z zakończeniem produkcji preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie jej do osobnego pakietu lub wycenę po ostatniej cenie wraz odpowiednią adnotacją pod pakietem?

Odpowiedź nr 36 – Jak odpowiedź nr 24.

Pytanie nr 37: Dot. pakietu nr 13 poz. 8-9. 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 nr 37 – Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 38: Dot. pakietu nr 13 poz. 16. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź nr 38 – Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 39: Dot. pakietu nr 13 poz. 16. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź nr 39 – Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 40: Dot. pakietu nr 18 poz. 12. Czy w związku z brakiem preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie jej do osobnego pakietu lub wycenę po ostatniej cenie wraz odpowiednią adnotacją pod pakietem?

Odpowiedź nr 40 – Jak odpowiedź nr 24.

Pytanie nr 41: Dot. pakietu nr 18 poz. 58. Prosimy o doprecyzowanie dawki w w/w pozycji.

Odpowiedź nr 41 – Zamawiający precyzuje opis poprzez dodanie „100mcg/ dawkę”

Pytanie nr 42: Dot. pakietu nr 40. Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 2 i utworzenie nowego pakietu? Pozwoli to na złożenie korzystniejszej cenowo oferty oraz przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów.

Odpowiedź nr 42 - Zamawiający nie wprowadza zmian.

W załączeniu Formularz cenowy uwzględniający zmiany.

ZATWIERDZAM

*Z - ca Dyrektora
ds. Administracyjno- Ekonomicznych
Szpitala Specjalistycznego w Jaśle
mgr Zbigniew Betlej*

Otrzymują:

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