

Poznań, dnia 23.01.2020
EZ/350/101/2019/.....48.....

Wg rozdzielnika:

do wszystkich zainteresowanych i uczestników postępowania o zamówienie publiczne nr 101/2019

dotyczy: **Zakup i dostawa leków**

Wielkopolskie Centrum Onkologii uprzejmie informuje, iż wpłynęły zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, na które udzielamy odpowiedzi.

PYTANIE

Czy w celu umiarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1,2 :

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych. w przypadku:
 - a) zwłoki w realizacji zamówienia Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę 0,2% kwoty brutto niezrealizowanej w terminie części zamówienia za każdy dzień zwłoki niezrealizowanej w terminie części zamówienia, łącznie nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części zamówienia;
 - b) nieuzasadnionego zerwania niniejszej umowy, przez co strony rozumieją w szczególności zaprzestanie przez Wykonawcę sprzedaży i dostarczania Przedmiotów umowy lub wykonywania innych obowiązków wynikających z postanowień niniejszej umowy, Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości:
- 5 % łącznej wartości brutto niezrealizowanej części umowy,
 - c) odstąpienia od umowy przez Zamawiającego ze skutkiem natychmiastowym w przypadku, gdy opóźnienie w dostawie będzie przekraczać 15 dni roboczych od dnia określonego na podstawie § 2 ust. 3a niniejszej umowy lub w przypadku trzykrotnej uzasadnionej reklamacji:
- 5 % łącznej wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
2. Całkowita wartość kar umownych nie może przekroczyć 10% niezrealizowanej części brutto umowy.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany. Należy wskazać, że wysokość kar ustanowiona została na optymalnym poziomie, w związku z czym jakakolwiek zmiana będzie niekorzystna dla zamawiającego. Z uwagi na dysponowanie przez Zamawiającego środkami publicznymi oraz prowadzenie działalności mającej na celu ochronę zdrowia i życia pacjentów zasadne jest pozostawienie kar na dotychczasowym poziomie, co ma na celu dyscyplinowanie Wykonawcy i zapewnienie ochrony zamawiającego. W paragrafie 6 Kary dla Zamawiającego i Wykonawcy ustanowione są na równym poziomie.

PYTANIE

Do treści §6 ust. 4 wzoru 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."

ODPOWIEDZ

Zamawiający wyraża zgodę na dodanie proponowanego zapisu.

PYTANIE

Do treści § 8 ust. 4 lit,i) wzoru umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą 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 § 8 ust. 4 pkt h,i) projektu umowy)?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie tego produktu z umowy bez ponoszenia kary tylko w przypadku przesłania Zamawiającemu dokumentów potwierdzających zaistnienie powyższego faktu.

PYTANIE

Dot. Pakiet 27 poz 1 i poz 2

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu równoważnego w postaci gotowego do użycia preparatu alkoholowego, bezbarwnego przeznaczonego do odkażania skóry przed pobieraniem krwi, zastrzykami, cewnikowaniem, punkcjami i operacjami; zawierający dwie substancje aktywne (wyłącznie alkohole - etanol i 2-propanol); bez zawartości jodu, fenoli i jego pochodnych; z możliwością stosowania u noworodków i niemowląt pod obserwacją lekarza (CHPL); o przedłużonym czasie działania do 24h; skuteczny na bakterie (gram+ i gram-, w tym MRSA, Tbc, E.coli), grzyby, wirusy (Vacina, HIV, HCV, HBV – 15s, Rotawirus, Polio. Produkt leczniczy

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań specyfikacji np. % zawartości alkoholu.

PYTANIE

Dot. Pakiet 27 poz 3 i poz 4

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu równoważnego w postaci gotowego do użycia preparatu alkoholowego, barwionego przeznaczonego do odkażania skóry przed pobieraniem krwi, zastrzykami, cewnikowaniem, punkcjami i operacjami; zawierający dwie substancje aktywne (wyłącznie alkohole - etanol i 2-propanol); bez zawartości jodu, fenoli i jego pochodnych; z możliwością stosowania u noworodków i niemowląt pod obserwacją lekarza (CHPL); o przedłużonym czasie działania do 24h; skuteczny na bakterie (gram+ i gram-, w tym MRSA, Tbc, E.coli), grzyby, wirusy (Vacina, HIV, HCV, HBV – 15s, Rotawirus, Polio. Produkt leczniczy

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań specyfikacji np. % zawartości alkoholu.

PYTANIE

Dotyczy pakietu 13 pozycja 1

Czy we wskazanym pakiecie Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego, który zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego :

- a) posiada udowodnioną stabilność fizykochemiczną gotowego roztworu do infuzji w 0,9% roztworze chlorku sodu przez 3 godziny w temperaturze 15-25°C oraz przez 24 godziny w temperaturze 2-8°C oraz

- b) w przypadku roztworu przygotowanego poprzez rozpuszczenie w 5% roztworze glukozy do infuzji należy go wykorzystać natychmiast chyba, że odtwarzanie/rozcieńczenie miało miejsce w kontrolowanych, zwalidowanych warunkach jałowych co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej.

Uzasadnienie

Z punktu widzenia ekonomiki stosowania i przygotowywania antybiotyków w szczególności produktów leczniczych zawierających substancje czynną meropenem należy biorąc pod uwagę czystość mikrobiologiczną przygotowany roztwór wykorzystać niezwłocznie, gdyż tylko takie działanie pozwoli w pełni na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej.

W szczególności jeśli zważyć, że częściej stosowanym rozpuszczalnikiem wykorzystywanym do przygotowywania roztworów do wstrzykiwań jest 0,9% roztwór chlorku sodu, aniżeli 5% roztwór glukozy.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pakietu 13 pozycja 1

Czy produkt leczniczy ze wskazanego pakietu będzie rozcieńczany w kontrolowanych, zwalidowanych warunkach jałowych ?

ODPOWIEDŹ

Istnieje taka możliwość.

PYTANIE

Pakiet 46

Czy Zamawiający dopuści wyrób medyczny klasy IIB, gotowy roztwór wodny kwasu podchlorawego 50ppm i podchlorynu sodu 50ppm do płukania pola operacyjnego w trakcie operacji oraz terapii ran pooperacyjnych. Do irygacji przetok, ropni, płukania odsłoniętych tkanek tj. chrząstek, ścięgien, więzadeł i kości oraz płukania wszystkich jam ciała, m.in. jama otrzewnowa, ustna, nos, gardło, uszy. Roztwór podchlorynu sodu i kwasu podchlorawego może służyć do płukania wyeksponowanych elementów układu nerwowego oraz śluzówki oka. Do przemywania i irygacji ran ostrych, przewlekłych i zakażonych, oparzeń 1 i 2 stopnia, owrzodzeń popromiennych. Płukania pochwy i sromu przed i w trakcie zabiegów chirurgicznych. Produkt nie wymaga wypłukania/ neutralizacji z ran czy jam ciała. Nie jest cytotoksyczny, nie drażni tkanek. Niweluje nieprzyjemny zapach.

Produkt otrzymywany drogą elektrolizy; o pH zbliżonym do fizjologicznego pH 6-7,5. Stabilny przez 60 dni od otwarcia, możliwe podgrzewanie r-ru do 37°C. Szeroki zakres działania bakterio-, grzybo- i wirusobójczego potwierdzony testami (normy: EN 13727, EN 13624, EN 13704, EN 14476), w tym na drobnoustroje odporne na antybiotyki. Płyn w sprayu z atomizerem o pojemności 250ml.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem równoważności składu proponowanego preparatu pod względem: jakościowym, ilościowym i zachowania tej samej trwałości po otwarciu.

PYTANIE

Pakiet 69

Czy Zamawiający dopuści żel z lidokainą o pojemności 12 ml (12,36 gram), w ampułkostrzykawkach, sterylizowany radiacyjnie. Pozostałe parametry bez zmian.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza sterylizację radiacyjną oraz 12,36 grama pojemności, natomiast wymaga zgodnie z SIWZ żelu w sterylnym harmonijkowym aplikatorze.

Poniżej Zamawiający zawarł modyfikację opisu pakietu nr 69.

PYTANIE

dotyczy Pakiet nr 69

Zwracamy się z wnioskiem do Zamawiającego o podanie badania/normy na podstawie których Zamawiający wysunął stwierdzenie dotyczące sterylizacji żelu z lidokainą. Analizując zapis pod pakietem należy bowiem obrócić postawioną tezę. To właśnie w procesie sterylizacji parą wodną, gdzie występuje czynnik temperatury zwiększa się lepkość produktu – nie zaś w procesie, w którym wykorzystana została radiacja. Dodatkowo należy zaznaczyć, iż żel z lidokainą, który jest wyrobem medycznym klasy III został poddany procesowi walidacji – ten zaś w przypadku wykazania jakichkolwiek nieprawidłowości blokuje możliwość obrotu tymże produktem. Zatem nie istnieje żadna realna przesłanka, która stanowiłaby podstawę do ograniczania możliwości zaoferowania oferty równoważnej do opisanego przedmiotu zamówienia. Mając na uwadze powyższe wnosimy o odstąpienie od zapisu pod pakietem oraz dopuszczenie produktu równoważnego w postaci sterylnej, rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. Produkt o składzie: LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM + HYDROXYBENZOESAN METYLU + HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g+0,25g+0,06g+0,025g / 100g produktu, pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11 ml (11g)?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści produkt sterylizowany radiacyjnie, lecz nie odstąpi od wymogu pakowania produktu w sterylny harmonikowy aplikator.

Poniżej Zamawiający zawarł modyfikację opisu pakietu nr 69.

PYTANIE

dotyczy Zapisów SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy oferowany przedmiot zamówienia nie wymaga zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, składu celnego lub składu konsygnacyjnego lub innego dokumentu upoważniającego Wykonawcę do obrotu i sprzedaży przedmiotu zamówienia, w tym dokumentów równoważnych obowiązujących na terenie Państw Członkowskich UE, 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

Zamawiający wyraża zgodę i potwierdza powyższe.

PYTANIE

Zadanie 46

Prosimy o dopuszczenie do oceny równoważnego preparatu na bazie tej samej substancji aktywnych o szerszym zastosowaniu i potwierdzonym bezpieczeństwie stosowania. Preparat zarejestrowany zgodnie z wymaganiami prawnymi jako wyrób medyczny III a nie jak wyspecyfikowany środek Microdacyn jako wyrób medyczny kl II. Dopuszczenie bezpieczniejszego w użyciu preparatu zwiększy konkurencyjność i nie narazi Zamawiającego na poniesienie zwiększonych kosztów zakupu preparatu w tym zadaniu.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem równoważności składu proponowanego preparatu pod względem: jakościowym, ilościowym i zachowania tej samej trwałości p otwarciu.

PYTANIE

Dotyczy: Pakietu nr 51

Czy w związku z tym, że producent zmienił sposób konfekcjonowania produktu Caphosol 60 fiole x 15 ml (30 dawek) na Caphosol 32 dawki x 15ml, Zamawiający wyrazi zgodę na

zaoferowanie w Pakiecie nr 51 – 150 opakowań produktu po 32 dawki? Jeżeli nie, to proszę o podanie ilości jaką należy zaoferować.

ODPOWIEDŹ

W związku z ze zmianą konfekcjonowania produktu Caphosol 32 dawki x 15ml należy wycenić 150 op.

PYTANIE

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 66 pozycja 66 i 67 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający koryguje omyłkę pisarską- Wykonawca pyta o poz. 67 i 68
Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Poltram w w pakiecie 66 pozycja 65 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe, nie wymaga.

PYTANIE

Czy 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 czy nie wyceniać go wcale?

ODPOWIEDŹ

Należy nie wyceniać.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 1. 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 dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 28 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek zwykłych?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 28 poz. 7. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Escitalopram Aurovitas, 10 mg, tabl.powl., 28 szt w ilości 10 opakowań?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 28 poz. 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dopuszczonego na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 28 poz. 9. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie tj. wycenę 250 opakowań po 1 fiolece?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 34 poz. 1. Czy ze względu na brak produkcji Theophyllinum 1,2 mg/ml, roztw.d/inf, 250 ml Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania teofiliny w formie 200mg/10ml x5 ampułek, w łącznej ilości 300 opakowań, aby ilość substancji była zgodna z SIWZ lub w innej ilości wskazanej przez Państwa? Dane rynkowe pokazują, że cena miligrama teofiliny w formie 200mg/10ml x5 amp. jest nawet dwa razy niższa niż w formie 300mg/250ml x 1 szt. Poza tym forma ta nie zawiera glukozy, dzięki czemu jest neutralna dla chorych na cukrzycę, a mniejsza objętość pozwala na podanie 200mg teofiliny nawet w ciągu 6 minut.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 42 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Zinox, 500 mg, tabl.powl., 10 szt w ilości 250 opakowań?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 43 poz. 1. Czy Zamawiający oczekuje wyceny preparatu o nazwie handlowej: Olimp Arginilan, prosz., sm.cytryn., 14 sasz. Preparaty Nutramil i Arginilan to dwa różne produkty.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający oczekuje wyceny Arginilan prosz. 14 saszetek.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 45 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie tj. wycenę 150 opakowań po 56 sztuk?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 45 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie tj. wycenę 100 opakowań po 56 sztuk?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 51 poz. 1. Ze względu na zmianę opakowania przez producenta z 30fiol A+ 30fiol B na 32fiol A + 32fiol B, czy Zamawiający dopuści wycenę nowego opakowania w ilości z SIWZ, tj. 150 opakowań?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 56 poz. 1. Czy ze względu na brak produkcji Theophyllinum 1,2 mg/ml, roztw.d/inf, 250 ml Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania teofiliny w formie 200mg/10ml x5 ampułek, w łącznej ilości 150 opakowań, aby ilość substancji była zgodna z SIWZ lub w innej ilości wskazanej przez Państwa? Dane rynkowe pokazują, że cena miligrama teofiliny w formie 200mg/10ml x5 amp. jest nawet dwa razy niższa niż w formie

300mg/250ml x 1 szt. Poza tym forma ta nie zawiera glukozy, dzięki czemu jest neutralna dla chorych na cukrzycę, a mniejsza objętość pozwala na podanie 200mg teofiliny nawet w ciągu 6 minut.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 65 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Amlodipine Aurovitas, 5 mg, tabl., 30 szt w ilości 200 opakowań?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 65 poz. 12. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie tj. wycenę 50 opakowań po 60 sztuk?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 65 poz. 23. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie tj. wycenę 125 opakowań po 60 sztuk?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 65 poz. 24. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 50 mcg? Brak rejestracji dawki 50 mg.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 65 poz. 30. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Demezón, 1 mg, tabl., 40 szt w ilości 750 opakowań?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 65 poz. 38. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Finospir, 25 mg, tabl., 100 szt w ilości 20 opakowań?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, wymaga zgodnie z SIWZ op=20 tabl.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 65 poz. 27, 31 Dotyczy pakietu nr 66 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 66 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Alprazolam Aurovitas, 0,5 mg, tabl., 30 szt w ilości 60 opakowań?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 66 poz. 9.W SIWZ nie podano ilości zamawianego preparatu. Prosimy o doprecyzowanie jaką ilość należy wycenić.

ODPOWIEDŹ

Należy wycenić Calperos 1000mg op=30 kaps w ilości 130 opakowań.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 66 poz. 18.Czy Zamawiający dopuści przeliczenie tj. wycenę 150 opakowań po 60 sztuk?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 66 poz. 20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 66 poz. 36.Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 2% a 2 ml? Brak rejestracji dawki 20mg/12ml.

ODPOWIEDŹ

Tak, Zamawiający wymaga Lignocain 20mg/2ml.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 66 poz. 38.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu zarejestrowanego jako suplement diety?

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 66 poz. 41.Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu: Memotropil 20%, 1 g/5 ml, roztw.d/wstrz., 12 amp ? Brak rejestracji preparatu opisanego w SIWZ: Metoclopramidum inj iv 200mg/2ml 12 amp, 5 ml.

ODPOWIEDŹ

Tak, Zamawiający ma na myśli Memotropil 20% 1g/5ml.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 66 poz. 44.Czy Zamawiający dopuści przeliczenie tj. wycenę 2000 opakowań po 5 ampulek? Preparat jest dostępny tylko w opakowaniu x5.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 66 poz. 53.Czy Zamawiający dopuści przeliczenie tj. wycenę 12 opakowań po 50 sztuk?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza powyższego i podtrzymuje zapis SIWZ.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 66 poz. 55.Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Norefren, 5 mg, tabl., 20 szt, blist. w ilości 1500 opakowań?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 66 poz. 58. W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić.

ODPOWIEDŹ

Należy wycenić 400op. 28ml.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 66 poz. 59. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 10 mg x 30 tabl w ilości 50 opakowań? Brak rejestracji preparatu o dawce 5 mg.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 66 poz. 57. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 66 poz. 62. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie tj. wycenę 50 opakowań po 60 sztuk?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 66 poz. 66. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Poltram retard 100, 100mg, tabl.o przedł.uwaln., 30 szt. w ilości 100 opakowań? Brak rejestracji preparatu wskazanego w SIWZ, tj. Pramolan Retard.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 66 poz. 69. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie tj. wycenę 600 opakowań po 20 sztuk?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 66 poz. 71. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu zarejestrowanego jako suplement diety?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 66 poz. 73. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie tj. wycenę 50 opakowań po 40 sztuk?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 66 poz. 81. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Metizol, 5 mg, 50 szt w ilości 50 opakowań?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 66 poz. 83, 84. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci koncentratu do infuzji? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 69 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Cathejell, 12,5g, żel, z lidokainą, sterylny, nawilżający, 25 szt w ilości 500 opakowań?

ODPOWIEDŹ

Tak, sterylny żel w harmonijkowym aplikatorze.

Poniżej Zamawiający zawarł modyfikację opisu pakietu nr 69.

PYTANIE

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 58 w pozycji nr 1,2 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowania nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
 - redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
 - worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
 - koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
 - składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?
- Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ dotyczący butelki stojącej ze względu na ograniczenia magazynowe.

PYTANIE

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 66 poz. 82 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu TribioDr., występującego w takiej samej postaci, którego jedna kapsułka zawiera żywe kultury bakterii probiotycznych szczepów: *Lactobacillus acidophilus* 43,75%, *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus* 12,5%, *Bifidobacterium lactis* 43,75% w identycznym łącznym stężeniu 1,6 mld CFU/kaps.? W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza powyższego, gdyż nie jest to preparat równoważny.

PYTANIE

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 66 poz. 35 w przedmiotowym postępowaniu:

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

konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza powyższego, gdyż nie jest to preparat równoważny.

PYTANIE

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 66 poz. 35 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowania probiotyku będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego o zawartości szczepu bakterii *Lactobacillus rhamonosus* GG 10 mld. CFU, najlepiej przebadanego szczepu pod względem klinicznym? Bezpieczeństwo stosowania szczepu zostało potwierdzone badaniami wykonanymi na ludziach. Produkt został wykonany w technologii zapewniającej stabilność szczepu przez cały okres przydatności do spożycia; nie zawiera laktozy, białka mleka krowiego, odtłuszczonego mleka w proszku, sacharozy, stearynianu magnezu. Produkt może być stosowany u noworodków oraz niemowląt.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe- nie dopuszcza środka spożywczego.

PYTANIE

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 66 poz. 35 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie musi być podawany co najmniej 3 razy na dobę (tak częste podawanie spowoduje bardzo szybkie zużywanie kolejnych opakowań preparatu – 1 opakowanie wystarczy na zaledwie 3,3 dni stosowania u pojedynczego pacjenta)?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga powyższego.

PYTANIE

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 66 poz. 35 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

ODPOWIEDŹ

Należy każdorazowo zapytać Zamawiającego o konkretny preparat.

PYTANIE

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki?

ODPOWIEDŹ

Należy każdorazowo zapytać Zamawiającego o konkretny preparat.

PYTANIE

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

ODPOWIEDŹ

Należy każdorazowo zapytać Zamawiającego o konkretny preparat.

PYTANIE

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania. Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z zasadą matematyki do pełnych opakowań.

PYTANIE

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.)

ODPOWIEDŹ

Należy każdorazowo zapytać Zamawiającego o konkretny preparat.

PYTANIE

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

ODPOWIEDŹ

Należy nie wyceniać.

PYTANIE

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 25 poz. 1 i jednocześnie dopuści w tej pozycji wycenę preparatu, który zawiera aktywne srebro i sól sodową kwasu hialuronowego oraz kaolin absorbujący wysięk. Spray 125ml.?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza ww. preparat. Jednocześnie wyraża się zgodę na wydzielenie poz. 1 z pakietu nr 25.

Pozycja nr 1 zostaje wykreślona w pakiecie nr 25- nie należy jej w tym pakiecie wyceniać.

Z pozycji nr 1 wydzielonej z pakietu nr 25 tworzy się pakiet nr 70

Jednocześnie zmianie ulega wartość wadium w pakiecie nr 25 i wprowadza się nowa wartość wadium dla pakietu nr 70.

Pakiet nr 25- 730,00PLN

Pakiet nr 70- 40,00PLN

PYTANIE

Czy Zamawiający w SIWZ (pkt. IV SIWZ) usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z 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.

Nadto zapisy SIWZ nie znajdują odzwierciedlenia w umowie (załącznik nr 4 do SIWZ), gdzie mowa jest wyłącznie o zamówieniach składanych faksem lub emailiem (par. 2.1 umowy).

ODPOWIEDŹ

Zamawiający usuwa możliwość składania zamówień w formie telefonicznej.

PYTANIE

Zwracamy się z zapytaniem czy wyrażą Państwo zgodę na wydzielenie pozycji nr 21 z pakietu nr 65 i utworzenie dla niej odrębnego zadania?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża się zgodę na wydzielenie poz. 21 z pakietu nr 65.

Pozycja nr 21 zostaje wykreślona w pakiecie nr 65- nie należy jej w tym pakiecie wyceniać.

Z pozycji nr 21 wydzielonej z pakietu nr 65 tworzy się pakiet nr 71

Jednocześnie zmianie ulega wartość wadium w pakiecie nr 65 i wprowadza się nowa wartość wadium dla pakietu nr 71.

Pakiet nr 65- 835,00PLN

Pakiet nr 71- 6,00PLN

PYTANIE

Czy wyraża Państwo zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych wielkościach opakowań tj. zamiast 30 tabl. 108 tabl. z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapis SIWZ

PYTANIE

Prosimy określić jak należy przeliczyć zamawiane ilości jeżeli oferujemy inne wielkości opakowań i otrzymujemy liczby ułamkowe; zaokrąglać do pełnych opakowań czy zachować dwa miejsca po przecinku.

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z zasadą matematyki do pełnych opakowań.

PYTANIE

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 23, aby w treści Charakterystyki Produktu Lecznego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 66 pozycja 67 i 68 aby produkt metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 66 pozycja 67 oraz 68 produktu leczniczego Metamizole pakowany po 10 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 66 pozycji 67 oraz 68 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża się zgodę na wydzielenie poz. 67 i 68 z pakietu nr 66.

Pozycja nr 67 i 68 zostaje wykreślona w pakiecie nr 66- nie należy jej w tym pakiecie wyceniać.

Z pozycji nr 67 i 68 wydzielonej z pakietu nr 66 tworzy się pakiet nr 72- odpowiednio pozycja 67 stanowi pozycję nr 1 w pakiecie nr 72 a pozycja 68 z pakietu nr 66 stanowi pozycję nr 2 w pakiecie nr 72.

Jednocześnie zmianie ulega wartość wadium w pakiecie nr 66 i wprowadza się nowa wartość wadium dla pakietu nr 71.

Pakiet nr 66- 3150,00PLN

Pakiet nr 72- 940,00PLN

PYTANIE

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 66 pozycja 36 produktu leczniczego Lidocaine 2%, 5 ml, pakowaną po 10 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na amp 5ml i podtrzymuje zapis SIWZ- amp 2 ml.

PYTANIE

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie, z Pakietu 66 pozycji 36, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża się zgodę na wydzielenie poz. 36 z pakietu nr 66.

Pozycja nr 36 zostaje wykreślona w pakiecie nr 66- nie należy jej w tym pakiecie wyceniać.

Z pozycji nr 36 wydzielonej z pakietu nr 66 tworzy się pakiet nr 73.

Jednocześnie zmianie ulega wartość wadium w pakiecie nr 66 i wprowadza się nowa wartość wadium dla pakietu nr 73.

Pakiet nr 66- 3150,00PLN

Pakiet nr 73- 95,00PLN

PYTANIE

Wnosimy o zmianę zapisu w umowie w par. 4 pkt 5 z:

„W razie stwierdzenia, że dostarczone Przedmioty umowy mają wady, w okresie gwarancyjnym Wykonawca zobowiązany będzie do bezpłatnej wymiany wadliwego Przedmiotu umowy na Przedmiot umowy wolny od wad – niezwłocznie, ale w każdym razie nie później niż w terminie 3 dni roboczych od dnia pozytywnego rozpatrzenia reklamacji, przesłanej przez Zamawiającego faxem lub pocztą elektroniczną lub od dnia wydania ekspertyzy, o której mowa w ust. 6 niniejszego paragrafu, w razie potwierdzenia przez przedmiotową ekspertyzę zasadności reklamacji złożonej przez Zamawiającego.”

na:

„W razie stwierdzenia, że dostarczone Przedmioty umowy mają wady, w okresie gwarancyjnym nastąpi zwrot wadliwego towaru i wystawiona będzie faktura korygująca.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i zmienia zapis projektu umowy na proponowany.

PYTANIE

1. Wnosimy o zmianę zapisu w umowie w par. 6 pkt 1b z:

„nieuzasadnionego zerwania niniejszej umowy, przez co strony rozumieją w szczególności zaprzestanie przez Wykonawcę sprzedaży i dostarczania Przedmiotów umowy lub wykonywania innych obowiązków wynikających z postanowień niniejszej umowy, Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości:

- 5 % łącznej wartości brutto umowy”

na

„nieuzasadnionego zerwania niniejszej umowy, przez co strony rozumieją w szczególności zaprzestanie przez Wykonawcę sprzedaży i dostarczania Przedmiotów umowy lub wykonywania innych obowiązków wynikających z postanowień niniejszej umowy, Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości:

- 5 % łącznej wartości brutto niezrealizowanej części umowy”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany. Należy wskazać, że wysokość kar ustanowiona została na optymalnym poziomie, w związku z czym jakakolwiek zmiana

będzie niekorzystna dla zamawiającego. Z uwagi na dysponowanie przez Zamawiającego środkami publicznymi oraz prowadzenie działalności mającej na celu ochronę zdrowia i życia pacjentów zasadne jest pozostawienie kar na dotychczasowym poziomie, co ma na celu dyscyplinowanie Wykonawcy i zapewnienie ochrony zamawiającego. Kary dla Zamawiającego i Wykonawcy zostały ustanowione na takim samym poziomie.

PYTANIE

Wnosimy o zmianę zapisu w umowie w par. 6 pkt 1c z:

„odstąpienia od umowy przez Zamawiającego ze skutkiem natychmiastowym w przypadku, gdy opóźnienie w dostawie będzie przekraczać 15 dni roboczych od dnia określonego na podstawie § 2 ust. 3a niniejszej umowy lub w przypadku trzykrotnej uzasadnionej reklamacji:

- 5 % łącznej wartości brutto umowy.”

na

„odstąpienia od umowy przez Zamawiającego ze skutkiem natychmiastowym w przypadku, gdy opóźnienie w dostawie będzie przekraczać 15 dni roboczych od dnia określonego na podstawie § 2 ust. 3a niniejszej umowy lub w przypadku trzykrotnej uzasadnionej reklamacji:

- 5 % łącznej wartości brutto niezrealizowanej części umowy.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany. Należy wskazać, że wysokość kar ustanowiona została na optymalnym poziomie, w związku z czym jakakolwiek zmiana będzie niekorzystna dla zamawiającego. Z uwagi na dysponowanie przez Zamawiającego środkami publicznymi oraz prowadzenie działalności mającej na celu ochronę zdrowia i życia pacjentów zasadne jest pozostawienie kar na dotychczasowym poziomie, co ma na celu dyscyplinowanie Wykonawcy i zapewnienie ochrony zamawiającego

PYTANIE

Wnosimy o zmianę zapisu w umowie w par. 6 pkt 2 z:

„Całkowita wartość kar umownych nie może przekroczyć 10% łącznej wartości brutto umowy.”

na

„Całkowita wartość kar umownych nie może przekroczyć 10% łącznej wartości brutto niezrealizowanej części umowy.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany.

PYTANIE

Wnosimy o zmianę zapisu w umowie w par. 6 pkt 3a z:

„Zamawiający zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Wykonawcy kar umownych, w przypadku:

- a) nieuzasadnionego zerwania niniejszej umowy, Zamawiający zapłaci na rzecz Wykonawcy karę umowną w wysokości:

– 5 % łącznej wartości brutto umowy”

na

„Zamawiający zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Wykonawcy kar umownych, w przypadku:

- a) nieuzasadnionego zerwania niniejszej umowy, Zamawiający zapłaci na rzecz Wykonawcy karę umowną w wysokości:

– 5 % łącznej wartości brutto niezrealizowanej części umowy”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany. Należy wskazać, że wysokość kar ustanowiona została na optymalnym poziomie, w związku z czym jakakolwiek zmiana będzie niekorzystna dla zamawiającego. Z uwagi na dysponowanie przez Zamawiającego środkami publicznymi oraz prowadzenie działalności mającej na celu ochronę zdrowia i życia pacjentów zasadne jest pozostawienie kar na dotychczasowym poziomie, co ma na celu dyscyplinowanie Wykonawcy i zapewnienie ochrony zamawiającego. Kary dla Zamawiającego i Wykonawcy zostały ustanowione na takim samym poziomie.

PYTANIE

Czy Zamawiający wyrazi, zgodę na wydzielenie z **Pakietu 66, poz. 65** produktu Poltram 100mg/2ml op. 5 amp, 4200op. co pozwoli zwiększyć konkurencyjność i uzyskać korzystniejsze ceny dla Szpitala

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża się zgodę na wydzielenie poz. 65 z pakietu nr 66.

Pozycja nr 65 zostaje wykreślona w pakiecie nr 66- nie należy jej w tym pakiecie wyceniać.

Z pozycji nr 65 wydzielonej z pakietu nr 66 tworzy się pakiet nr 74.

Jednocześnie zmianie ulega wartość wadium w pakiecie nr 66 i wprowadza się nowa wartość wadium dla pakietu nr 74.

Pakiet nr 66- 3150,00PLN

Pakiet nr 74- 240,00PLN

PYTANIE

Do treści §2 ust. 1 wzoru umowy. 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 poszczególnych 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 §2 ust. 1 wzoru umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tego zapisu w umowie?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający koryguje zapis §8 ust. 4 projektu umowy. Poniżej prawidłowa treść:

4. Dopuszcza się zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy mogą mieć miejsce tylko w razie wystąpienia następujących okoliczności:
 - a) wskazanych w § 2 ust. 5,
 - b) wskazanych w § 5 ust. 3.
 - c) zmianę jakości, parametrów lub innych cech charakterystycznych dla przedmiotu zamówienia, w tym zmianę numeru katalogowego produktu bądź nazwy własnej produktu;
 - d) zmianę sposobu konfekcjonowania
 - e) w wyniku zmiany Umowy możliwe będzie podniesienie poziomu/jakości badań wykonywanych przez Zamawiającego
 - f) będzie to konieczne ze względu na zmianę przepisów prawa
 - g) zostanie wprowadzony produkt zmodyfikowany lub udoskoniony,
 - h) bądź w sytuacji wstrzymania lub zakończenia produkcji,
 - i) bądź w sytuacji, gdy nastąpi przejściowy brak produktu przy jednoczesnej możliwości dostarczenia produktu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową, strony dopuszczają zmianę przedmiotu umowy w zakresie: jakości, parametrów lub innych cech charakterystycznych dla przedmiotu umowy, w tym zmianę numeru katalogowego, bądź nazwy własnej produktu. Ewentualna zmiana produktu może być dokonana na pisemny wniosek wykonawcy, który w terminie 7 dni od otrzymania wniosku, zostanie pozytywnie rozpatrzony przez Zamawiającego. Cena dostarczonego odpowiednika nie może przekroczyć ceny jednostkowej netto produktu, którego dotyczy 2 odpowiednik, a w przypadku dostarczenia odpowiednika o niższej cenie rynkowej, strony umowy w formie pisemnego aneksu określającego wartość

PYTANIE

Załącznik nr 4 do SIWZ- projekt umowy

Czy Zamawiający w par. 2.5 zamiast 12 miesięcy wpisze 3 miesiące? Wykonawca nie może zobowiązać się do dostarczania przedmiotu umowy w okresie o 100% dłuższym, niż pierwotnie zakładany, na tych samych warunkach i po tej samej cenie.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający koryguje zapis par. 2.5 umowy, który otrzymuje brzmienie:

5. Zamawiający przewiduje możliwość przedłużenia okresu obowiązywania niniejszej umowy, maksymalnie o kolejne 12 miesięcy, począwszy od końcowego dnia okresu, na który zawarta została niniejsza umowa, wskazanego w § 2 ust. 2 niniejszej umowy z zachowaniem tych samych warunków, w przypadku, gdy ilość Przedmiotów umowy wskazana w specyfikacji istotnych warunków zamówienia nie zostanie wyczerpana w okresie, na który zawarta została niniejsza umowa, wskazanym w § 2 ust. 2 niniejszej umowy. Okres obowiązywania niniejszej umowy nie może łącznie przekroczyć 24 mcy od dnia jej zawarcia.

PYTANIE

Dotyczy pakietu 59 pozycja 1– Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany po 5 ampułkostrzykawkach w ilości 30 opakowań?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Dotyczy pakietu 59 pozycja 2– Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany po 5 ampułkostrzykawkach w ilości 100 opakowań?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Pakiet 33 pozycja 1

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 33 produkt Citra-Lock (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x5ml 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 powyższego i podtrzymuje zapis SIWZ.

PYTANIE

Pakiet 33 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5ml pakowany po 20szt. W kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Jednocześnie Zamawiający koryguje opis pakietu nr 69. Poniżej prawidłowa treść:

Żel nawilżający do cewnikowania z lidokainą op=12,5g.

Skład:

100g żelu zawiera 2g chlorowodoru lidokainy i 0,05g dwuchlorowodoru chlorheksydyny rozpuszczalnych w wodzie i umieszczonych w zawiesinie żelowej. Pozostałe składniki to hydroksyceluloza, glicerol, mleczan sodu, woda do wstrzykiwań. Żel winien być umieszczony w sterylnym harmonijkowym aplikatorze.

W związku z udzielonymi odpowiedziami zmianie ulega termin składania i otwarcia ofert.
Składanie ofert do dnia 12.02.2020r. do godz. 08.00
Otwarcie ofert w dniu 12.02.2020 r o godz. 12.00

UWAGA:

Ocena oferty przez Zamawiającego zostanie dokonana w oparciu o wymagania zawarte w specyfikacji z uwzględnieniem niniejszych odpowiedzi na pytania.

Z poważaniem,
Z-ca Dyr. ds. ekonomicznych



Mgr inż. Magdalena Kraszewska

