

Olsztyn, dnia 25-05-2018

*Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
ul. Żołnierska 18
10 – 561 Olsztyn*

do wiadomości uczestników postępowania

PYTANIA I ODPOWIEDZI cz. II

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego **na dostawę produktów leczniczych** (*Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, Ogłoszenie nr 2018/S 082-183477 z dnia 27-04-2018*).

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, informujemy, iż w przedmiotowym postępowaniu do Zamawiającego wpłynęły następujące wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Czy Zamawiający zmieni następujący zapis par. 6: „Wszczęcie postępowania reklamacyjnego zawiesza bieg terminu płatności faktury w całości lub w części.” na: „Wszczęcie postępowania reklamacyjnego zawiesza bieg terminu płatności faktury w części dotyczącej reklamowanego leku”? Zapis ten precyzuje w jakim zakresie płatność faktury może zostać wstrzymana.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 9.1. z 3% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru do wartości max 0,2%?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 9.2. z 10% do wartości max 2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający dopisze, że zmiany umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności?
Jest to zapis korzystny także dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe. Warunki i sposób zmiany umowy zostały opisane w projekcie umowy będącym załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

DZPZ/333/13UEPN/2018

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy w pakiecie nr 20 poz. 15 leku Phenobarbital do 6 tygodni, gdyż lek ten sprowadzany jest w ramach importu docelowego ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

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 ampułko-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 ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-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 ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym przeliczeniem zamawianej ilości .

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie dopuszcza możliwości zaoferowania produktu opisanego powyżej i oczekuje na złożenia oferty zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w Części 18 w pozycji 101 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Potassium chloride 15% 20ml w opakowaniu 20 ampułek?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Części 18 w pozycji 101 Kalii chloridum 15 % inj. iv. w plastikowych nietłukących ampułkach w systemie bezigłowym z końcówką luer lock pasujące do wszystkich typów strzykawek zarówno zwykłych jak i luer lock? Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE, a ponadto nie ma konieczności korzystania z igieł, co daje dodatkowe oszczędności.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w Części 18 w pozycji 103 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Propofol 1% 20 ml w opakowaniu 5 ampułek?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy Części 18 pozycji 103. Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne dane/ zalecenia dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI co jest istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjentów?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego, ale dopuszcza możliwość zaoferowania wyżej opisanego produktu, przy zachowaniu pozostałych wymagań określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w Części 18 pozycji 103 wymaga propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego, ale dopuszcza możliwość zaoferowania wyżej opisanego produktu, przy zachowaniu pozostałych wymagań określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy Części 19 pozycji 1 oraz 2. Czy Zamawiający wymaga aby produkt metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej w wymaganiach określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy Części 19 pozycji 1 oraz 2. Czy Zamawiający wymaga aby produkt metamizole, zgodnie z treścią ChPL, posiadał możliwość stosowania u kobiet w I oraz II trymestrze ciąży?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej w wymaganiach określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w Części 24 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Paracetamol 10 mg/ml płyn 100 ml w opakowaniu fiołka x 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy Części 26. Czy zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający wymaga, aby produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej w wymaganiach określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w Części 102 pozycji 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Ceftazidime Kabi 1 g - przygotowany roztwór wykazuje chemiczną i fizyczną stabilność przez 6 godzin w temperaturze 25°C i przez 12 godzin w temperaturze 5°C w opakowaniu fiołka x 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

DZPZ/333/13UEPN/2018

Czy Zamawiający w Części 105 w pozycji 1 oraz 2 wymaga zaferowania produktu Ciprofloxacinum 2mg/1 ml w opakowaniu stojącym z dwoma różnej wielkości, sterylnymi portami, niewymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego, ale dopuszcza możliwość zaferowania wyżej opisanego produktu, przy zachowaniu pozostałych wymagań określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy Części 106 pozycji 1. Czy Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej w wymaganiach określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w Części 108 w pozycji 1 wymaga zaferowania produktu Linezolid 2 mg /1ml 300 ml w opakowaniu stojącym z dwoma różnej wielkości, sterylnymi portami, niewymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga powyższego i w powyższym zakresie dokonano stosownej zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w Części 109 wymaga zaferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml w opakowaniu stojącym z dwoma różnej wielkości, sterylnymi portami, niewymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej w wymaganiach określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy Części 114. 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: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej w wymaganiach określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy Części 114. 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: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej w wymaganiach określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy Części 115 pozycji 1 oraz 2. 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: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej w wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy § 4 ustęp 2 umowy. Czy Zamawiający wyrazi na modyfikację zapisu i wyrazi zgodę, aby dostawy produktów leczniczych zamówionych „na cito” odbywały się od poniedziałku do piątku?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Zapytanie (dotyczy wszystkich pakietów)

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

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na umieszczanie powyższych informacji pod pakietem. Zamawiający wymaga zaoferowania wszystkich pozycji z części wyszczególnionych w Formularzu cenowym będącym załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Zapytania do pakietu nr 13

Poz. Nr 27- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dostępnego leku typu Calcium Gluconate 10%, roztw.do wstrz., 10 ml ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Poz. Nr 71- hepattis b immune globulin 200 j.m. amp 1 ml-Czy Zamawiający celem zaoferowania bardzo korzystnej oferty cenowej, wyrazi zgodę na zaoferowanie immunoglobuliny antyHBs w dawce 180j.m./ml x 1ampułka?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie dopuszcza możliwości zaoferowania produktu opisanego powyżej i oczekuje na złożenia oferty zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w pozycji nr 160(Terlipressinum 1mg/8,5 ml amp)) wyrazi zgodę na zaoferowanie leku typu Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,fiol. celem zaoferowania bardzo atrakcyjnej oferty cenowej ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie dopuszcza możliwości zaoferowania produktu opisanego powyżej i oczekuje na złożenia oferty zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Zapytania do pakietu nr 69

Czy ze względów terapeutycznych (leczenie inicjowane formą iniekcyjną kontynuowane jest u tego samego pacjenta formą doustną) należy wycenić preparat tego samego producenta (formę doustną i dożylną) aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?"

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga powyższego i w powyższym zakresie dokonano stosownej zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Zapytania do pakietu nr 77

Poz. Nr 47- Czy zamawiający wymaga aby w zadaniu/pakiecie nr 33 był preparat 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?

DZPZ/333/13UEPN/2018

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie jest w stanie udzielić odpowiedzi na powyższe pytanie, ponieważ w części 33 nie ma pozycji nr 47. Pytanie zadane nieprecyzyjnie.

Poz. Nr 47- Czy zamawiający wymaga aby w zadaniu/pakiecie nr 33 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie jest w stanie udzielić odpowiedzi na powyższe pytanie, ponieważ w części 33 nie ma pozycji nr 47. Pytanie zadane nieprecyzyjnie.

Zapytania do pakietu nr 95

Poz.nr 32-Nystatinum zaw. 2400000 mln/24ml.- zmiana sposobu konfekcjonowania- prosimy o dopuszczenie dostępnego leku typu Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Zapytania do pakietu nr 100

Czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu Cefuroximum zarejestrowanego jako: 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½”, 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie, zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej w wymaganiach określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Zapytania do pakietu nr 115

-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: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej w wymaganiach określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Zapytania do pakietu nr 116

-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: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej w wymaganiach określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Zapytania do pakietu nr 114

-Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofiarowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej w wymaganiach określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

DZPZ/333/13UEPN/2018

Czy Zamawiający wymaga w zakresie, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofiarowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej w wymaganiach określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Zapytania do pakietu nr 117

Czy Zamawiający ma na myśli wycenę 144 op. po 10 szt. (lek typu Tygacil jest konfekcjonowany * 10 fioł.)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonał stosownej zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Zapytania do pakietu nr 138

Czy Zamawiający W POZ. NR 47- MENTHOPARAFINOL 500 ML ma na myśli wycenę dostępnego leku typu Mentho-Paraffinol (Mentholaxin), płyn doustny 125g w ilości 5

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że miał na myśli wycenę produktu szczegółowo opisanego w Formularzu cenowym będącym załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Zapytania do pakietu nr 149

Czy Zamawiający dopuszcza w pozycji nr 40 wycenę 12 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: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z zapisami Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Poz. Nr 3- czy Zamawiający ma na myśli lek typu Anoro, (55 mcg+22 mcg)/dawkę, prosz.do inhal.,podziel.,30daw

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że miał na myśli wycenę produktu szczegółowo opisanego w Formularzu cenowym będącym załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w załączniku nr 2 SIWZ w ramach pakietu nr 66 Zamawiający przewidział zakup produktu leczniczego Pegfilgrastimum, 6mg/0,6ml, amp.-strz. 0,6 ml.

W związku z powyższym Zamawiający wskazuje, że na gruncie obowiązujących przepisów ukształtowanych przez nowelizację PZP, która weszła w życie dnia 28 lipca 2016 r.¹ (dalej „Nowelizacja”), jak również na gruncie uprzednio obowiązującej regulacji art. 144 ust. 1 PZP nie budziła wątpliwości dopuszczalność zmiany umowy w sprawie zamówienia publicznego odnosząca się do zmian nieistotnych.

W nawiązaniu do orzecznictwa Trybunału Sprawiedliwości Unii Europejskiej² powszechnie przyjmowano, że przez zmiany nieistotne należy rozumieć takie, że wiedza o ich wprowadzeniu do umowy na etapie postępowania o udzielenie zamówienia nie wpłynęłaby na krąg podmiotów ubiegających się o to zamówienie czy też na wynik postępowania³. Należy podkreślić, że powyższy pogląd jest aktualny również w obowiązującym stanie prawnym, przy czym ustawodawca zdecydował się dodatkowo na wskazanie wprost w art. 144 ust. 1e PZP zmian, które nie mogą być traktowane jako nieistotne.

Zgodnie z art. 144 ust. 1e PZP: „Zmianę postanowień zawartych w umowie lub umowie ramowej uznaje się za istotną, jeżeli:

- 1) zmienia ogólny charakter umowy lub umowy ramowej, w stosunku do charakteru umowy lub umowy ramowej w pierwotnym brzmieniu;
- 2) nie zmienia ogólnego charakteru umowy lub umowy ramowej i zachodzi co najmniej jedna z następujących okoliczności:
 - a) zmiana wprowadza warunki, które, gdyby były postawione w postępowaniu o udzielenie zamówienia, to w tym postępowaniu wzięliby lub mogliby wziąć udział inni wykonawcy lub przyjęto by oferty innej treści,
 - b) zmiana narusza równowagę ekonomiczną umowy lub umowy ramowej na korzyść wykonawcy w sposób nieprzewidziany pierwotnie w umowie lub umowie ramowej;
 - c) zmiana znacznie rozszerza lub zmniejsza zakres świadczeń i zobowiązań wynikający z umowy lub umowy ramowej,
 - d) polega na zastąpieniu wykonawcy, któremu zamawiający udzielił zamówienia, nowym wykonawcą, w przypadkach innych niż wymienione w ust. 1 pkt 4."

Odnosząc powyższe do ustalonego przez Zamawiającego opisu pakietu nr 66 należy wskazać, że zmiana umowy w sprawie zamówienia publicznego polegająca na umożliwieniu realizacji dostaw pegfilgrastimum nie w postaci zestawienia z ampułkostrzykawką, ale w zestawieniu z innym wyrobem medycznym niż ampułkostrzykawka przy zachowaniu tej samej postaci (roztwór do wstrzykiwań), dawki, drogi podania (wstrzyknięcie podskórne) oraz tego samego, jednego producenta będzie stanowiła zmianę nieistotną.

W tym kontekście Wykonawca zwraca uwagę, że zmiana taka pozostaje bez wpływu na warunki konkurencji, w szczególności wiedza o możliwości realizacji dostaw pegfilgrastimum z wykorzystaniem innego wyrobu medycznego niż ampułkostrzykawka na etapie postępowania nie ma wpływu na krąg potencjalnych wykonawców czy wynik postępowania. Ponadto, Wykonawca zwraca uwagę, że zmiana taka nie spełnia żadnej z przesłanek wymienionych w art. 144 ust. 1e PZP, co powodowałoby konieczność zakwalifikowania jej jako istotnej.

W związku z powyższym, Wykonawca zwraca się do Zamawiającego z następującym pytaniem: Czy Zamawiający zgadza się i potwierdza, że zmiana umowy w przedmiocie zamówienia polegająca na umożliwieniu realizacji dostaw pegfilgrastimum nie w postaci zestawienia z ampułkostrzykawką, ale w zestawieniu z innym wyrobem medycznym niż ampułkostrzykawka przy zachowaniu tej samej postaci (roztwór do wstrzykiwań), dawki, drogi podania (wstrzyknięcie podskórne) oraz tego samego, jednego producenta będzie stanowiło zmianę nieistotną umowy?

Ponadto, Wykonawca z ostrożności i wyłącznie w przypadku uznania wbrew argumentacji przedstawionej przez Wykonawcę, że opisana wyżej zmiana stanowi zmianę istotną w rozumieniu art. 144 PZP zwraca się do Zamawiającego z prośbą o umieszczenie w umowie w przedmiocie zamówienia klauzuli, która umożliwiłaby wprowadzenie takiej zmiany na etapie wykonania umowy. Kierując się treścią art. 144 ust. 1 pkt 1 PZP, jak również rekomendacjami Urzędu Zamówień Publicznych⁴ Wykonawca prosi o dołączenie do umowy w przedmiocie zamówienia następującej klauzuli: „Zamawiający zgodnie z art. 144 ust. 1 pkt 1 ustawy - Prawo zamówień publicznych dopuszcza możliwość zmiany postanowień niniejszej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy w zakresie nazwy, kodu EAN oraz wyrobu medycznego służącego do podawania produktu leczniczego pod warunkiem zachowania tej samej postaci, dawki oraz drogi podania tej samej substancji czynnej w przypadku, gdy po dacie złożenia oferty przez Wykonawcę pozwolenie na dopuszczenie do obrotu uzyskają produkty zawierające tą samą substancję czynną, ale w zestawieniu z innym wyrobem medycznym niż wskazany w treści oferty. Zmiana może polegać na zastąpieniu dotychczasowego produktu leczniczego nowym produktem lub wprowadzeniu dodatkowej możliwości realizacji zamówień na dostawy nowego produktu."

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe. Katalog dopuszczalnych zmian i sposób ich dokonywania opisany jest w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia oraz projekcie umowy będącym załącznikiem do SIWZ.

DZPZ/333/13UEPN/2018

Cz. 18, poz. 62 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 przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z zapisami Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Cz. 18 poz. 62 Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z zapisami Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Cz. 112 Prosimy o dopuszczenie Tobramycin Via Pharm 300mg/5ml op. a 56 ampułek.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający zgodzi się na dodanie we wzorze umowy fragmentu o następującej treści:

„W razie wystąpienia nieprzewidzianych i niezależnych od Wykonawcy okoliczności takich jak: utrata statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie sprzedaży lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego, zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę lub innego dostawcę przedmiotu umowy lub towaru równoważnego/odpowiednika, strony mają prawo do odstąpienia od umowy za porozumieniem stron.”
Z uwagi na to, iż Wykonawca, może prowadzić hurtownię tzw. producencką, a nie pełnoprofilową co oznacza, że nie może dostarczyć produktów innych niż te, które pozostają w jego portfolio i do których dostarczenia zobowiązuje się w złożonej ofercie wskazując nazwę handlową produktu, więc faktycznie nie ma możliwości dostarczenia odpowiednika równoważnego.

Wykonawca zwraca również uwagę, że dystrybucja leków może następować bezpośrednio do szpitali, a to oznacza, że nie istnieją zapasy produktów u innych podmiotów. Stąd, nie będzie możliwe skorzystanie z zakupu przedmiotu umowy u innego Sprzedawcy.

Niemożliwy może okazać się również zakup przez Zamawiającego odpowiednika leku, ponieważ na rynku może nie być produktów spełniających wymogi równoważności.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy § 7 ust. 2 wzoru umowy – termin ważności produktów

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie terminu ważności dostarczanych leków z minimum 12-u do minimum 6-u miesięcy od daty dostarczenia?

Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający. Oprócz tego, zgodnie z Prawem farmaceutycznym, produkty lecznicze są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu do ostatniego dnia swojego terminu ważności.

Ewentualnie czy Zamawiający zgodzi się na dopisanie we wzorze umowy zdania: „Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego”?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy § 2 ust. 1 i 2 wzoru umowy - termin dostawy i dostawy „cito”

Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu dostawy przedmiotu zamówienia z 24 godzin do co najmniej 48 godzin a w przypadku dostaw produktów leczniczych „na cito” z 12 godzin do 24 godzin? Tak krótkie terminy dostaw, jakie zostały wskazane we wzorze umowy, faworyzuje lokalnych dostawców, a tym samym naruszają zasadę równego udziału stron w postępowaniu. Ponadto, ze względu na skalę prowadzonej przez Wykonawcę działalności, termin 24-godzinny jako standardowy termin, nie zawsze jest możliwy do realizacji, zwłaszcza jeżeli zamówienie jest składane przez szpital w godzinach popołudniowych dnia poprzedniego. Jeszcze trudniej zapewnić jest dostawę „na cito” w ciągu 12 godzin. Oczywiście, w miarę możliwości Wykonawcy dostawy będą realizowane w terminie najkrótszym z możliwych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w części Nr 13 poz. 24, 25 i 26 (Budesonide 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml amp x 20 amp. 2 ml zawiesina x 20 pojemników) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie oczekuje wyceny leku zgodnego z wymogami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w części Nr 13 poz. 24, 25 i 26 (Budesonide 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml amp x 20 amp. 2 ml zawiesina x 20 pojemników) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie oczekuje wyceny leku zgodnego z wymogami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy w części Nr 13 poz. 24, 25 i 26 (Budesonide 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml amp x 20 amp. 2 ml zawiesina x 20 pojemników) Zamawiający wymaga, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego i w powyższym zakresie oczekuje wyceny leku zgodnego z wymogami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w części Nr 13 poz. 24, 25 i 26 (Budesonide 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml amp x 20 amp. 2 ml zawiesina x 20 pojemników) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że pytanie zadane jest nieprecyzyjnie, w związku z powyższym Zamawiający nie jest w stanie udzielić na nie odpowiedzi.

Cz. 77, poz. 68 Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej kosmetyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zamiennik ZinoDr. o identycznym statusie rejestracyjnym, o takiej samej zawartości substancji czynnych, takiej samej konsystencji, właściwościach aplikacyjnych, o takim samym wskazaniu, takiej samej postaci i formie opakowania (pojemnik plastikowy z zabezpieczeniem)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaoferowania produktu opisanego powyżej identycznym statusie rejestracyjnym, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Cz. 27 poz. 5 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

DZPZ/333/13UEPN/2018

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: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymogami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Cz. 27 poz. 5 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 wysoce 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.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymogami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Część nr 142 poz. 4 Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania 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 wysoce 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.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaoferowania powyższego produktu, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Część nr 149 poz. 51 Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci, zawierającym w swoim składzie identyczne stężenie probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii w kapsułce (250 mg).

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaoferowania powyższego produktu, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający wymaga aby Cefuroxime 1,5 w pakiecie 104 pozycja 2 posiadał wszystkie drogi podania domięśniowo, dożylnie i do infuzji zgodnie z ChPL produktu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego, ale dopuszcza możliwość zaoferowania wyżej opisanego produktu, przy zachowaniu pozostałych wymagań określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

DZPZ/333/13UEPN/2018

Czy Zamawiający wymaga aby Ciprofloksacyna w pakiecie 105 pozycja 1, 2 była w postaci monowodzianu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego i oczekuje na zaferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w pakiecie 19 pozycje 1, 2 wymaga aby zgodnie z ChPL istniała możliwość mieszania Metamizolu z Poltramem ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego i oczekuje na zaferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy wzoru umowy §2 ust. 1

Zwracamy się z prośbą o zniesieniu wymogu dostaw w trybie „na cito” w zakresie pakietu nr 78 lub o wydłużenie terminu dostaw do np. 2 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy wzoru umowy §9 ust. 1

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu dot. kar umownych

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru za każdy dzień opóźnienia w dostawie.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

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 (dotyczy zapisu §1 ust.4 projektu umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

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 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 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Prosimy o zmianę zapisu §3 projektu umowy i wprowadzenie zapisu o następującej treści:" Zamawiający powinien sprawdzić zgodność realizacji zamówienia nie później niż do 14 dni od daty dostawy".

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Do treści §7 ust.2 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-

DZPZ/333/13UEPN/2018

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 §7 ust.2 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: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Do treści §8 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści 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: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §9 pkt 1 poprzez zapis o naliczaniu ewentualnych kar za opóźnienie dostawy w wysokości nie większej niż 1,5% wartości niedostarczonego przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Do §12 ust.4 projektu umowy. Prosimy o dopisanie do projektu umowy zapisów wynikających z art.142 ust.5 Ustawy Prawo zamówień publicznych,

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zmiana stawki VAT uregulowana jest w projekcie umowy będącym załącznikiem do SIWZ, w pozostałym zakresie nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Do treści §18 ust.2 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści 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: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy w Części nr 28 pozycja 1- (Sevoflurane płyn 250 ml) – 317szt.+ 16 parowników, Zamawiający w celu zapewnienia ciągłości pracy na bloku operacyjnym i bezpieczeństwa pacjenta, wymaga dostarczenia parowników do zaferowanego produktu w ciągu 24h od chwili podpisania umowy przetargowej? Pozwoli to uniknąć zbyt długiego czasu oczekiwania Zamawiającego na instalację parowników kompatybilnych z zaferowanym produktem.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonał stosownej zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w Część nr 32, poz. 10 (Chlorowoderek bupiwakainy do znieczulenia podpajęczynówkowego ; 5 mg/ 1 ml , opakowanie 5 amp. a 4 ml) wymaga zaferowania 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

DZPZ/333/13UEPN/2018

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: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonał stosownej zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy w Części 58 Zamawiający wymaga preparatu anagrelide, który dopuszcza leczenie chorych z niewydolnością nerek lekką i umiarkowaną (klirens kreatyniny 30-50 ml/min) potwierdzone zapisem w charakterystyce produktu leczniczego?.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonał stosownej zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Część 58 - Czy Zamawiający wymaga aby preparat był wskazany do leczenia 1 i 2 linii leczenia nadpłytkowości samoistnej?.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonał stosownej zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający wyrazi na cesję praw i obowiązków z wzoru umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw do 48 godzin (2 dni roboczych) dla Części 100 i 132?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od możliwości składania zamówień „na cito” produktów z Części 100 i 132, lub na wydłużenie terminu ich realizacji do 24 godzin, zważywszy na fakt, że wykorzystywane są one w planowanych zabiegach chirurgicznych i nie zachodzi potrzeba dostarczania ich w tak krótkim czasie?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

DZPZ/333/13UEPN/2018

dotyczy § 9 ust. 1 projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 9 ust. 1 projektu umowy do 0,1% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru za każdy dzień opóźnienia w dostawie?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

dotyczy § 9 ust. 2 projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 9 ust. 2 projektu umowy do 5% wartości umownej brutto niewykonanego zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w zakresie Części nr 100 wyrazi zgodę na złożenie wykaz dostaw wyrobów medycznych stosowanych w okulistyce, p. materiałów viskoelastycznych?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że spełnianie warunku szczegółowo opisane jest w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia. Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert wykonał należycie co najmniej 2 dostawy, które odpowiadają rodzajem i wartością przedmiotowi zamówienia .

Cz. 28 Czy zamawiający dopuści preparat Sevoflurane Sojourn Firmy Bioton (Piramal) w butelce 250ml - płyn wziewny, w pojemniku ze szczelnym bezpiecznym systemem napełniania typu Drager Filling Adapter S wraz z bezpłatnym użyczeniem parowników?

Drager Filling Adapter S, przeznaczony jest do napełniania parowników środkiem anestetycznym. Jest bezpieczny dla pacjentów oraz personelu medycznego. Stanowi szczelny, bezpośredni system napełniania parownika umożliwiający bezpieczne uzupełnianie parowników. Oferowany wraz z bezpłatnym użyczeniem na czas trwania przetargu parowników kompatybilnych z przedmiotem zamówienia i aparatami będącymi na wyposażeniu szpitala (umowa użyczenia/dzierżawy, przeglądy i serwis na koszt producenta zaoferowanego preparatu).

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaoferowania powyższego produktu, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w pakiecie nr 75 w pozycji Nr 1 dopuści produkt równoważny o nazwie Octagam 5% 10g/200ml, a w poz. nr 2 produktu równoważny o nazwie Octagam 5% 5g/100ml?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Przedmiotem zamówienia w części nr 39 poz. 4 jest dostawa epoetyny beta; 1 fiolka zawiera 50 000 j.m. Zgodnie z rozdziałem IV SIWZ, termin wykonania zamówienia wynosi 18 miesięcy. Z uwagi na decyzję biznesową podjętą przez producenta produktu leczniczego Neorecormon wielodawkowy 50 000 j.m. (Multidosa) – spółkę F. Hoffmann-La Roche, produkcja ww. leków zostaje ograniczona i wymieniony produkt leczniczy przestanie być dostępny na polskim rynku z końcem 2018 r. Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu leczniczego Neorecormon wielodawkowy 50 000 j.m z możliwością dostawy wyłącznie w terminie do końca 2018 roku. Jeśli Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu leczniczego Neorecormon wielodawkowy 50 000 j.m. w ww. okresie, to prosimy o uwzględnienie powyższego w treści SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe .

część 100 poz.1 Czy Zamawiający wymaga zaofiarowania preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikrometrów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy?

Dołączone do opakowania igły nie podnoszą jego ceny jednostkowej

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego i oczekuje na zaofiarowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 27 poz. 5 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 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaofiarowania powyższego produktu, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie w części nr 146 produktu leczniczego Prohance (roztwór do wstrzykiwań zawierający 279,3 mg/ml gadoteridolu) konfekcjonowanego w opakowaniach o objętości 10 ml, 15 ml,20 ml?

Uzasadnienie: Produkt leczniczy Prohance jest powszechnie znanym i stosowanym paramagnetycznym środkiem kontrastowym o, wymaganej przez zamawiającego, budowie makrocyklicznej i stężeniu 0,5 mmol. Ponadto należy on do grupy najniższego ryzyka wystąpienia NSF (nerkopochodne zwłóknienie układowe) oraz w świetle ostatnich doniesień naukowych odznacza się najniższym poziomem depozycji gadolinu wśród wszystkich gadolinowych środków kontrastowych (również tych makrocyklicznych). Zamawiający w poprzednim postępowaniu DZPZ/333/10PN/2018 uznał produkt leczniczy Prohance za spełniający oczekiwania Zamawiającego dopuszczając go tym samym do postępowania z pakietem na „ Środek kontrastowy do badań MR o budowie makrocyklicznej, zawierający kwas gadoterowy o stężeniu 0,5 mmol, opakowania o objętości 10ml, 15ml,20 ml.” Niestety z powodu nie wydzielenia tej pozycji ze wspólnego pakietu z produktem leczniczym Bortezomib ,pomimo najniższej zaofiarowanej ceny Prohance spośród wszystkich oferentów, pakiet ten sumarycznie nie uzyskał najniższej ceny przez co nie został uznany za najkorzystniejszą ofertę. Warto zaznaczyć, że cena 1 ml Prohance była niższa nawet w porównaniu z produktami konkurencji konfekcjonowanymi w opakowaniach 50 lub 60 ml. Możliwość zaofiarowania produktu leczniczego Prohance wprowadzi zatem do postępowania element konkurencyjności zwiększając tym samym potencjalne korzyści finansowe dla zamawiającego (co zostało potwierdzone najniższą zaofiarowaną ceną Prohance w poprzednim postępowaniu DZPZ/333/10PN/2018). Mając również na uwadze jedyne kryterium oceny oferty zawarte w pkt XIII SIWZ czyli 100% cenę, dopuszczenie produktu leczniczego Prohance spowoduje jedynie korzystne następstwa dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaofiarowania powyższego produktu, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Część 28 - Sevofluran czy Zamawiający dopuści produkt równoważny Sevoflurane Baxter z adapterami typu Drager Fili? Adapter zewnętrzny musi być użyty tylko w momencie napełniania parownika płynem. Uzasadniając nasze zapytanie chcemy powołać się na pismo Draeger dotyczące systemu napełniania Drager Fili:

„Najnowsze badania wykazały, że pojemniki z systemem napełniania Drager Fili mogą być przechowywane z dokręconym adapterem. Nie jest obowiązkowe usuwanie adaptera z pojemnika z anestetykiem wziewnym. Z prawidłowo założonym adapterem pojemnik jest tak samo szczelny jak pojemnik z oryginalnym korkiem". Przystąpienie do przetargu dwóch i więcej oferentów gwarantuje

DZPZ/333/13UEPN/2018

Państwu otrzymanie korzystniejszej oferty cenowej, co w konsekwencji przekłada się na oszczędności finansowe Szpitala.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaoferowania powyższego produktu, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Część 28 - Sevofluran czy Zamawiający wymaga dostarczania preparatu w butelce innej niż szklana (tj. w butelce odpornej na uszkodzenia mechaniczne - np. stłuczenie)?

Szklana butelka jest mniej odporna na stłuczenie (uszkodzenie mechaniczne) niż inne stosowane przy ich podawaniu opakowania (np. aluminium czy polietylenonaftalen -PEN), a w przypadku takiego uszkodzenia (zniszczenia) może dojść do zanieczyszczenia (skażenia) atmosfery bloku operacyjnego (sali operacyjnej) i narażenia osób obecnych w pomieszczeniu (w tym personelu medycznego) na wdychanie oparów anestetyku wziewnego jakim jest Sevofluran.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego ale dopuszcza możliwość zaoferowania powyższego produktu, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

.....
podpis osoby uprawnionej