



Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu[®]

22 - 400 Zamość, ul. Aleje Jana Pawła II 10



Zamość, dnia 30 sierpnia 2017 r.

AG.ZP.3320.54. .17

dotyczy: **wyjaśnienie treści SIWZ.**

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu ul. Aleje Jana Pawła II 10, zgodnie z art. 38 ust.1, 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. z późn. zm. informuje, że wpłynęły pytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia opracowanej do przetargu nieograniczonego na dostawę leków, w tym stosowanych w programach lekowych do Apteki Szpitalnej. Poniżej podajemy ich treść i wyjaśnienia:

Pytanie dot. zadania 63:

1. Czy Zamawiający w Zadaniu 63 (Sevoflurane...) dopuści preparat Sevoflurane Baxter 250 ml w odpornej na uszkodzenia mechaniczne butelce aluminiowej, wyposażony w adaptory wielokrotnego użytku (adapter nakręcany na butelkę, stanowiący bezpośredni system napełniania parowników) pasujący do parowników będących własnością szpitala z systemem wlewowym Quik-Fil, jak również z bezpłatnym użyczeniem parowników kompatybilnych z zaofertowanym preparatem i aparatami do znieczulania w ilości wymaganej przez Zamawiającego?

Informujemy, że na rynku znajdują się obecnie co najmniej dwa produkty sevofluranu różniące się sposobem napełniania parowników (tj. Sevoflurane firmy AbbVie Polska Sp. z o.o. oraz Sevoflurane Baxter Polska Sp. z o.o.) i obydwa gwarantują bezpieczeństwo zarówno dla obsługi medycznej jak i pacjentów i są powszechnie stosowane w jednostkach szpitalnych. Jednocześnie przypominamy, że regulacje prawa art. 29 ust. 2,3 z dnia 29.01.2014 r. zawierają wyraźne wskazanie jak powinien wyglądać opis przedmiotu zamówienia zapewniający uczciwą konkurencję wykonawców (producentów). Zawarty w SIWZ opis przedmiotu zamówienia („Sevoflurane z fabrycznie zamontowanym adapterem ...”) łamie tę zasadę wskazując wyraźnie jednego producenta firmę Abbvie i jej produkt Sevoflurane.

Ponadto pragniemy przypomnieć, że przedmiotem zamówienia jest produkt leczniczy a nie sposób napełniania. Dodatkowo wskazanie jednoznacznie jednego producenta skazuje zamawiającego na brak konkurencji cenowej oferentów, a w konsekwencji wyższe ceny oferowanych produktów.

Uzasadniając zapytanie o dopuszczenie do zaofertowania równoważnego produktu Sevoflurane Baxter 250 ml, podkreślamy, że posiada on identyczne wskazania jak produkt opisany w SIWZ.

Wyjaśnienie:

Tak, zamawiający dopuszcza powyższy produkt wraz z użyczeniem na czas trwania umowy 10 sztuk parowników kompatybilnych z przedmiotem zamówienia i aparatami do znieczulania.

Pytanie dot. wzoru umowy:

2. Czy Zamawiający dopisze w par. 2.4 na końcu frazę: „Zmiana cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

str. 1 z 14



Certyfikat nr 51705/B/0001/UK/Po
ISO 9001 : 2008

Certyfikat nr 51705/A/0001/UK/Po
ISO 14001 : 2004

Certyfikat nr 51705/X/0001/NA/Po
PN-N 18001 : 2004

Certyfikat nr 51705/C/0001/UK/Po
OHSAS 18001 : 2007

Certyfikat nr 51705/D/0001/UK/Po
ISO 27001 : 2013

Certyfikat nr 64151/A/0001/UK/Po
ISO 22000 : 2005



KOMITET
UPOWSZECZNIANIA
KARMIEŃIA
PIERSIĄ



tel. Centrala
84 6773333

tel. Sekretariat
84 6773300

Fax
84 6386669

www.szpital.zam.pl

e mail:
szpital@szpital.zam.pl

NIP
922-22-92-491

REGON
006050134

KRS
0000021024

PEKAO S.A. I Oddział
w Zamościu
61 1240 2816 1111
0010 3901 3524

Wyjaśnienie:

Wiążąca jest treść wzoru umowy – integralnej części specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. wzoru umowy:

3. Czy Zamawiający w par. 2.7 zapisze, że zmiana stawki VAT pociąga za sobą automatycznie – zmianę ceny brutto? Obecny zapis grozi Wykonawcy rażącą stratą.

Wyjaśnienie:

Ulega zmianie § 2 ust. 7 wzoru umowy i otrzymuje brzmienie: „W przypadku wzrostu w trakcie realizacji umowy stawek podatku VAT związanych z przedmiotem zamówienia, z dniem wejścia w życie przepisów, z których wynika w/w wzrost, cena jednostkowa netto ulega obniżeniu w stopniu gwarantującym utrzymanie cen jednostkowych brutto na dotychczasowym poziomie **za wyjątkiem urzędowych cen zbytu leków – w takim przypadku zmiane ulegnie cena jednostkowa brutto.** W celu potwierdzenia powyższej okoliczności strony umowy sporządzą stosowny aneks do umowy. Jeżeli jednak Sprzedający odmówi podpisania w/w aneksu do umowy ceny jednostkowe uwzględniające przedmiotową podwyżkę podatku VAT i obniżkę ceny jednostkowej netto, będą obowiązywały od dnia, o którym mowa wyżej bez podpisania aneksu do umowy.

Pytanie dot. wzoru umowy:

4. Czy Zamawiający w par. 4.12 usunie obowiązek Wykonawcy dostarczenia zamienników? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może to się wiązać z rażącą stratą po stronie wykonawcy.

Wyjaśnienie:

Wiążąca jest treść wzoru umowy – integralnej części specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. wzoru umowy:

5. Czy Zamawiający w par. 5.1 tiret usunie minimalną wartość kary umownej poprzez wykreślenie frazy: „jednak nie mniej niż 10,00 zł”? Taki sposób ustalenia kary umownej może prowadzić do jej naliczenia w rażąco wygórowanej wysokości.

Wyjaśnienie:

Wiążąca jest treść wzoru umowy – integralnej części specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. wzoru umowy:

6. Czy Zamawiający w par. 5.1 tiret 2 usunie minimalną wartość kary umownej poprzez wykreślenie frazy: „jednak nie mniej niż 20,00 zł.”? Taki sposób ustalenia kary umownej może prowadzić do jej naliczenia w rażąco wygórowanej wysokości.

Wyjaśnienie:

Wiążąca jest treść wzoru umowy – integralnej części specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. wzoru umowy:

7. Czy Zamawiający doda w par. 6.1 rygor nieważności dla formy pisemnej zmian umowy? Brak tego rygoru powoduje, że umowę można obecnie zmienić w formie ustnej, co jest ryzykowne także dla Zamawiającego.

Wyjaśnienie:

Ulega zmianie treść §6 ust. 1 wzoru umowy i otrzymuje brzmienie: „Wszelkie zmiany niniejszej umowy mogą być dokonane wyłącznie za zgodą obu stron **wyrażoną w formie pisemnego aneksu pod rygorem nieważności** (z wyłączeniem § 2 ust. 8) i muszą być zgodne z art.144 ustawy Prawo zamówień publicznych.”

Pytanie dot. zadania 60:

8. Czy Zamawiający w zadaniu nr 60 poz. 2 (Bupivacaine hydrochloride*5mg/ml 5 fiol. a 4ml) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Wyjaśnienie: Dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie dot. zadania 3:

9. Czy Zamawiający w Pakiecie 3 Linezolidum rozt. do inf. wymaga korka z dwoma sterylnymi portami, w dodatkowej folii gwarantującej sterylność i kartonowym opakowaniu x 1 worek ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie dot. zadania 1:

10. Czy Zamawiający w Pakiecie 1 poz. 12-13 wymaga preparatu, którego chemiczna i fizyczna trwałość rozcieńczonego roztworu do infuzji dla pacjenta zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego wynosi 48 godzin w temperaturze pokojowej (25°C)?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie dot. zadania 106:

11. Czy Zamawiający wymaga, by wykonawca zaoferował produkt w zadaniu 106, który zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego może być stosowany podczas ciąży?

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie dot. zadania 48:

12. Czy zamawiający w pakiecie nr 48 pozycja 17 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kaps., posiadającego takie same właściwości i zastosowanie co Dimethiconum 0.05g 250 op?

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie dot. zadania 78:

13. Czy zamawiający wyrazi zgodę w Pakiet nr 78 pozycja 11 – (Heparin 300j.m/1g krem, tuba 20g), na dopuszczenie leku: Lioton 1000, 8,5 mg (1000 IU)/g, 1g żel tuba 30g posiadającego takie same wskazania do stosowania jak Heparin 300j.m/1g krem, tuba 20g, po przeliczeniu 80 opakowań?

Skład jakościowy i ilościowy: 1 g żelu zawiera 8,5 mg (1000 IU) heparyny sodowej (Heparinum natricum). Substancje pomocnicze o znanym działaniu: metylu parahydroksybenzoesan i propylu parahydroksybenzoesan.

Postać farmaceutyczna: Żel. Wskazania do stosowania Leczenie wspomagające: - w chorobach żył powierzchownych takich jak: zapalenia żył, zakrzepowym zapaleniu żył, żylakach kończyn dolnych – krwiakach podskórnych, stłuczeniach, obrzękach.

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie dot. zadania 74:

14. Czy w pakiecie Nr 74 poz. 5 i 6 (Budesonide 0,5 i 0,125 mg/ml 20 amp. a 2 ml do nebulizacji) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie dot. zadania 74:

15. Czy w pakiecie nr 74 poz. 5 i 6 (Budesonide 0,5 i 0,125 mg/ml 20 amp. a 2 ml do nebulizacji) Zamawiający wymaga leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 74:

16. Czy Zamawiający w pakiecie nr 74 poz. 5 i 6 (Budesonide 0,5 i 0,125 mg/ml 20 amp. a 2 ml do nebulizacji) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta?

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 34:

17. Pakiet 34 pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści produkt Citr-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5 ml z przeliczeniem zamawianej ilości 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 (pacjent z HIT) stosowny jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 34:

18. Pakiet 34 pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 34:

19. Pakiet 34 pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość 10 ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko – strzykawki CitraFlow typu Luer Locka chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku strzykawek o pojemności 3ml nie spełnia tego warunku i wynosi 39 psi (2,69 bara) a nie dotyczy produktu CitraFlow. Pakowany jest w formie ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiołki. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł, które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitrFlow nie powoduje refluksu krwi co chroni przed utworzeniem skrzepu oraz nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte w opakowaniu typu papier-folia w ilości 100 sztuk w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości.

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 98:

20. Zadanie 98 poz. 1 i 2. Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu leczniczego przeznaczonego do krótkich zabiegów antyseptycznych związanych z raną, błoną śluzową i graniczącą z nią skórą, przed, w trakcie, i po zabiegach diagnostycznych i operacyjnych w ginekologii, urologii, proktologii, dermatologii, geriatrici, wenerologii, położnictwie, stomatologii, produktu wykorzystywanego przy opracowywaniu czystych i płukaniu zakażonych ran chirurgicznych, przy opracowywaniu zakażonych ran oparzeniowych i owrzodzeń żylnych, przy płukaniu otwartych ropni około odbytniczych, zakażonych

str. 4 z 14

krwiaków, przy pielęgnacji ran i szwów pooperacyjnych, w obrębie narządów rodnych kobiety np. zapalenie pochwy i żołądki prącia mężczyzny, przed zabiegami diagnostycznymi w układzie moczowym, przy cewnikowaniu, przed badaniami dopochwowymi i pozapochwowymi, przy czynnościach przed, w trakcie i po porodzie, do pooperacyjnych i poporodowych irygacji pochwy przed założeniem wkładki wewnątrzmacicznej, przed czynnościami związanymi ze sztucznym zapłodnieniem, przed badaniami andrologicznymi, w pediatrii, do dezynfekcji jamy ustnej?

Wyjaśnienie:

Tak, zamawiający wymaga.

Pytanie dot. zadania 48:

21. Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 48 poz. 29. 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*, gatunek stosowany również w produkcie oryginalnym), w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, w opakowaniach x 20 lub x 60 kaps. – po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań.

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 48:

22. Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 48 poz. 29. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań.

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 48:

23. Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 48 poz. 58. Prosimy o dopuszczenie preparatu o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającym w swoim składzie identyczne stężenie probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii*, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 kaps.

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 108:

24. Dotyczy pakietu 108 Infliximab: Czy ze względu na to, że w obrębie molekuly Infliximabum leki różnią się od siebie zakresem refundacji, Zamawiający wymaga złożenia oferty na Infliximab z przeznaczeniem do stosowania we Wrzodziejącym Zapaleniu Jelita Grubego posiadający refundację na 1 rok (program B 55) oraz Infliximab z przeznaczeniem do stosowania w Chorobie Leśniowskiego Crohna posiadający refundację na 2 lata (program B 32)?

Wyjaśnienie:

Tak, zamawiający wymaga.

Pytanie dot. wzoru umowy:

25. Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy i dopuści w trakcie obowiązywania umowy zmianę ceny brutto w przypadku, gdyby na skutek zmiany przepisów podatkowych uległa zmianie obowiązująca w chwili zawarcia umowy stawka podatku VAT? (dot. § 2 ust. 7).

Wyjaśnienie:

Ulega zmianie § 2 ust. 7 wzoru umowy i otrzymuje brzmienie: „W przypadku wzrostu w trakcie realizacji umowy stawek podatku VAT związanych z przedmiotem zamówienia, z dniem wejścia w życie przepisów, z których wynika w/w wzrost, cena jednostkowa netto ulega obniżeniu w stopniu gwarantującym utrzymanie cen jednostkowych brutto na dotychczasowym poziomie **za wyjątkiem urzędowych cen zbytu leków – w takim przypadku zmianie ulegnie cena jednostkowa brutto**. W celu potwierdzenia powyższej okoliczności strony umowy sporządzą stosowny aneks do umowy. Jeżeli jednak Sprzedający odmówi podpisania w/w aneksu do umowy ceny jednostkowe uwzględniające przedmiotową podwyżkę podatku VAT i obniżkę ceny jednostkowej netto, będą obowiązywały od dnia, o którym mowa wyżej bez podpisania aneksu do umowy.

Pytanie dot. wzoru umowy:

26. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przysłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1:

1. Kupujący będzie miał prawo żądać kar umownych z następujących tytułów i w wysokości:
 - 0,2% wartości brutto zareklamowanych przez Kupującego produktów złej jakości, za każdy dzień oczekiwania na wymianę, ponad termin określony umową, jednak nie mniej niż 10,00 zł., oraz nie więcej niż 10% wartości brutto zareklamowanych produktów,
 - 0,2 wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki w dostawie ponad termin określony umową, jednak nie mniej niż 20,00 zł., oraz nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia.

Wyjaśnienie:

Wiążąca jest treść wzoru umowy – integralnej części specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 39:

27. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 39, poz. nr 1 (Nadroparin calcium 2850 j.m. Axa x 10 amp. strzyk.)?

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 39:

28. W przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie: [„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 39, poz. nr 1(Nadroparin calcium 2850 j.m. Axa x 10 amp. strzyk.)?”] – czy ze względów ekonomicznych w zadaniu nr 39 poz. nr 1, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę 550 opakowań Nadroparin calcium 2850 j.m. Axa x 10 amp. strzyk., na postać wielodawkową Nadroparin calcium czyli Fraxiparine Multi inj 9500jm/ml x 10f a 5 ml (w ilości 34 opakowania) + strzykawka KD-JECTIII 1ml + igła 25Gx100 (w ilości 34 opakowań) + MINI SPIKE V x 1 szt (w ilości 340 szt).

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w poz. 1 opisanego powyżej produktu.

Pytanie dot. zadania 1:

29. Czy Zamawiający wymaga aby Cefazolin pakiet 1 pozycja 14 zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie dot. zadania 11:

30. Czy Zamawiający w pakiecie 11 pozycja 1, wymaga aby zaofertowany Cefazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie dot. zadania 11:

31. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 11 pozycja 1 aby Cefazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godziny w temperaturze 2 – 8 °C?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie dot. zadania 12:

32. Czy Zamawiający wymaga aby Ciprofloksacyna w pakiecie 11 pozycja 1, 2, 3 była w postaci monowodzianu?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie dot. zadania 68:

33. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofertowanie w pakiecie 68 pozycja 40 leku Midanium 5 mg/5ml x 10 amp?

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 49:

34. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofertowanie w pakiecie 49 pozycja 1 leku Kalium Chloratum WZF 15% 20 ml x 10 fiolek?

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 68:

35. Czy Zamawiający wymaga aby Midazolam w pakiecie 68 pozycja 38, 39 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość midazolamu?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie dot. zadania 68:

36. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 68 pozycja 38, 39 Midazolam miał zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morphini Sulfas WZF?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie dot. zadania 73:

37. Czy Zamawiający wymaga aby Midazolam w pakiecie 73 pozycja 1 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość midazolamu?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie dot. zadania 73:

38. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 73 pozycja 1 midazolam miał zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morphini Sulfas WZF?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie dot. zadania 63:

39. Pakiet 63, pozycja: SEVOFLURANE. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie produktu Sojourn Bioton (Piramal), z bezpiecznym dla pacjentów i personelu medycznego systemem napełniania parowników (tj konektora wielokrotnego użytku: konektor nakręcony na butelkę, stanowi szczelny bezpośredni system napełniania parownika umożliwiający bezpieczne uzupełnianie parowników), wraz z bezpłatnym użyczeniem na czas trwania przetargu parowników kompatybilnych z przedmiotem zamówienia i aparatami będącymi na wyposażeniu szpitali (umowa użyczenia/dzierżawy, przeglądy i serwis na koszt producenta zaoferowanego preparatu)?

Wyjaśnienie:

Tak, zamawiający dopuszcza powyższy produkt wraz z użyczeniem na czas trwania umowy 10 sztuk parowników kompatybilnych z przedmiotem zamówienia i aparatami do znieczulania.

Pytanie dot. zadania 99

40. Czy Zamawiający, w pakiecie 99 w pozycji nr 21 – Ins. Lantus Solostar 100j./100 ml 5 wkładów – 2 opakowania, dopuści Ins. Abasaglar 100 j./ml 10 wkładów – 1 opakowanie?

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 48:

41. Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu nr 48 poz. 59 wycenę 20,84 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.

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 48:

42. Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu nr 48 poz. 59 wycenę 187,5 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.

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 19:

43. Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 19 poz. 1, 2 (Meropenem) wymaga, aby trwałość roztworu do wstrzyknięć dożylnych preparatu po przygotowaniu wynosiła 3 godziny w kontrolowanej temperaturze do 25 st. C lub 12 h w temperaturze 2-8 st. C i aby trwałość roztworu do infuzji preparatu meropenem po przygotowaniu z 0,9% chlorkiem sodu wynosiła 3 godziny w kontrolowanej temperaturze 25 st. C, lub 24 h w temperaturze 2-8 st. C i była udokumentowana zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie dot. zadania 19:

44. Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 19 poz. 1, 2 (Meropenem) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje z związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i porodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo – rdzeniowych?

Wyjaśnienie:

Tak, zamawiający wymaga.

Pytanie dot. zadania 68:

45. Czy Zamawiający w zadaniu nr 68 poz. 49 wymaga, aby preparat Pregabalina posiadał wskazanie do leczenia bólu neuropatycznego, padaczki i uogólnionych zaburzeń lękowych?

Wyjaśnienie:

Tak, zamawiający wymaga.

Pytanie dot. zadania 88:

46. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 88 pozycji: 1, 6, 7 do oddzielnego pakietu? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 9:

47. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitalna gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach. Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. nr 277 poz. 1634.

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 3:

48. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający w Zadaniu 3 dopuści możliwość składania ofert na pojedyncze pozycje?

Wyjaśnienie:

Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia (2 pozycje).

Pytanie dot. zadania 44:

49. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby oferowany w Zadaniu 44 - Dextran był konfekcjonowany w opakowaniu typu: butelka szklana?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

Pytanie dot. zadania 45:

50. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 45 pozycja 1 produktu leczniczego: Geloplasma – roztwór

str. 9 z 14

zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worków 500ml?

Wyjaśnienie:

Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 49:

51. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, Czy Zamawiający wymaga, aby w Zadaniu 49 Wykonawcy zaoferowali ampułki Potassium chloride w plastikowych nietłukących opakowaniach typu ampułki w systemie bezigłowym z końcówką luer lock pasujących do wszystkich typów strzykawków zarówno zwykłych jak i luer lock? Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowemu zakłuceniu 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.

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

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie dot. Zadania 56:

52. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w Zadaniu 56 produktu leczniczego Paracetamol konfekcjonowanego w opakowaniu typu fiolka a' 10 sztuk?

Wyjaśnienie:

Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 83:

53. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, Czy Zamawiający wymaga, aby w Zadaniu 83 Wykonawcy zaoferowali ampułki Natrium chloratum 0,9% inj. w plastikowych nietłukących opakowaniach typu ampułki w systemie bezigłowym z końcówką luer lock pasujących do wszystkich typów strzykawków zarówno zwykłych jak i luer lock? Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowemu zakłuceniu 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.

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie dot. zadania 86:

54. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający w Zadaniu 86 pozycja 1-6, Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania asortymentu konfekcjonowanego w workach typu „Freeflex +” – tj. opakowaniu posiadającym jałowe porty nie wymagające dezynfekcji przed zastosowaniem oraz oznaczony port do infuzji i port do iniekcji celem łatwiejszej identyfikacji. Dodatkowo port do iniekcji wyposażony jest w końcówkę luer-lock

umożliwiająca bezigłowe przygotowanie leków. Opakowanie „Freeflex +” umożliwia także dodatkowe dostrzyknięcie leku na poziomie: opakowanie 100ml – 50ml; opakowanie 250 ml – 75ml; opakowanie 500, 1000 ml - 150ml.

Wyjaśnienie:

Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 87:

55. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający w Zadaniu 87 dopuści możliwość zaferowania produktu leczniczego Solution Ringeri w opakowaniu typu: butelka - KabiPac?

Wyjaśnienie:

Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 89:

56. Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z Zadania 89 pozycji 3 Mannitol 20% do inf., co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Wyjaśnienie:

Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 90:

57. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, Czy Zamawiający wymaga w zadaniu 90 zbilansowanego roztworu elektrolitów odzwierciedlającego fizjologiczny skład osocza o zawartości jonów Cl 109 mmol/l co zmniejsza ryzyko wystąpienia kwasicy hiperchloremicznej, o osmolarności zbliżonej do osmolarności osocza ?

Wyjaśnienie:

Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 91:

58. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 91 produktu leczniczego Venolyte – płyn wieloelektrolitowy bez jonów Ca zawierający chlorków 110,0 mmol/l, sodu 137,0 mmol/l zbuforowany octanem?

Wyjaśnienie:

Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 97:

59. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy w Zadaniu 97 poz. 9 Zamawiający dopuści możliwość zaferowania asortymentu konfekcjonowanego w ampułkach?

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie dot. zadania 97:

60. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy w Zadaniu 97 poz. 12 Zamawiający dopuści możliwość zaferowania asortymentu konfekcjonowanego w opakowaniach typu

butelka szklana?

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie dot. zadania 84:

61. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 84, pozycja: 1 i 2 preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znacznym sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzenia, 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.

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie dot. zadania 89:

62. Czy Zamawiający w związku z zaprzestaniem produkcji wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 89 pozycji 3 (mannitol 20% - 250ml) do odrębnego zadania?

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 90:

63. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 90 poz 1 płynu wieloelektrolitowego o składzie najbardziej zbliżonym do osocza: Na/140 mmol/l; K/5 mmol/l, Mg/1,5 mmol/l; chlorki/98 mmol/l; ph 7,4 osmolarność 95 mOsm/l; posiadającego podwójny układ buforowy (octan/glukonian), worek o pojemności 500ml?

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 92:

str. 12 z 14

64. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 92 poz 1 płynu wieloelektrolitowego o składzie najbardziej zbliżonym do osocza: Na/140 mmol/l; K/5 mmol/l, Mg/1,5 mmol/l; chlorki/98 mmol/l; ph 7,4 osmolarność 95 mOsm/l; posiadającego podwójny układ buforowy (octan/glukonian), worek o pojemności 500ml?

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 91:

65. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 91 poz 1 płynu wieloelektrolitowego o składzie najbardziej zbliżonym do osocza: Na/140 mmol/l; K/5 mmol/l, Mg/1,5 mmol/l; chlorki/98 mmol/l; ph 7,4 osmolarność 95 mOsm/l; posiadającego podwójny układ buforowy (octan/glukonian), worek o pojemności 500ml?

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 93:

66. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 93 pozycja 1 i 2 preparatu: Natrium Chloratum 0,9% do irygacji – przepłukiwania 500 ml / 1000 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?

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 74:

67. Czy Zamawiający w pakiecie 74 poz. 5 – 6 wymaga, aby Budesonid był w postaci ampulek?

Wyjaśnienie:

Nie wymaga.

Pytanie dot. zadania 74:

68. Czy Zamawiający wymaga w zadaniu 74 poz 5-6, aby Budezonid do nebulizacji wytwarzany był w technologii Steri Neb czyli posiadał technologię produkcji leku zapewniającą zawieszinę wolną od substancji konserwujących, opatrzenie każdej ampułki etykietą, proste otwieranie (system easy twist open), przezroczystą ampułkę wytwarzaną w systemie BFS.

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 74:

69. Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu 74 poz. 5-6 produkt Nebbud 0,5 mg/1ml i Nebbud 0,125mg/1ml, co pozwoli na przystąpienie do utworzonego pakietu większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej ceny oferty?

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. wzoru umowy:

70. Czy Kupujący wyraża zgodę na zmianę zapisu §1 ust. 2 na następujący: „Kupujący zastrzega sobie prawo do realizacji poszczególnych asortymentów w mniejszym lub większym o maksymalnie 15 – 20% zakresie niż to wynika z ilości określonych w umowie, (...)”?

Wyjaśnienie:

Ulega zmianie treść § 1 ust. 2 wzoru umowy i otrzymuje brzmienie: „Stopień realizacji umowy w ramach poszczególnych asortymentów uzależniony jest od potrzeb wynikających z działalności Kupującego. Kupujący zastrzega sobie prawo do realizacji poszczególnych asortymentów w mniejszym lub większym zakresie niż to wynika z ilości określonych w umowie, przy czym suma wartości zrealizowanych dostaw nie może przekroczyć łącznej ceny określonej w § 2 ust. 1 umowy. Sprzedającemu nie będzie przysługiwać żadne roszczenie z tytułu zamówienia mniejszej ilości asortymentu niż określona niniejszą umową. **Strony zgodnie oświadczają, że ewentualne zmniejszenie stopnia realizacji umowy nie przekroczy 20% ceny określonej w § 2 ust. 1 umowy**”.

Pytanie dot. wzoru umowy:

71. Proponujemy wykreślenie §2 ust. 7, ponieważ zapis ten jest niedopuszczalny dla Sprzedającego. Nie jest decyzją Sprzedającego podwyższenie stawek podatku VAT, więc cena brutto powinna ulec zmianie a nie cena netto. Jak również niezrozumiałym dla Sprzedającego jest zapis, że po jego odmowie podpisania aneksu dotyczącego zmian stawek podatku VAT, aneks taki i tak wejdzie w życie.

Wyjaśnienie:

Ulega zmianie § 2 ust. 7 wzoru umowy i otrzymuje brzmienie: „W przypadku wzrostu w trakcie realizacji umowy stawek podatku VAT związanych z przedmiotem zamówienia, z dniem wejścia w życie przepisów, z których wynika w/w wzrost, cena jednostkowa netto ulega obniżeniu w stopniu gwarantującym utrzymanie cen jednostkowych brutto na dotychczasowym poziomie **z wyjątkiem urzędowych cen zbytu leków – w takim przypadku zmianie ulegnie cena jednostkowa brutto**. W celu potwierdzenia powyższej okoliczności strony umowy sporządzą stosowny aneks do umowy. Jeżeli jednak Sprzedający odmówi podpisania w/w aneksu do umowy ceny jednostkowe uwzględniające przedmiotową podwyżkę podatku VAT i obniżkę ceny jednostkowej netto, będą obowiązywały od dnia, o którym mowa wyżej bez podpisania aneksu do umowy.

Pytanie dot. wzoru umowy:

72. Czy Kupujący wyraziłby zgodę na wydłużenie terminu dostaw do 2 dni roboczych (48 godzin), zamiast jedynie 24-godzinnego terminu, jak jest to określone w §4 ust. 3? Termin 48-godzinny jest nie tylko korzystniejszy dla Sprzedającego, ale co istotniejsze bardziej prawdopodobny do dotrzymania bez opóźnień.

Wyjaśnienie:

Wiążący jest termin dostaw określony we wzorze umowy – integralnej części specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 43:

73. Czy Zamawiający w pakiecie nr 43 pozycji nr 1 i 2, dopuści do postępowania preparat albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu „worek”, który w pełni „zapada” się, tworząc pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia z samouszczelniającym się portem, co powoduje znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na możliwość infuzji w systemie zamkniętym.

Wyjaśnienie:

Tak.

Dyrektor
Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego
im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu
lek. med. Andrzej Mielcarek