



Sokółka dn. 14.02.2018r

WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA

Dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej równowartości 221000 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 / 2018 Nr ogłoszenia – 2018/S 016-032143 z dnia 24.01.2018r

MODYFIKACJA SIWZ

W związku z omyłką pisarską popełnioną przez Zamawiającego dotyczącą dodatku nr 2 do SIWZ – asortymentowo-cenowy, Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy PZP informuje, iż dokonuje modyfikacji w grupie 44 poz.22:

Stan istniejący:

Płyn wieloelektrolitowy pediatryczny. Płyn wieloelektrolitowy przeznaczony dla pacjentów pediatrycznych do stosowania od pierwszego dnia życia, zawierający w swoim składzie glukozę o stężeniu 1% , octany, jony Na w ilości 140 mmol/l a **250 ml/fl** z 2 sterylnymi portami

Stan po modyfikacji:

Płyn wieloelektrolitowy pediatryczny. Płyn wieloelektrolitowy przeznaczony dla pacjentów pediatrycznych do stosowania od pierwszego dnia życia, zawierający w swoim składzie glukozę o stężeniu 1% , octany, jony Na w ilości 140 mmol/l a **500 ml/fl z 2 sterylnymi portami**

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

1. Czy Zamawiający w Grupa 24, poz. 7 (Bupivacaine hydrochloride, roztwór do wstrz.podpajęczynówkowych 5 mg/ml a 4ml x 5 amp.) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Grupa 66 poz. 1 i 2. Prosimy o potwierdzenie, że nazwa producenta, data ważności, nr serii oraz skład żelu ma być nadrukowany na każdym opakowaniu typu twardy blister.

Odpowiedź: Zamawiający już określił swoje wymagania.

3. Do Załącznika nr 1. Czy Zamawiający dopuści usunięcie z formularza tych pakietów, na które wykonawca nie składa oferty?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Dodatek nr 1 do SIWZ „*Dopuszcza się złożenie formularza oferty tylko dla grup w których Wykonawca składa ofertę”

4. Do umowy. W celu przyspieszenia kontaktu, prosimy o dopisanie do umowy adresu mailowego przedstawiciela/osoby odpowiedzialnej za realizację umowy po stronie Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje za realizację umowy po stronie Zamawiającego odpowiada apteka szpitalna, apteka@szpital Sokolka.pl.

5. Grupa 31 – Czy w poz. 30 Zamawiający dopuści wycenę 10 op Oleum ricini 50 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Grupa 61 – Czy w poz. 4 można zaoferować Grofibrat S, 215 mg, tabl.powl., 30 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7. Dotyczy grupy nr 9 poz. 5 i 6 - 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.

8. Dotyczy grupy nr 9 poz. 2.Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. Dotyczy grupy nr 9 poz. 2. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

10. Dotyczy grupy nr 12 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści wycenę 14,59 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.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

11. Dotyczy grupy nr 29 poz. 23 - Czy Zamawiający dopuści wycenę 15 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.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

12. Dotyczy grupy nr 31 poz. 13. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Glyceroli 85%. (producent zmienił opakowanie z 86% na 85%)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

13. Dotyczy grupy nr 32 poz. 27 Czy Zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

14. Dotyczy grupy nr 32 poz. 27 Czy Zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

15. Dotyczy grupy nr 34 poz. 42. Streptokonaza - W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

16. Dotyczy pakietu nr 42 poz. 8. Proszę o dopuszczenie wyceny w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsulek 25 opak. oraz HandiHaler x1 szt w ilości 25 szt. Jest to spowodowane rejestracją leku (Spriva x 90 kaps. zarejestrowana jest bez HandiHalera) oraz faktem, iż w przypadku sprzedaży na fakturze będą widoczne jako dwie oddzielne pozycje.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

17. Czy w grupie nr 7 pozycja 1 (Sevofluran 250 ml – 80 butelek) Zamawiający dbając o bezpieczeństwo pacjenta i personelu bloku operacyjnego, wymaga produktu Sevoflurane (w butelce innej niż szklana) ze szczelnym bezpośrednim systemem napełniania parownika tj. każda butelka produktu wyposażona jest w fabrycznie zamontowany adapter, który umożliwia napełnienie parownika bez użycia dodatkowych nakręcanych nie zawsze sterylnych adapterów/kluczy łączących butelkę z parownikiem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

18. Czy w grupie nr 7 pozycja 1 (Sevofluran 250 ml – 80 butelek) Zamawiający wymaga dostarczenia sevofluranu z zawartością wody powyżej 300 ppm? Taka zawartość wody (inhibitor reakcji z kwasami Lewisa) zabezpiecza przed reakcjami chemicznymi np. ze szkłem, z częściami metalowymi parownika, z aluminium, w wyniku których może dojść do degradacji sevofluranu z jednoczesnym uwolnieniem się szkodliwego dla pacjenta kwasu fluorowodorowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

19. Czy Zamawiający w Grupie 14 pozycji 5 oraz 6 wymaga zaferowania produktów leczniczych w bezpiecznych opakowaniach typu Kabi Pack wyposażonych w dwa różnej wielkości porty zabezpieczone plastikowymi zatyczkami (dodatkowo oznaczonymi strzałkami, jedna do wstrzyknięcia, druga wskazująca miejsce do podłączenia zestawu do infuzji) co zmniejsza ryzyko kontaminacji. Porty w proponowanych opakowaniach mają właściwości samozasklepiające dzięki czemu nawet po przypadkowym wyrwaniu zestawu do infuzji zalecony w terapii płyn nie wycieknie na zewnątrz. Reasumując - takie opakowanie skraca czas pracy personelu przy przygotowaniu infuzji oraz zmniejsza koszty przygotowania ze względu na brak konieczności dezynfekcji portów przed pierwszym użyciem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Grupy 14 pozycji 5 oraz 6 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

21. Czy Zamawiający wymaga w Grupie 15 pozycji 2, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne dane/ zalecenia dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI co jest istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjentów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

22. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby w Grupie 76 pozycji 1 oraz 2 produkt Paracetamol był dostarczany w opakowaniu x 10 fiolek?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

23. Czy Zamawiający wymaga w Grupie 76 aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

24. Czy Zamawiający wymaga w Grupie 76 pozycji 3 opakowania z dwoma portami zabezpieczonymi zatyczkami ze strzałkami, które minimalizują ryzyko pomyłki portu podczas obsługi opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

25. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby w Grupie 45 pozycji 43 produkt Supliven był dostarczany w opakowaniu x 20 ampulek?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

26. Czy Zamawiający miał na myśli w Grupie 44 pozycji 22 płyn wieloelektrolitowy przeznaczony dla pacjentów pediatrycznych do stosowania od pierwszego dnia życia, zawierający w swoim składzie glukozę o stężeniu 1% w opakowaniu z dwoma portami 500 ml?

Odpowiedź: Tak jak w modyfikacji powyżej.

27. Czy Zamawiający wymaga aby w Grupie 53 pozycji 6 oraz 7 produkt metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampulka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

28. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby w Grupie 53 pozycji 6 oraz 7 produkt metamizole był dostarczany w opakowaniu x 10 ampulek ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

29. Pakiet 68 pozycja 1 – Prosimy o dopuszczenie pianki czyszcząco-pielęgnującej przeznaczonej do skóry zanieczyszczonej wydaliniami, u obłożnie chorych pacjentów, mających problemy z trzymaniem moczu i kału, skutecznie i szybko usuwającej zanieczyszczenia, nie powodującej zakłóceń w oddychaniu skóry, eliminującej nieprzyjemne zapachy, nie powodującej wysuszenia skóry, nie powodującej podrażnienia skóry i błon śluzowych, nie wymagającej użycia wody. Oferowana przez nas pianka zawiera ciekłą białą parafinę, alkohol benzylowy i fenyletoylowy, delikatne substancje myjące w postaci przyjaznych dla skóry tenzydów, dodatki natłuszczające, którymi są dermatologicznie przebadane olejki pielęgnujące oraz gaz propan butan wytwarzający idealną konsystencję piany. Opakowanie 500ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

30. Pakiet 68 pozycja 2 – Prosimy o dopuszczenie sterylnego preparatu w postaci żelu do czyszczenia i utrzymania odpowiedniej wilgotności rany, zawierającego w składzie octenidynę. Preparat nawilża, dekontaminuje i oczyszcza ranę, tym samym ułatwia zmianę opatrunków, jest bezbarwny oraz bezwonny. Produkt zachowuje swoje właściwości przez 6 tygodni po otwarciu. Opakowanie 20 ml lub 250 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

31. Pakiet 68 pozycja 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie emulsji typu woda w oleju, przeznaczonej do pielęgnacji i ochrony podrażnionej i suchej skóry, nie osłabiającej efektu działania preparatów do dezynfekcji skóry, zwiększającej nawilżenie i elastyczność skóry, o pH naturalnym dla skóry, nie zawierającej barwników i parabenów, dermatologicznie przebadanej, zawierająca m.in. glicerynę oraz masło shea, które utrzymują odpowiednie nawilżenie skóry? Opakowania 500ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

32. Pakiet 68 pozycja 1, 2 i 3 - Prosimy o wyrażenie zgody na wydzielenie powyższych pozycji do oddzielnego pakietu i o podanie wymaganej wartości wadium, co pozwoli na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

33. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Grupa 54 poz. 24 oryginalnego preparatu nebiwololu pod nazwą Nebilet? Pozwoli to na uzyskanie przez Zamawiającego niższej ceny na ten preparat.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

34. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Grupa 36 poz. 25 leku Primacor 10mg w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

35. Czy Zamawiający w Grupa 61 poz. 5 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Pangrol 10000*50kaps, której skład to: 1 kapsułka (z minitabletkami odpornymi na działanie soku żołądkowego) zawiera pankreatynę wieprzową o aktywności enzymatycznej: lipazy 10 000 j. Ph. Eur.; amylazy 9 000 j. Ph. Eur.; proteaz 500 j. Ph. Eur.? Umożliwi to Zamawiającemu uzyskanie zdecydowanie niższej ceny oraz zapewni dostępność preparatu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

36. Czy Zamawiający w Grupa 61 poz. 6 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Pangrol 25000 *20 kaps, której skład to: 1 kapsułka (z minitabletkami odpornymi na działanie soku żołądkowego) 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 zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

37. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie:

Numer pakietu, zadania, części	Poz.	Nazwa leku
Grupa 26:	8	Diclofenac sodium
Grupa 26:	9	Enalaprili maleas
Grupa 26:	10	Enalaprili maleas
Grupa 26:	11	Enalaprili maleas
Grupa 36:	18	Heparinum natricum
Grupa 36:	25	Lercanidipine
Grupa 36:	44	Torasemidum
Grupa 36:	45	Zofenopril (sól wapniowej zofenoprylu)
Grupa 36:	46	Zofenopril (sól wapniowej zofenoprylu)
Grupa 54:	24	Nebivololum
Grupa 59:	37	Torasemidum
Grupa 59:	38	Torasemidum
Grupa 60:	4	Lewotyroksyna
Grupa 60:	5	Lewotyroksyna
Grupa 60:	6	Lewotyroksyna
Grupa 60:	7	Lewotyroksyna
Grupa 60:	8	Metformin hydrochloride
Grupa 60:	9	Metformin hydrochloride
Grupa 60:	11	Metformin hydrochloride
Grupa 61:	5	Pancreatin
Grupa 61:	6	Pancreatin

I utworzenie nowego Pakietu? Pozwoli to na uzyskanie najniższych cen na preparaty.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

38. Grupa 68 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści piankę nie posiadającą w swym składzie kreatyny, a posiadającą biokompleks lniany, pantenol, olej z oliwek, kwas mlekowy oraz sinodor? Reszta parametrów w zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

39. Grupa 68 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści olejek w opakowaniu a 150ml z odpowiednim przeliczeniem ilości? Reszta parametrów w zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

40. Grupa 71 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści gazę opatrunkowa w rozmiarze 90 cm x 200mb? Reszta parametrów w zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

41. Pytanie dotyczące treści umowy: Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Tak, za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy

42. Pytanie dotyczące treści umowy: Zważywszy na treść § 7 wzoru umowy, jaką minimalną ilość (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi? Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

43. Pytanie dotyczące treści umowy: Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 ust. 2 wzoru umowy wyrażenie „z opóźnieniem” zostało zastąpione wyrażeniem „ze zwłoką”? Uzasadnione jest aby odstąpienie od umowy mogło nastąpić w przypadku co najmniej dwukrotnego dostarczenia towaru ze zwłoką (czyli opóźnieniem zawinionym przez Wykonawcę), nie zaś w przypadku jakichkolwiek opóźnień, czyli także niezawinionych przez Wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności Wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

44. Pytanie dotyczące treści umowy: Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 ust. 2 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”? Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego

wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

45. Pytanie dotyczące treści umowy: Czy Zamawiający zgadza się aby w § 11 ust. 5 pkt 1) wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „*W pozostałych przypadkach dostarczenie asortymentu innego niż opisany w niniejszej umowie, ale o porównywalnych parametrach i standardach jakościowych, wymaga każdorazowo zgody Zamawiającego.*”? Dodanie powyższego zdania może usprawnić dostawy; nie zagraża natomiast interesom Zamawiającego. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował asortymentu zastępczego, będzie mógł przecież odmówić zgody na dostarczenie takiego asortymentu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

46. Pytanie dotyczące treści umowy: Zważywszy na możliwość przedłużenia okresu obowiązywania umowy na podstawie § 11 ust. 5 pkt 2) umowy, czy Zamawiający uzupełni wzór umowy o postanowienia wymagane przez art. 142 ust. 5 pkt 2) i 3) ustawy Prawo zamówień publicznych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

47. Czy Zamawiający w zadaniu 54 poz. 12-13 wymaga, aby Budesonid był w postaci ampułek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

48. Czy Zamawiający wymaga w zadaniu 54 poz. 12-13, aby Budesonid do nebulizacji wytwarzany był w technologii Steri Neb czyli posiadał technologię produkcji leku zapewniającą zawiesinę wolną od substancji konserwujących, opatrzenie każdej ampułki etykietą, proste otwieranie (system easy twist open), przezroczystą ampułkę wytwarzaną w systemie BFS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

49. Czy Zamawiający w zadaniu 54 poz 12-13 (Budesonid), wymaga rejestracji wskazania u niemowląt i dzieci z pseudokrupem, czyli ostrym zapaleniem krtani?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

50. Czy Zamawiający w zadaniu 54 poz. 12-13 wymaga, aby preparat posiadał rejestracje umożliwiającą mieszanie z innymi roztworami do nebulizacji terbutaliny, salbutamolu, fenoterolu, acetylocysteiny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

51. Czy Zamawiający w zadaniu 57 pozycja 4 dopuszcza Nebbud (0,25 mg/ml); 2 ml x 20 amp. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

52. Do treści §2 ust.5 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

53. Prosimy o dopisanie do §3 ust.3 projektu umowy: "...zgodnie z art.4 pkt 3 Ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych".

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

54. Do treści §5 ust.4 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

55. 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.1 i §11 ust.5 pkt 6) umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmiany limitów ilościowych zamawianego asortymentu w stosunku do określonych w poszczególnych grupach objętych umową, zarówno „in plus” jak i „in minus”, bez zmiany wartości brutto danej grupy, a Wykonawca wyraża na to zgodę.

56. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §11 ust. 5 pkt 2 projektu umowy, poprzez skrócenie okresu o jaki umowa może być przedłużona w ten sposób, że w §11 ust. 5 pkt 2 projektu umowy część zdania w brzmieniu „termin wykonania zamówienia nie może być dłuższy niż 4 lata”, zastąpić brzemieniem: „nie dłużej jednak niż na okres 1,5 roku od dnia jej podpisania”. Wprowadzenie możliwości przedłużenia umowy przetargowej nie może powodować rażącej dysproporcji pomiędzy podstawowym czasem na jaki umowa ma być zawarta, a czasem o jaki może być przedłużona. Obecne brzmienie zapisu powoduje, że czas podstawowy tj. 12 miesięcy, jest wielokrotnie mniejszy od czasu o jaki umowa może być przedłużona tj. maksymalnie o kolejne 3 lata. Jeżeli zamawiający chciał zawrzeć umowę na 4 lata, to powinien był rozpisać przetarg obejmujący cały ten okres lub odwrócić proporcje czasu podstawowego do czasu przedłużonego w ten sposób, aby czas o jaki umowa może być przedłużona nie był dłuższy od czasu podstawowego. Zapis w obecnym kształcie stanowi obejście zarówno przewidzianego w art. 67 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. prawo zamówień publicznych (Dz.U. Nr 19, poz. 177, ze zm.) trybu szczególnego polegającego na udzielaniu zamówień z wolnej ręki, a także stanowi obejście konieczności rozpisania nowego przetargu po upływie podstawowego czasu obowiązywania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje §11 ust. 5 pkt 2 projektu umowy „ zmianę terminu wykonania zamówienia, gdy Zamawiający nie wykorzysta asortymentu będącego przedmiotem umowy w terminie 12 miesięcy od dnia jej podpisania z zastrzeżeniem, iż termin wykonania zamówienia nie może być dłuższy niż 18 miesięcy”

57. 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 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 §11 ust.5 pkt 3) projektu umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

58. Grupa 66, pozycja 1-2 Czy Zamawiający dopuści podanie ceny żeli do cewnikowania za całe opakowanie a'25 sztuk z przeliczeniem ilości zapotrzebowania do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

59. Grupa 66, pozycja 1-2 Czy Zamawiający wymaga, aby żel był w postaci ampułkostrzykawkę ułatwiających aplikowanie żelu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

60. Grupa 66, pozycja 1-2 Czy Zamawiający oczekuje, aby, żel był sterylizowany najbezpieczniejszą z metod sterylizacji - parą wodną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

61. Grupa 66, pozycja 1-2 W związku z tym, że żel stosowany jest na błony śluzowe, czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta, oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydyny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

62. Grupa 66, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści żel który w 100ml zawiera: Chlorowodorek lidokainy 2,000 g Glukonian Chlorheksydyny 0,050 g ; Hydroksybenzoesan metylu 0,060 g ; Hydroksybenzoesan propylu 0,025 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

63. Grupa 74, pozycja 4 – 8, 10-12 Zwracamy się z prośbą o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu co umożliwi naszej firmie złożenie konkurencyjnej oferty w zakresie pozostałych pozycji w pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

64. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Grupy 39 poz. 3 immunoglobulina anty-D 300 mcg?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

65. Grupa 71 Poz.1 Czy zamawiający dopuszcza gazę w roli 13 nitkową, niejałową, szer. 90 cm x 100 m?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

66. Grupa 71 Poz.1 Czy zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 100 mb. z przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

67. Grupa 71 Poz.1 Czy zamawiający dopuszcza gazę w składce 17 nitkową, niejałową, 90 cm x 100 m ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

68. Grupa 71 Poz.1 Czy zamawiający wymaga gazę z niestrzępiącymi się brzegami?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

69. Grupa 71 Poz.1 Czy zamawiający wymaga gazę z podwijanymi brzegami?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

70. Grupa 71 Poz.1 Czy zamawiający wymaga gazę sklasyfikowaną w klasie II a reguła 7?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

71. Grupa 71 Poz.1 Czy zamawiający wymaga gazę dla których masa powierzchniowa produktów z gazy zgodna jest z normą EN 14079 : 17 g/m² dla 13 nitkowych oraz 23 g/m² dla 17 nitkowych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

72. Grupa 71 Poz.1 Czy zamawiający wymaga gazę produkowaną zgodnie z wytycznym dyrektywy 93/42/EWG wykonane z przędzy 15 TEX?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

73. Grupa 71 Poz.2-3 Czy zamawiający wymaga kompresy z niestrzępiącymi się brzegami?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

74. Grupa 71 Poz.2-3 Czy zamawiający wymaga kompresy z podwijanymi brzegami?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

75. Grupa 71 Poz.2-3 Czy zamawiający wymaga kompresy sklasyfikowaną w klasie II a reguła 7?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

76. Grupa 71 Poz.2-3 Czy zamawiający wymaga kompresy gazowe dla których masa powierzchniowa produktów z gazy zgodna jest z normą EN 14079 : 17 g/m² dla 13 nitkowych kompresów gazowych oraz 23 g/m² dla kompresów 17 nitkowych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

77. Grupa 71 Poz.2-3 Czy zamawiający wymaga kompresy gazowe produkowane zgodnie z wytycznym dyrektywy 93/42/EWG wykonane z przędzy 15 TEX?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

78. Grupa 74 POz.1-3 Czy zamawiający dopuści wycenę za kompresy pakowane 25 szt. x 'a2, z przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

79. Grupa 74 POz.1-3 Czy zamawiający dopuści kompresy sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

80. Grupa 74 POz.1-3 Czy zamawiający wydzieli poz.1-3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Sporządził:

St. inspektor d/s zamówień publicznych

Andrzej Dowgiert

Zatwierdził:

Dyrektor SPZOZ w Sokółce

Jerzy Kułakowski