

Olsztyn, dnia 31-07-2018

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

do wiadomości uczestników postępowania

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego **na dostawę produktów leczniczych – powtórka** (*Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, Ogłoszenie nr 2018/S 141-32256 z dnia 25-07-2018*).

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 w części Nr 3 poz. 23, 24 i 25 (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 wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w części Nr 3 poz. 23, 24 i 25 (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 dopuszcza możliwość zaoferowania produktu, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy w części Nr 3 poz. 23, 24 i 25 (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 budezonidu zmikronizowanego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodniej z wymogami określonymi w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w części Nr 3 poz. 23, 24 i 25 (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 powyższe pytanie zadane jest nieprecyzyjnie, w związku z powyższym Zamawiający nie jest w stanie udzielić na nie odpowiedzi.

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu §4, pkt.2 w Załączniku nr 4(projekt Umowy), tj.

„2. Produkty lecznicze zamówione „na cito” będą dostarczane całodobowo, 7 dni

w tygodniu, loco Apteka Zamawiającego lub inna komórka organizacyjna wskazana w zamówieniu.”

na zapis:

„„2. Produkty lecznicze zamówione „na cito” będą dostarczane całodobowo, we wszystkie dni tygodnia, z wyjątkiem niedziel, świąt i sobót wyłącznie loco Apteka Zamawiającego.”?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem nr 4 do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps.; tabl.-drażetki; tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wszelkie możliwe zamiany dotyczące postaci leku Zamawiający szczegółowo opisał w rozdziale III pkt.3 Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Na inne Zamawiający nie wyraża zgody.

Część nr 3, Poz. Nr 26- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie obecnie dostępnego leku typu Calciosel, 10%, roztw.do wstrz., 10 ml, 5 amp ?

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

Część nr 3, Poz. Nr 70- 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 wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymogami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Część nr 3, Poz. Nr 155- szczepionka tężcowa adsorbowana 0,5 ml* 1 amp.-prosimy Zamawiającego o wydzielenie do odrębnego pakietu celem umożliwienia złożenia atrakcyjnej oferty cenowej.

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 3, Poz. Nr 156- Terlipressinum 1mg/8,5 ml amp- Czy Zamawiający 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 wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymogami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Część nr 3, Poz. Nr 56- lek typu Fenoterol Teva, 50 mcg/ml; 10 ml, roztw.do wstrz,inf.,15 amp-ZAKOŃCZONA PRODUKCJA- prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

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

Część nr 3, Poz. Nr 134- lek typu Vit. B 6 Teva, 25 mg/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 5 amp-ZAKOŃCZONA PRODUKCJA- prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

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

Część nr 3, Poz. Nr 109- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie obecnie dostępnego leku typu Plantigmin, 0,5 mg/1 ml, roztw.do wstrz., 6 amp, ,który jest sprowadzony na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Część nr 4 , Poz. Nr 1- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku który nie jest pakowany w blistrze (typu Acenocumarol WZF, 4 mg, tabl., 60 szt,poj.).

Odpowiedź: Pytanie bezzasadne. W powyższym zakresie Zamawiający nie stawiał wymogu dotyczącego konfekcjonowania leków.

D Z P Z / 3 3 3 / 2 3 U E P N / 2 0 1 8

część 4 pozycja 61 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 nie dopuszcza zaferowania produktu opisanego powyżej i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej w wymogami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

część 4 pozycja 61 Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktu pakowanego po 20 fiolek z przeliczeniem wymaganej ilości, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków zamówienia.

Część nr 25, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu równoważnego w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (7g)?

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

Część nr 3 poz. 95

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie 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 11ml (13g)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że powyższe pytanie zadane jest nieprecyzyjnie, więc nie może udzielić na nie odpowiedzi. Pozycja nr 95 w czesci 3 nie dotyczy Lidokainy.

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 i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem nr 4 do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

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 z §3 w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem nr 4 do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Prosimy o zmianę zapisu §6 projektu umowy i wprowadzenie zapisu o następującej treści: "Zamawiający zobowiązuje się sprawdzić zgodność realizacji zamówienia nie później niż w terminie 14 dni od daty dostawy."

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem nr 4 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-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 §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 podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem nr 4 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 podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem nr 4 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 podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem nr 4 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 podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem nr 4 do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

.....
podpis osoby uprawnionej