



Sokółka dn. 18.01.2013r

WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA

Dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej równowartości 130000 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.

Znak sprawy: SPZOZ LEKI / 2013 Nr ogłoszenia – 2012/S 005-005562 z dnia 08.01.2013r

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

1. Dot. Pakiet 65 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści żel w opakowaniu o pojemności 6ml, reszta parametrów bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Należy wycenić 1666,66 sztuk aplikatorów.

2. Dot. Pakiet 65 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści żel w opakowaniu o pojemności 11ml, reszta parametrów bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Należy wycenić 3636,36 sztuk aplikatorów.

3. Czy Zamawiający wydzieli z Grupy nr 33 poz. 1 i utworzy nowe zadanie, co pozwoli naszej firmie złożyć konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

4. Czy Zamawiający dopuści w Grupie nr 33 poz. 1 złożenie oferty na immunoglobulinę gamma anty Hbs o nazwie handlowej Uman Big 180 j.m./ml producenta Kedrion S.p.A. w ilości 12 fiolel.? Pozwoli to naszej firmie złożyć konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

5. Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt w Grupie nr 33 poz. 1 posiadał termin ważności min. 24 miesięcy od daty produkcji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Czy Zamawiający wymaga, w trosce o dobro pacjentów, aby preparat immunoglobuliny w Grupie nr 33 poz. 1 posiadał certyfikat jakości plazmy QSEAL – Quality Standard of Excellence, Assurance and Leadership, tj.: międzynarodowy dobrowolny certyfikat jakości plazmy, wydawany przez PPTA (Plasma Protein Therapeutics Association) potwierdzający wysoką jakość i bezpieczeństwo produktu, a także stwierdzający, iż centra poboru plazmy posiadają wdrożone najwyższej jakości procedury. Certyfikat ten posiada większość producentów leków krwiopochodnych na świecie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Grupie 4 w pozycji 1 i 2 preparatu Albumina ludzka 20% w opakowaniu typu worek o pojemności 50ml i 100ml? Wyrażenie zgody na powyższe pozwoli na udział w przetargu większej liczbie oferentów i umożliwi Zamawiającemu uzyskanie konkurencyjnych cenowo ofert.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Zwracamy się o wydzielenie w zadaniu 33 poz.22 i dopuszczenie produktu będącego gąbką kolagenową z Gentamycyną o wymiarach 8 x12 x0,5cm, z kolagenem pochodzenia końskiego (zapewniającym brak ryzyka przeniesienia BSE), będącej wyrobem medycznym stosowanym w zabiegach chirurgicznych w obrębie wszystkich tkanek mięszkowych (jamach ubytku, innych jamach resztkowych, w ropniach tkanek miękkich) i w przypadku ubytków kostnych wymieszaną z włóknami kostnymi w obszarach o dużym ryzyku zakażenia. Gąbkę kolagenową można również stosować w połączeniu z klejami fibrynowymi.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

9. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę w paragrafie 3 ustęp 1 zapisu „dostarczenia...” na „wystawienia faktury VAT”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

10. Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie w paragrafie 7 zapisu:” Zmniejszenie ilości przedmiotu umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonej w niniejszej umowie.”?

Odpowiedź: Zamawiający nie dokona takiego zapisu. Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć swojego zapotrzebowania z taką dokładnością, ponieważ nie jest to zależne tylko od Zamawiającego, jak też nie jest

zainteresowany magazynowaniem asortymentu. Wysokość zapotrzebowanie została ustalone na podstawie zużycia z lat poprzednich.

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie paragrafu 9?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

12. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wskazanie, jaki będzie rzeczywisty gwarantowany zakres zamówienia, który zostanie zrealizowany na podstawie umowy zawartej z Zamawiającym, bowiem z brzmienia § 7 wzoru umowy, będącego częścią siwz wynika, że *Zamawiający nie ma obowiązku złożenia zamówienia do pełnej wartości umowy*. Brak wskazania zakresu zamówienia, choćby minimalnego, który zostanie przez Zamawiającego zrealizowany na 100% powoduje, że opis przedmiotu zamówienia w zakresie ilościowym nie jest jednoznaczny i wyczerpujący, a wykonawca nie może w prawidłowy sposób oszacować ceny ofertowej, bowiem w toku realizacji umowy może okazać się, że Zamawiający zamówi 5% towaru objętego umową, a zrezygnuje z 95%, w związku z czym zwracamy się o wyjaśnienie treści siwz w ww. zakresie. W związku z powyższym pytaniem proponujemy również modyfikację umowy w następujący sposób: *Ilości asortymentowe wymienione w ogłoszeniu i SIWZ mogą ulec zmianie (zmniejszeniu) w zależności od faktycznych potrzeb i możliwości finansowych Zamawiającego, pod warunkiem, że niezrealizowana wartość umowy nie będzie większa niż 20 % wartości tejże umowy?*

Odpowiedź: Zamawiający nie dokona takiego zapisu. Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć swojego zapotrzebowania z taką dokładnością, ponieważ nie jest to zależne tylko od Zamawiającego, jak też nie jest zainteresowany magazynowaniem asortymentu. Wysokość zapotrzebowanie została ustalone na podstawie zużycia z lat poprzednich.

13. Czy Zamawiający w Grupie 69 poz. 2 dopuści gazę hemostatyczną wykonaną z utlenionej celulozy o szczególnych parametrach: czas wchłaniania 7-14 dni, czas hemostazy 3-4min, wartość pH=2,6; działanie bakteriobójcze in vitro wobec 40 typów bakterii gram (+) i gram (-) m.in. na szczepy MRSE, MRSA, PRSP, VRE potwierdzone w badaniach i instrukcji użytkowania?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

14. Czy Zamawiający w Grupie 69 poz. 2 dopuści gazę hemostatyczną o pH=2,8?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

15. Czy Zamawiający zawrze we wzorze umowy przybliżony harmonogram ilościowy dostaw ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

16. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z Grupy 19 poz. 7 ponieważ nie mamy tego produktu w sprzedaży?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

17. Czy Zamawiający w Grupie 56 poz. 1 Bupivacaine hydrochloride roztwór do wstrz.podpajęczynówkowych 5 mg/ml a 4ml x 5 równoważny co do wskazań, czasu działania/wystąpienia efektu znieczulenia z np. Marcaine Spinal Heavy wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowy blister?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Grupie nr 17 poz. 25 leku *Lozartan 50mg* w opakowaniu zawierającym **30 tabl.** przy przeliczeniu żądanej liczby opakowań przy zaokrągleniu w górę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Należy przeliczyć żadaną ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

19. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Grupie nr 51 leku *Ibendronian sodu/ acidum ibandronicum* w postaci **ampułki**?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

20. §2 ust.2 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez wykreślenie zdania: „*oraz ewentualne miejsce wykonania zamówienia. W przypadku braku wskazania*”(do końca) ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

21. §2 ust. 4 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez dodanie na zakończenie sformułowania: „*w części przenoszącej wartość zastrzeżonych kar umownych*” ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

22. §2 ust. 5 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez dopisanie po słowach „*realizację zamówienia*”, sformułowania „*licząc od umownego terminu dostawy*”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

23. §5 ust. 4 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez dopisanie po słowach „*Zamawiający może*”, sformułowania „*po bezskutecznym upływie dodatkowo wyznaczonego Wykonawcy terminu do rozpatrzenia reklamacji*”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

24. §5 ust. 5 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez: (a) dodanie po słowie „*stwierdzone*” sformułowania „*przez obie Strony umowy*”, (b) zastąpienie sformułowania „*u Zamawiającego*”, sformułowaniem „*w dostawie*”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

25. §5 ust. 6 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez dodanie po słowie „*Wykonawca*” sformułowania: „*o ile uzna zasadność zgłoszonej reklamacji*”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

26. §6 ust. 1 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez dodanie na zakończenie sformułowania: „*oraz postanowieniami niniejszej umowy, w tym ust.2 poniżej*” ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

27. §6 ust. 2 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez: dodanie zapisu w

brzmieniu „Zmiany cen dotyczące stawki VAT i cen urzędowych następują z dniem wejścia w życie przepisów powszechnie obowiązujących.”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

28. §6 ust. 3 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez: zastąpienie sformułowania „*pisemny aneks do umowy*”, sformułowaniem „*informację na temat zmiany wraz z kopią przepisu dotyczącego danej zmiany. Strony w takich przypadkach nie są obowiązane do zawierania pisemnych aneksów do umowy*”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

29. §6 ust. 4 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia tego postanowienia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

30. § 7 Umowy –czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu poprzez dodanie sformułowania: „*Zamawiający oświadcza, że zmniejszenie realizacji zamówienia nie będzie większe niż 30% w stosunku do wartości/ ilości przedmiotu niniejszej umowy*”?

Odpowiedź: Zamawiający nie dokona takiego zapisu. Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć swojego zapotrzebowania z taką dokładnością, ponieważ nie jest to zależne tylko od Zamawiającego, jak też nie jest zainteresowany magazynowaniem asortymentu. Wysokość zapotrzebowanie została ustalona na podstawie zużycia z lat poprzednich.

31. § 8 ust.1 Umowy –czy Zamawiający wyrazi zgodę na: (a) obniżenie wysokości kary umownej do 5% , (b) dodanie po słowach „*przez Wykonawcę od umowy*” sformułowania: „*z powodów leżących wyłączenie po stronie Wykonawcy*”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

32. § 9 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez dodanie sformułowania: „*Zgody takiej Zamawiający, ani podmiot tworzący (organ założycielski), o których mowa w zdaniu poprzednim nie mogą bezzasadnie odmówić. W przypadkach przewidzianych ustawą z dnia 15.04.2011r. o działalności leczniczej (Dz.U. nr 112, poz. 654), zgoda taka musi spełniać warunki wskazane tą ustawą.*”?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje § 9 Umowy „Wykonawca zobowiązuje się nie dokonywać cesji wiarytelności Zamawiającego bez pisemnej zgody organu tworzącego któremu Zamawiający podlega.

33. §10 ust. 2 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez: zastąpienie sformułowania „*dwukrotnego*”, sformułowaniem „*trzykrotnego*”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

34. §11 ust. 4 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez dodanie na zakończenie sformułowania: „*w przypadku wskazanym w ust.3 powyżej*”?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje § 11 ust. 4 Umowy „Zwrot towaru nastąpi na koszt Wykonawcy w przypadku wskazanym w ust.3 powyżej ”

35. §11 ust. 7 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez (a) dodanie po słowach „*wartość umowy*” sformułowania: „*z zastrzeżeniem jednak postanowień niniejszej umowy, w tym §6 ust.2 powyżej*” (b) wykreślenie zdania „*i nie mogą być niekorzystne dla Zamawiającego*”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

36. Grupy nr 43, pozycje nr 2,5,8,12,13,14,15,20,21,22,23,27,29,30,32,35. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Grupie nr 43 w pozycjach:2,5,8,12,13,14,15,20,21,22,23,27,29,30,32,35, preparatu równoważnego w za tym idzie uzyskania przez Zamawiającego korzystniejszych warunków cenowych. Uzasadnienie Wymóg „flakon” ogranicza możliwość złożenia oferty do produktów pakowanych w sztywną butelkę plastikową, eliminując worek, jako opakowanie spełniające wymogi opakowań specjalistycznych, m.in.: mają podwójne, odseparowane porty, port do iniekcji umożliwia kilkukrotne jego użycie bez narażenia na rozszczelnienie opakowania. Worki Viaflo wykonane są z tworzywa poliolefina/poliamid, posiadają badania stabilności z większością leków (nawet tych, które są zalecane do rozpuszczania tylko w szkle). Są pakowane w opakowanie zewnętrzne, co daje jałowość worka po jego rozpakowaniu, a co za tym idzie mniejsze zużycie środków dezynfekcyjnych (oszczędność i mniejsze narażenie personelu na wdychanie w/w środków). Ograniczenia w zapisach SIWZ dotyczące rodzaju opakowania uniemożliwiają złożenie ofert wszystkim producentom leków, a co za tym idzie uzyskania przez Zamawiającego korzystniejszych warunków cenowych. W przypadku odpowiedzi negatywnej, prosimy o uzasadnienie merytoryczne. W przypadku odpowiedzi negatywnej, prosimy o uzasadnienie merytoryczne

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

37. Grupy nr 43, pozycje nr 20, 21 Czy Zamawiający w Grupie 43 w poz. 20,21 (Mannitol 20%) dopuszcza możliwość zaferowania roztworu Mannitol 15% ? Zmiana w stężeniu preparatu ma znaczący korzystny wpływ na efekt krystalizacji Mannitolu, oraz pozwala na bezpieczniejszą podaż dożylną dzięki zmniejszonej osmolarności, co ma istotny wpływ we wlewach obwodowych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

38. Grupy nr 43, pozycja nr 37 _Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Grupie 43 w poz. 37 nowoczesnego płynu wieloelektrolitowego Plasmalyte 500ml w pakowaniu worków Viaflo? Uzasadnienie PlasmaLyte jest izotonicznym płynem wieloelektrolitowym o fizjologicznym składzie i fizjologicznym Ph oraz fizjologicznej osmolarności. Posiada podwójny układ buforowy (octan/glukonian), co zabezpiecza przed ryzykiem wywołania kwasicy spowodowanej niedokrwieniem. Nie zawiera jonów wapnia, co zwiększa kompatybilność z krwią i lekami. PlasmaLyte ma skład najbardziej zbliżony do osocza. W przypadku odpowiedzi negatywnej, prosimy o uzasadnienie merytoryczne

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

39. Grupy nr 44, pozycja nr 30 Czy Zamawiający w Grupie nr 44 pozycji nr 30 dopuści produkt o nazwie Decaven – roztwór pierwiastków organicznych do uzupełniania żywienia pozajelitowego o następującym składzie

	DECAVEN
OPAKOWANIE	fiolka.25 fiolek x40ml
POSTAĆ FARMAC.	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji.Roztwór-40ml.
PRZECHOWYWANIE	w temp.do 25 st.C.Nie zamrażać
OKRES WAŻNOŚCI	24 miesiące
GĘSTOŚĆ	1,0g/cm ³
OSMOLARNOŚĆ	19mOsm/kg wody,17,6mOsm/L
Fe-żelazo	17,9 umol/40ml=1,000mg/40ml
Fe w postaci dwuwodny glukonian Fe	8,64 mg/40ml
Zn-cynk	153,0umol/40ml=10mg/40ml
Zn w postaci trójwodny glukonian Zn	77,96mg/40ml
Cu-miedź	7,550 umol/40ml=0,480mg/40ml
Cu w postaci glukonian Cu	3,4mg/40ml
Mn-mangan	3,640umol/40ml=0,200mg/40ml
Mn w postaci glukonian Mn	1,65mg/40ml
F-fluor	76,30umol/40ml=1,450ug/40ml
F w postaci fluorku sodu	3,2mg/40ml
Co-kobalt	0,0250umol/40ml=1,470ug/40ml
Co w postaci dwuwodny glukonian Co	0,01212mg/40ml
J-jod	0,0120umol/40ml=1,520ug/40ml
J w postaci jodku sodu	0,0018mg/40ml
Se-selen	0,8870umol/40ml=0,070mg/40ml
Se w postaci pięciowodny selenian sodu	0,2332mg/40ml
Mo-molibden	0,2610umol/40ml=0,025mg/40ml
Mo w postaci czterowodny heptamolibdenian amonu	0,046mg/40ml
Cr-chrom	0,2890umol/40ml=0,015mg
Cr w postaci sześciowodny chlorek Cr	0,0768mg/40ml
sobstancje pomocnicze	glukonolactan i woda do inj.
Na-sód	
K-potas	

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

40. Grupy nr 44, pozycja nr 1 Czy Zamawiający w Grupie nr 44 w pozycji nr 1 dopuści trójkomorowy worek do żywienia pozajelitowego droga żył obwodowych lub centralnych o osmolarności 760 mOsm/l kaloryczności całkowitej 1400 kcal, energii niebiałkowej 1200 kcal i zawartości aminokwasów 50,6 g- Olimel Peri N4 2000 ml.?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

41. Grupy nr 44, pozycja nr 3_Czy Zamawiający w pakiecie nr 44 w pozycji nr 3 dopuści trójkomorowy worek do żywienia pozajelitowego droga żył centralnych o kaloryczności całkowitej 2280 kcal, energii niebiałkowej 1920 kcal i zawartości aminokwasów 88,6g- Olimel N7 2000 ml.?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

42. Grupy nr 44, pozycja nr 29 _Czy Zamawiający w pakiecie nr 44 pozycji nr 29 dopuści trójkomorowy worek do żywienia pozajelitowego droga żył centralnych o kaloryczności całkowitej 1070 kcal, energii niebiałkowej 840 kcal i zawartości aminokwasów 56,9g- Olimel N9 1000 ml wskazany u pacjentów ze zwiększonym zapotrzebowaniem na białko i ograniczeniami w podaży płynów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

43. _Grupy nr 44, pozycja nr 28 Czy Zamawiający w pakiecie nr 44 pozycji nr 28 dopuści trójkomorowy worek do żywienia pozajelitowego droga żył centralnych o kaloryczności całkowitej 1140 kcal, energii niebiałkowej 960 kcal i zawartości aminokwasów 44,3 g- Olimel N7 1000 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

44. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 42 pozycja 2 leku Plofed 1% em. do wstrz.iv 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml .?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Sporządził:

St. inspektor d/s zamówień publicznych

Andrzej Dowgiert

Zatwierdził:

Dyrektor SP ZOZ w Sokółce

Jerzy Kułakowski