



Sokółka dn. 19.01.2017r

WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA

Dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej równowartości 209000 euro na dostawę leków, preparatów diagnostycznych, substancji recepturowych i art. pomocniczych stosowanych w recepturze oraz materiałów opatrunkowych wg asortymentów i ilości wyszczególnionych w dodatku nr. 2 do niniejszej SIWZ - CPV - 33600000-6.

Znak sprawy: SPZOZ LEKI / 2017 Nr ogłoszenia – 2017/S 010-014654 z dnia 14.01.2017r

Zamawiający zgodnie z art. 38 Ustawy PZP informuje, iż wpłynęły pytania mające wpływ na treść SIWZ:

1. Czy Zamawiający w Grupie 61 poz. 5 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Pangrol 10000 * 50kaps, której skład to: 1 kapsułka zawiera pankreatynę wieprzową o aktywności enzymatycznej: lipazy 10 000 j. Ph. Eur., amylazy 9 000 j. Ph. Eur. proteaz 500 j. Ph. Eur.?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Czy zamawiający w Grupie 61 poz. 6 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Pangrol 25000 x 20kaps , której skład to: 1 kapsułka zawiera pankreatynę wieprzową o aktywności enzymatycznej: lipazy 25 000 j. Ph. Eur., amylazy 22 500 j. Ph. Eur., proteaz 1 250 j. Ph. Eur. i przeliczenie ilości zgodnie zapotrzebowaniem Zamawiającego ? Umożliwi to przystąpienie do przetargu większej ilości wykonawców oraz uzyskanie przez Szpital zdecydowanie korzystniejszej pod względem cenowym oferty.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Grupie 60 poz. 6,7,9 preparatu Siofor w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Grupie 36 poz. 22 preparatu Primacor w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Grupie nr 36 poz. 44,45 preparatu Zofenil w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie: z Grupy nr 26: poz. 9,10,11 Enalapril maleas z Grupy nr 36: poz. 15 Heparinum natricum, poz. 22 Lercanidipine, poz. 44,45 Zofenopril; Z Grupy nr 54: poz. 15 Nebivololum; Z Grupy nr 59: poz. 38,39 Torasemidum; Z Grupy 60: poz. 4,5 Lewotyroksyna poz. 6,7,9 Metformi hydrochloride; Z Grupy 61: poz. 5,6 Pancreatin i utworzenie nowej Grupy? Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny na preparaty.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

7. Grupa nr 66, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści żel do cewnikowania a'12ml w aplikatorze strzykawkowym posiadającym skalę, spełniający pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Grupa 70, pozycja 1 Czy Zamawiający wydzieli pozycję nr 1 i utworzy z niej oddzielne zadanie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

9. Czy Zamawiający wykreśli w par. 2.3 frazę (dwukrotnie występującą) „i rozłożyć je we wskazanym miejscu”? Konieczność umieszczenia indywidualnie oznaczonych towarów w konkretnych miejscach opóźnia wszystkie kolejne dostawy zaplanowane na dany dzień.

10. Czy Zamawiający w par. 3.1 może od razu wskazać format pliku, w jakim oczekuje dostarczenia faktur?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga rozszerzenia pliku Kt0 lub Kt1.

11. Czy Zamawiający wykreśli w par. 5.1 frazę „po dokonaniu jego oględzin pod względem ilościowym i jakościowym”? Konieczność oczekiwania na sprawdzenie dostawy opóźnia wszystkie kolejne dostawy zaplanowane na dany dzień.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

12. Czy Zamawiający w par. 5.3. wprowadzi jednolity termin rozpatrzenia reklamacji wynoszący 3 dni robocze? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem analizy dokumentów magazynowo-spedycyjnych oraz wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki (reklamacja ilościowa) lub dokonania laboratoryjnych badań (reklamacja jakościowa). Wykonanie tego w krótszym terminie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

13. Czy Zamawiający wykreśli w par. 5.5 frazę „w obecności wykonawcy”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

14. Czy Zamawiający dopisze w par. 6.2 na końcu frazę: „Zmiana cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie

ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

15. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 6.3 i 6.4? Warunkowanie podniesienia ceny o stawkę VAT uprzednim dostarczeniem aneksu w tym przedmiocie grozi Wykonawcy rażąco strata. Przygotowanie, a w szczególności uzgodnienie treści aneksu może zająć czas, w którym nowa stawka wejdzie już w życie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

16. Czy zapis par. 6.4 in fine oznacza, że Zamawiający może nie zaakceptować aneksu podnoszącego cenę w razie zmiany stawki VAT? Zasada taka groziłaby Wykonawcy rażąco strata.

Odpowiedź: Tak, w przypadku zawyżenia wysokości podwyżki.

17. Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 8.1 z 10% do kwoty max 2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy zaopatrzenia częściowego dla pozycji nr 48 w Grupie 18 - Phenobarbital, 40mg - do 6 tygodni od momentu złożenia zamówienia wraz z niezbędną dokumentacją – lek na import docelowy?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia SIWZ §2 ust. 3 wzoru umowy „Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć zamówiony towar do magazynu Zamawiającego tj. apteka szpitalna parter budynku SPZOZ i rozłożyć we wskazanym miejscu dotyczy grupy 44,45,46,65,69,71,74,77,79 na własne ryzyko i koszt, w terminie do ...* dni roboczych liczonych od dnia otrzymania zamówienia (*nie dotyczy pozycji realizowanych w ramach importu docelowego)...”

19. Czy w przypadku decyzji pozytywnej odnośnie wydłużenia terminu realizacji zamówień cząstkowych dla pozycji nr 48 w Grupie 18, Zamawiający poprawi kryterium oceny oferty w części dotyczącej w/w pozycji, dopisując adnotację „nie dotyczy Grupy 18 poz. 48”?

Odpowiedź: Odpowiedź powyżej pyt. 18.

20. Dotyczy grupy nr 27, pozycja nr 3 Czy Zamawiający wymaga, by uzyskany z poniższego preparatu roztwór zachowywał stabilność chemiczno-fizyczną do 8 godzin (w temperaturze 5 stopni C), co zostanie potwierdzone zapisem w karcie charakterystyki produktu leczniczego, która jest oficjalnym i jedynym wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych? Ponadto, gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje. - Amoxicillin / Clavulanic Acid. proszek do przyg.roztw.do wstrz.doż.i wlewu doż.1,2 g x1 fiol.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

21. W związku z tym, że na rynku znajdują się obecnie trzy produkty sevofluranu różniące się systemem wlewowym (napełniania) parowników, gwarantujące bezpieczeństwo zarówno dla obsługi medycznej jak i pacjentów i są powszechnie stosowane w jednostkach szpitalnych, a zawarty w SIWZ opis przedmiotu zamówienia („Sevofluran 100% płyn wziewny 250ml z domieszką wody od 0,03-0,1% butelka plastikowa z nakrętką typu Quick-Fil Mark II bez dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem”) wskazuje wyraźnie jednego producenta firmę Abbvie (dawniej Abbot Laboratories Poland Sp.oz.o.) i jej produkt Sevorane, zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 poz. 1 preparat sevofluranu Sojourn firmy Bioton w butelce szklanej 250ml wyposażonej w system wlewowy tj. konektor wielokrotnego użytku (konektor nakręcany na butelkę, stanowi szczelny bezpośredni system napełniania parownika umożliwiający bezpieczne uzupełnianie parowników), wraz z bezpłatnym użyczeniem parowników kompatybilnych z systemem i aparatami do znieczulenia w ilości wymaganej przez Zamawiającego? Gwarantujemy również bezpłatny serwis i przegląd parowników przynajmniej raz w roku w ramach umowy. Prosimy o wskazanie ilości parowników wymaganych przez Zamawiającego!. Jednocześnie przypominamy, że regulacje prawa o zamówieniach publicznych art. 29 ust 2, 3 z dnia 29.01.2004r zawierają wyraźne wskazania jak powinien wyglądać opis przedmiotu zamówienia zapewniający uczciwą konkurencję wykonawców (producentów). Ponadto pragniemy przypomnieć, że wskazanie jednoznacznie jednego producenta skazuje zamawiającego na brak konkurencji cenowej oferentów a w konsekwencji wyższe ceny oferowanych produktów. Prosimy o merytoryczną odpowiedź.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

22. W związku ze zmianą podstaw wykluczenia wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz polityką compliance concern BBraun, stosownie do art. 96 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz § 4 ust 1 Rozporządzenia Ministra Rozwoju w sprawie protokołu postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwracamy się z prośbą o przekazanie danych figurujących w pkt. 4 protokołu tj. dane dotyczące osób wykonujących czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

Odpowiedź: Kierownik zamawiającego – Jerzy Kułakowski, komisja przetargowa w składzie – Andrzej Dowgiert, Agnieszka Kowalewska, Małgorzata Jakimik, Anna Januszkiewicz, nadzór formalno-prawny Andrzej Krzywosz.

23. Grupa 2, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml (objętość 5ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawkę Citra-Flow™ i Praxiject™ w ilości 75 sztuk. Nr kat.: 3255.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

24. Grupa 2, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 46,7% w postaci ampułko-strzykawkę 3ml x 2 Twin Pack (łączna objętość 6ml) o najwyższej czystości chemicznej brak działań

niepożądanych zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Objętość ampułko-strzykawki zapewnia wypełnienie każdej długości kanału cewnika. Nr kat.:38143-1. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki w ilości 100 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

25. Grupa 2, pozycja 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 1ml cytrynianu sodu w stężeniu 46,7% ze względu na większą łączną objętość ampułko-strzykawek, która wynosi 6ml.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

26. Grupa 24, pozycja 24 Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml (objętość 5ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki Citra-Flow™ i Praxiject™ w ilości 75 sztuk. Nr kat.: 3255.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

27. Grupa 36, pozycja 13 Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość 10ml) zgodna z Rekomendacją obsługi portu dożylnego stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych do przepłukiwania dostępu naczyniowego zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Nr kat.: 38553. Opakowanie zawiera pojedynczo pakowane ampułko-strzykawki w ilości 100 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

28. Grupa 36, pozycja 13 Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml (objętość 5ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki Citra-Flow™ i Praxiject™ w ilości 75 sztuk. Nr kat.: 3255.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

29. Grupa 51, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™(cytrynian sodu) w stężeniu 30% w postaci ampułko-strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (łączna objętość 6ml) o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego w hemodializie zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Objętość ampułko-strzykawki zapewnia wypełnienie każdej długości kanału cewnika. Nr kat.: 38243-1. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki w ilości 100 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

30. Grupa 51, pozycja 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 1ml cytrynianu sodu w stężeniu 30% ze względu na większą łączną objętość ampułko-strzykawek, która wynosi 6ml.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

31. Grupy 24 pozycji 24 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 24 z Grupy 24 oraz pozycji 13 z Grupy 36 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

32. Czy Zamawiający w Grupie Nr 57 poz. 12 i 13 (Meropenem 1g i 500mg) wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje w 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 poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych lub podejrzewana jest o taki związek?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

33. Czy w Grupie Nr 57 poz. 4 (Budesonidum 0,25 mg/ml; 2 ml x 20 amp.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

34. Czy Zamawiający w Grupie Nr 57 poz. 6, 7 i 8 (Metoprolol succinas 100 (95mg), 50 (47,5mg) i 25 (23,75mg) x 28 tabl. o przedłużonym uwalnianiu) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

35. Czy Zamawiający w Grupie Nr 24 poz. 7 (Bupivacaine hydrochloride 5mg/ml a 4 ml x 5 amp.) oraz w Grupie Nr 57 poz. 1 (Bupivacaine hydrochloride 5mg/ml a 4 ml x 5 amp.) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

36. Czy Zamawiający w Grupie Nr 57 poz. 11 (Esomeprazol 40 mg) wymaga, aby preparat esomeprazol proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji (Esomeprazolium inj.) posiadał zarejestrowane wskazanie dzieci i młodzieży w wieku od 1 do 18 lat do hamowania wydzielania żołądkowego, gdy podanie doustne jest niemożliwe, w sytuacjach takich jak: choroba refluksowa przełyku (GERD) u pacjentów z refluksowym zapaleniem przełyku z nadżerkami i (lub) ciężkimi objawami refluksu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Sporządził:
St. inspektor d/s zamówień publicznych
Andrzej Dowgiert

Zatwierdził:
Dyrektora SPZOZ w Sokółce
Jerzy Kułakowski