



A/ZP/SZP.251-18/18

WYJAŚNIENIA I ZMIANA TREŚCI SIWZ

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego znak A/ZP/SZP.251-18/18 na dostawę:

„Produktów leczniczych, cytostatyków, leków psychotropowych i kontrastów”

Pytanie nr 1 - dot. część nr 13 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 4 h (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje. - Carboplatinum

Odpowiedź nr 1

Zamawiający wymaga produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 4 h (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu).

Pytanie nr 2 - dot. część nr 13 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność stworzeniu roztworu wynosi, co najmniej 36 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje. - Carboplatin

Odpowiedź nr 2

Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność stworzeniu roztworu wynosi, co najmniej 36 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu).

Pytanie nr 3 - dot. część nr 6 poz. 4

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Opublikowane wyniki randomizowanych badań klinicznych wskazują, że szczep *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 łagodzi objawy zespołu jelita drażliwego u dzieci, zmniejszając ból brzucha i wzdęcia (por. Bausserman M, Michail S. The use of *Lactobacillus* GG in irritable bowel syndrome in children: a double-blind randomized control trial. *J Pediatr.* 2005;147:197–201; Gawronska A, Dziechciarz P, Horvath A, Szajewska H. A

randomized double-blind placebo-controlled trial of Lactobacillus GG for abdominal pain disorders in children. Aliment Pharmacol Ther. 2007;25:177–84; Francavilla R, Miniello V, Magistà AM, De Canio A, Bucci N, Gagliardi F, et al. A randomized controlled trial of Lactobacillus GG in children with functional abdominal pain. Pediatrics. 2010;126:e1445–52).

Odpowiedź nr 3

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 4 - dot. część nr 8 poz. 34

Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu składu preparatu probiotycznego w postaci dwóch gatunków bakterii probiotycznych w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus i Lactobacillus helveticus (analog L. acidophilus – zwracamy uwagę że w produkcie oryginalnym stosowany jest L. helveticus), w identycznym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę i w identycznym stosunku ilościowym jak podano w SIWZ.

Odpowiedź nr 4

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 5 - dot. części nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy; oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź nr 5

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 6 - dot. części nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy?

Odpowiedź nr 6

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 7 – dot. części nr 5 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy; oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź nr 7

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy; oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Pytanie nr 8 - dot. części nr 5 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy?

Odpowiedź nr 8

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy.

Pytanie nr 9 - dot. części nr 8 poz. 54

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Pakiecie 8 poz. 54 na zaoferowanie leku Pangrol 25000 *20kaps (z minitabletkami odpornymi na działanie soku żołądkowego= tożsamymi z definicją kapsułki dojelitowej) i przeliczenie zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego?

Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny na ten preparat .

Odpowiedź nr 9

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leku Pangrol 25000 *20kaps (z minitabletkami odpornymi na działanie soku żołądkowego = tożsamymi z definicją kapsułki dojelitowej) i przeliczenie zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Pytanie nr 10 - dot. części nr 16

Czy Zamawiający wymaga aby oferowany kontrast, w pojemnościach 10 ml, 15 ml i 20 ml miał możliwość wymiany na ampułkostrzykawki ?

Odpowiedź nr 10

Zamawiający nie wymaga, aby oferowany kontrast, w pojemnościach 10 ml, 15 ml i 20 ml miał możliwość wymiany na ampułkostrzykawki.

Pytanie nr 11 - dot. zapisów umowy

Do treści §3 ust.6 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 nr 11

Zamawiający nie wyraża zgodny na powyższe.

Pytanie nr 12 - dot. zapisów umowy

Do §3 ust.7 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia?

Odpowiedź nr 12

Zamawiający nie wyraża zgodny na powyższe.

Pytanie nr 13 - dot. zapisów umowy

Do §3 ust.8 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za odstąpienie od umowy w wymiarze 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź nr 13

Zamawiający nie wyraża zgodny na powyższe.

Pytanie nr 14 - dot. zapisów 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 z §7 ust.2 pkt 6 umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź nr 14

Zamawiający dokonuje modyfikacji zapisów umowy w zakresie §7 ust.2 pkt 6 w następujący sposób:

Strony przewidują możliwość zmiany ilości zamawianego asortymentu w ramach wartości asortymentu określonego w danej części stanowiącej przedmiot niniejszej umowy w przypadku zmiany potrzeb Zamawiającego.

W załączeniu poprawiony wzór umowy (zał. Nr 4 do SIWZ)

Pytanie nr 15 - dot. zapisów 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 raziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §7 ust.2 pkt 7) projektu umowy)?

Odpowiedź nr 15

Zamawiający nie wyraża zgodny na powyższe.

Pytanie nr 16 - dot. zapisów umowy

Prosimy o dopisanie do §7 ust.2 pkt 11 projektu umowy następującego zapisu:"..- zmiany cen urzędowych leków, wprowadzonych stosownym aktem prawnym właściwego Ministra, przy czym zmiany te mogą dotyczyć podwyższenia i obniżenia cen, jak również ustalenia cen urzędowych dla leków nie objętych wcześniej takimi cenami, a także skreślenia leków z wykazu leków z wykazu leków objętych cenami urzędowymi".

Odpowiedź nr 16

Zamawiający nie wyraża zgodny na powyższe.

Pytanie nr 17 - dot. części nr 18

Prosimy o sprecyzowanie czy strzykawki do przepłukiwania cewników mają cechować się terminem ważności min.30m-cy do daty produkcji?

Odpowiedź nr 17

Tak, strzykawki do przepłukiwania cewników mają cechować się terminem ważności min. 30m-cy do daty produkcji.

Pytanie nr 18 - dot. części nr 18

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy strzykawka ma być wyposażona w tłok, który po użyciu jest całkowicie wciskany do wnętrza strzykawki, co optymalizuje ilość odpadów medycznych?

Odpowiedź nr 18

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 19 - dot. części nr 18

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w celu podnoszenia kwalifikacji pielęgniarek i położnych zgodnie z Ustawą o zawodach pielęgniarki i położnej z dnia 15.07.2011 (Dz. U. 2011 nr 174 poz. 1039 z późn. zmianami) Zamawiający będzie wymagał przeprowadzenia w trakcie obowiązywania umowy minimum 2 kursów doształcających o różnej tematyce związanych z opieką nad dostępem naczyniowym/przepłukiwaniem kaniulacją –wg potrzeb Zamawiającego, zarejestrowanych w Okręgowej Izbie Pielęgniarek i Położnych właściwej dla miejsca prowadzenia kształcenia?

Odpowiedź nr 19

Zgodnie z SIWZ. Zapytanie nie dotyczy przedmiotu postępowania.

Pytanie nr 20 - dot. części nr 3 poz. 1, 8, 12, 13, 18

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w części 3 w pozycji 1,8,12,13,18 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmiejszają

ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek.

Odpowiedź nr 20

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 21 - dot. części nr 3 poz. 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 3 , pozycja 17, preparatu: woda do irygacji – przepłukiwania 500 ml typu pour bottle , jałowa, w butelce odkręcanej kwadratowej z zabezpieczeniem, aby kropla wylewanego płynu nie mogła potoczyć się po zewnętrznej stronie butelki. Butelka kwadratowa eliminuje możliwość pomyłki z płynami do zastosowania dożylnego?

Odpowiedź nr 21

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 22 - dot. części nr 8 poz. 33

Czy Zamawiający wymaga, aby Wykonawcy zaoferowali w pakiecie 8 pozycji 33 ampułki Kalium Chloratum 15% w plastikowych nietłukących opakowaniach typu ampułki w systemie bezigłowym z końcówką luer lock pasujące do wszystkich typów strzykawek zarówno zwykłych jak i luer lock? Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE, a ponadto nie ma konieczności korzystania z igieł, co daje dodatkowe oszczędności dla szpitala.

Ponadto opakowanie zbiorcze oferowanych ampułek ma wyrazisty, intensywny czerwony kolor, co w znaczący sposób zapobiega pomyłce w podaży ampułek stężonego KCl od NaCl ze wszystkimi tego konsekwencjami, w tym zagrożenia życia pacjentów.

Odpowiedź nr 22

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 23

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

Odpowiedź nr 23

Zgodnie z SIWZ. Prosimy o zadawanie pytań dotyczących konkretnych pozycji.

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki i odwrotnie?

Odpowiedź nr 24

Zgodnie z SIWZ. Prosimy o zadawanie pytań dotyczących konkretnych pozycji.

Pytanie nr 25

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

Odpowiedź nr 25

Zgodnie z SIWZ. Prosimy o zadawanie pytań dotyczących konkretnych pozycji.

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.) celem przedstawienia oferty korzystniejszej cenowo?

Odpowiedź nr 26

Zgodnie z SIWZ. Prosimy o zadawanie pytań dotyczących konkretnych pozycji.

Pytanie nr 27

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod

względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź nr 27

Zgodnie z SIWZ. Prosimy o zadawanie pytań dotyczących konkretnych pozycji.

Pytanie nr 28

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g?

Odpowiedź nr 28

Zgodnie z SIWZ. Prosimy o zadawanie pytań dotyczących konkretnych pozycji.

Pytanie nr 29

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 nr 29

Zamawiający prosi o ostatnią cenę i informację pod pakietem.

Pytanie nr 30

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc. netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

Odpowiedź nr 30

Zgodnie z SIWZ. Prosimy o zadawanie pytań dotyczących konkretnych pozycji.

Pytanie nr 31 - dot. części nr 8 poz. 39

Czy zamawiający w Części 8, wydzieli pozycję 39. mesnum 100mg/ml x 15 amp.po 4 ml do osobnego Pakietu? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach?

Odpowiedź nr 31

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 32 - dot. części nr 13 poz. 4

Czy zamawiający w Części 13, wydzieli pozycję 4. Cyclophosphamid, inj. 200 mg, pozycję 3. Cyclophosphamid, inj. 1000 mg, pozycję 1. Ifosfamide 2g x 1 fiol do osobnego Pakietu? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach?

Odpowiedź nr 32

Zgodnie z SIWZ.

Przewodnicząca Komisji Przetargowej

Alicja Karney

UWAGA:

Wyjaśnienia i zmiana treści SIWZ zostały zamieszczone na stronie Zamawiającego www.imid.med.pl w dniu 15 czerwca 2018 roku.