

Ostrowiec Świętokrzyski dnia 08.11.2018r

Sprawa ZP/29/2018

Wszyscy wykonawcy

W odpowiedzi na skierowane do Zamawiającego zapytanie, dotyczące przetargu nieograniczonego na „zakup i dostawy leków” ogłoszonego w **Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej** 2018/S 198 – 447295 z dnia 13.10.2018r informujemy:

Pytania:

1. Zwracamy się z zapytaniem dotyczącym pakietu nr 13:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych wielkościach opakowań niż określono w SIWZ tj.:

Pozycja 1 – proponujemy opakowanie 108 tabl. zamiast 90 tabl.

Pozycja 2 – proponujemy opakowanie 90 tabl. zamiast 60 tabl.

Pozycja 6 – proponujemy opakowanie 108 tabl. zamiast 90 tabl.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

2. Prosimy o informację jak należałoby przeliczyć ilość wycenianych opakowań: zaokrąglając w górę/dół do pełnego opakowania czy też pozostawiając 2 miejsca po przecinku?

Odpowiedź: Należy zaokrąglić do jednego opakowania w górę.

3. Pakiet 10, pozycja 62

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. 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 CitraFlow nie powoduje refluku krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 62 z Pakietu nr 10 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

5. Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

Dotyczy pakietów

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak, pod warunkiem zachowania tych samych parametrów farmakokinetycznych tj. tabletki o przedłużonym działaniu na kapsułki o przedłużonym działaniu

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Tak, zaokrąglić w górę .

8. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Podać pełne ilości opakowań po zaokrągleniu w górę.

9. Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: W przypadku braku produkcji prosimy wycenić po ostatniej cenie oraz dołączyć pismo producenta o braku lub zakończeniu produkcji.

10. pakiet 10 pozycja 62

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml 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 (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

11. pakiet 10 pozycja 62 , Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

12. Czy Zamawiający w par. 2.4. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odpowiedź: Tak

13. Czy Zamawiający w par. 2.6 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? 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 się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Nie

14. Czy w par. 5.4 Zamawiający dopisze, że procedura ta nie dotyczy zmiany cen urzędowych ani zmian stawki VAT? Obecny zapis, w razie podwyższenia w/w czynników i braku zgody Zamawiającego grozi Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiedź: Nie

15. Czy Zamawiający w par. 10.1.2.b zmieni wartość kary umownej z kary kwotowej do wartości procentowej, np. 0,2% wartości dostawy? Obecne zapisy grożą Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiedź: Nie

16. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Należy podać pełne ilości opakowań, zaokrąglone w górę.

17. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

Odpowiedź: Tak, pod warunkiem zachowania tych samych właściwości farmakokinetycznych tj. tabletki o przedłużonym działaniu – drażetki o przedłożonym działaniu

18. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie ?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

19. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr.19 poz. 2 oraz 3 w celu umożliwienia przystąpienia do przetargu z preparatem Omnipaque , zawierającym niejonyowy, jodowy środek cieniujący 300 mg/ml w pojemności 20 ml (poz. 2) oraz preparatem Omnipaque, zawierającym niejonyowy, jodowy środek cieniujący 350 mg/ml w pojemności 100 ml (poz. 3).

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

20. Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 14 poz. 11 (Luminalum czop.)?

Odpowiedź: Proszę o wycenę po ostatniej cenie i informację pod pakietem o końcu produkcji i pismo potwierdzające od producenta.

21. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 17 poz. 1 (Ferric Oxide Saccharated) wycenę preparatu CosmoFer, 50mgFe(III)/ml; 2ml, rozt.d/wstrz, inf, 5amp w ilości 200 op?

Pozwoli to na przystąpienie do pakietu większej ilości oferentów a tym samym Zamawiający uzyska korzystną cenę za przedmiot zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

22. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 15 poz. 7-12 (Enoxaparinum) i utworzy odrębny pakiet z tymi pozycjami?

Pozwoli to na przystąpienie do pakietu z preparatami Enoxaparinum większej ilości Oferentów, a tym samym Zamawiający uzyska korzystną cenę za przedmiot zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

23. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §5 ust.2 pkt 2.2 projektu umowy)?

Odpowiedź: Nie

24. Do §5 ust.2 pkt 2.2 projektu umowy. Czy Zamawiający zrezygnuje z obowiązku przesłania próbek darmowych odpowiednika z uwagi na fakt, że zostanie podana mu nazwa handlowa odpowiednika?

Odpowiedź: Tak

25. Do §7 ust.3 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłankami wynikającymi z 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: Nie

26. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §10 ust.2 pkt a) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź: Nie

27. Do §10 ust.2 pkt b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 50 zł licząc za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w umowie?

Odpowiedź: Nie

28. Dotyczy rozdział V pkt. 1 SIWZ. W związku z koniecznością złożenia dokumentu JEDZ w zaszyfrowanej postaci na podany przez Państwa w SIWZ adres e-mail oraz z potencjalną możliwością zaistnienia sytuacji, w której nasze zaszyfrowane wiadomości zostaną przez Państwa system uznane jako spam lub wirus, w oparciu o art. 10b. ustawy PZP prosimy o dodanie naszych domen do "white listy" w Państwa systemach zabezpieczeń, bądź też upewnienie się, że nasze domeny już na „white liście” u Państwa widnieją. Prosimy też o niezwłoczne potwierdzenia otrzymania zaszyfrowanego dokumentu

JEDZ. Z doświadczenia wiemy, iż informacja o tym, że nasz zaszyfrowany jedz do Zamawiającego nie dotarł niejednokrotnie przychodzi do nas już po terminie otwarcia ofert.

Odpowiedź: Zamawiający dołoży wszelkiej staranności aby umożliwić właściwe przesłanie i rozpakowanie dokumentu zaszyfrowanego JEDZ.

29. Czy Zamawiający PAKIET 10 – LEKI, poz. 24 (Bupivacaine WZF Spinal 0,5% Heavy rozt.do wstrz. 4ml x 5 amp.) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odpowiedź: Dopuszczamy, ale nie wymagamy.

30. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 9 ust. 1 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „ odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: Nie

31. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 1 pkt. 2):

2) Wykonawca zapłaci kary umowne zamawiającemu :

- a) za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek z stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 10% niezrealizowanej części umowy wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 1 ust. 4
- b) za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową – w wysokości 500,00 zł licząc za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w umowie , jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie towaru.

Odpowiedź: Nie

32. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 20 w pozycji nr 1,2,3,4,5,6,7 oraz w Pakiecie 21 w pozycji 1,2,3,4,5,6 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ: zastosowanie opakowań typu worki Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, 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 worki wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

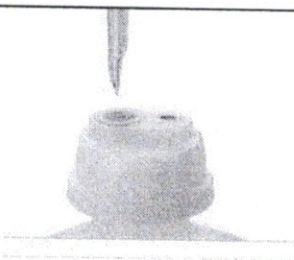
Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

33 W związku z tym, że na rynku są oferowane różne rodzaje przyrządów do aspiracji z butelek, typu „Spike” i różne opakowania (butelki) z płynami infuzyjnymi, prosimy o doprecyzowanie.

Czy opakowania butelek w pakiecie nr 21 mają cechować się kompatybilnością z obecnymi na rynku spikami do aspiracji z butelek i mają być wyposażone w dwa płaskie porty umożliwiające bezpieczne użycie aplikatorów.

Nadmieniamy, że w Polsce co najmniej dwie firmy oferują opakowania z płaskimi portami.

BBraun	Fresenius
	

Odpowiedź: Oczekujemy że aplikatory typu Spike, które będą przedmiotem następnego postępowania przetargowego będą kompatybilne z butelkami płynów zaoferowanymi obecnie.

34. Pytanie nr 1 Istotnym aspektem opakowań z płynami infuzyjnymi jest funkcjonalność i bezpieczeństwo stosowania, czy opakowania płynów infuzyjnych wyspecyfikowanych w pakiecie nr 21, powinny posiadać dla objętości 500ml, 1000ml, czytelną skalę umożliwiającą przebieg i kontrolę tempa infuzji przynajmniej z dokładnością do 3 znaczników pojemności (nie większą niż 100ml)?.

Takie rozwiązanie daje możliwość wiarygodnej kontroli ilości płynu infuzyjnego jakie otrzymał pacjent w czasie trwającej infuzji.

Odpowiedź; Dopuszczamy, nie wymagamy

35. Pytanie nr 2 Ze względu na fakt, że wszyscy producenci opakowań z płynami infuzyjnymi oferują opakowanie z portami płaskimi oraz samouszczelniającymi się, proszę o doprecyzowanie, czy zamawiający oczekuje zaoferowania w pakiecie nr 21 pozycja nr 1,2, 3, 4, 5, 6, 7, opakowania z płynem infuzyjnym posiadającym dwa płaskie samouszczelniające się porty?.

W sytuacji konieczności ponownego użycia portu, opakowanie z portem bez zagłębień i krawędzi, pozwala na skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni portu metodą przecierania, (również po usunięciu zabezpieczenia portu) zgodnie z zaleceniami PSPE zeszyt VIII, bez ryzyka pozostawienia w obrębie portu pozostałości antyseptyku, co minimalizuje zagrożenie jego przeniesienia do płynu /lub leku przygotowanego już do infuzji.

Odpowiedź; Dopuszczamy, nie wymagamy

36. Pytanie nr 3 Podawanie nie fizjologicznych płynów infuzyjnych (krystaloidów) skutkuje różnego rodzaju zaburzeniami funkcjonowania organizmu, dlatego mając powyższe, na uwadze że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczany powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcieńczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w pakiecie nr 21, pozycja nr 6, 7, należy zaoferować płyn wieloelektrolitowy w pełni zbilansowany, zawierający jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforujący składającym się z octanów, jabłczanów lub glukonianów, ale nie powinien zawierać w swoim składzie mleczanów i cytrynianów?.

Odpowiedź; Dopuszczamy.

37. Pytanie nr 4

Z uwagi na aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w pakiecie nr 9, pozycja nr 1, 2, (Paracetamol r-r d/inf 10 mg/ml; 50 ml inj. x 10 flakonów, Paracetamol r-r d/inf 10 mg/ml; 100 ml inj. x 10 flakonów), należy zaoferować w/w preparaty w flaconie wykonanym z polietylenu, z dwoma sterylnymi portami, nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymaga odpowietrzania (opakowanie szklane - fiolka wymaga odpowietrzenia zestawu do podaży, a tym samym następuje otwarcie zamkniętej linii do podaży płynów) ?.

Odpowiedź; Dopuszczamy.

38. Czy zamawiający wymaga, w pakiecie 12 pozycja 6, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź; Tak

39. Dot. pakiet 9 po. 1 i 2 - Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy Paracetamol w opakowaniu 10 fiolek?

Odpowiedź; Tak, dopuszczamy

40. Dot. pakiet 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk w opakowaniu, niż zamieszczona w SIWZ?

Odpowiedź; Tak

41 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie z pakietu Nr 10 pozycji o numerach 65,69,73,74,80 z utworzeniem nowego.

Prośbę swą motywujemy tym, że jesteśmy globalnym producentem tych produktów leczniczych wysoce konkurencyjnym cenowo, a w obecnym kształcie pakietu nie mamy możliwości złożenia oferty ze względu na kształt pakietu.

Odpowiedź; Zgodnie z siwz

42. Dot. pakiet 10 poz. 69- Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy Linezolid 600 mg/300 ml w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac x 10 sztuk?

Odpowiedź; Dopuszczamy

43. Czy zamawiający w pakiecie 10 poz. 80 (Metronidazol) wymaga opakowania stojącego z polietylenu z dwoma różnej wielkości portami zapewniającego szczelne połączenie ze wszystkimi rodzajami zestawów do infuzji tzn. jedno- i dwukanałowych?

Odpowiedź; Dopuszczamy, ale nie wymagamy.

44 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Pakiecie 10 pozycji 65 produktów w plastikowych nietłukących ampułkach w systemie bezigłowym z końcówką luer lock pasujące do wszystkich typów strzykawkę zarówno zwykłych jak i luer lock? Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE, a ponadto nie ma konieczności korzystania z igieł, co daje dodatkowe oszczędności dla szpitala.

Odpowiedź; Dopuszczamy, ale nie wymagamy.

45.Dot. pakiet 16 poz. 10, 11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu typu worek?

Odpowiedź; Tak, dopuszczamy

46. Czy Zamawiający w Pakiecie 18 pozycji 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie aminokwasów o zawartości azotu 12,9 g/l, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź; Tak, dopuszczamy

47. Dot. pakiet 18 poz. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego „Preparat zawierający fosforany do żywienia pozajelitowego, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji” w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź; Tak

48. Czy Zamawiający w Pakiecie 18 pozycji 11 ma na myśli emulsję tłuszczową z oleju rybiego 10% 100 ml?

Odpowiedź; Tak

49. Czy Zamawiający w Pakiecie 18 pozycji 13,14,15,16,17 wyrazi zgodę na zaoferowanie diety w opakowaniu worek, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź; Tak

50. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 18 poz. 24 produkty leczniczego pakowane po 6 szt. z możliwością przeliczenia ilości?

Odpowiedź; Dopuszczamy

51. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 18 poz. 25,26,27,28,29,30 produkty leczniczego pakowane po 4 szt. z możliwością przeliczenia ilości?

Odpowiedź; Tak

52. W przypadku pozytywnej odpowiedzi na pyt. 14 i 15 prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych

Czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź; Zaokrąglić w górę

53. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 20 pozycji 1-8 płynów infuzyjnych w opakowaniu - butelka stojąca, wykonana z polipropylenu, wyposażona w dwa sterylne, niezależnie zabezpieczone porty

Odpowiedź; Dopuszczamy.

54. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 21 pozycji 1-7 płynów infuzyjnych w opakowaniu butelka stojąca, wykonana z polipropylenu, wyposażona w dwa sterylne, niezależnie zabezpieczone porty

Odpowiedź; Dopuszczamy.

55. Dot. pakiet 21 prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający w poz 6,7 Płyn wieloelektrolitowy PWE ma na myśli płyn wieloelektrolitowy o składzie maksymalnie zbliżonym do składu osocza, posiadający wszystkie składniki osocza i o osmolarności równej osmolarności osocza.

Odpowiedź; Dopuszczamy.

56. Dotyczy § 10 ustęp 1 punkt 1 a) oraz § 10 ustęp 1 punkt 2 a) umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej

części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

Odpowiedź; Nie

57. Dotyczy § 10 ustęp 1 punkt 2 b) umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej na czas 10% wartości niedostarczonego zamówienia? Naliczanie kar w wysokości 1 000,00 zł licząc za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w umowie jest wyraźnie zawyżona.

Odpowiedź; Nie

58. Dotyczy § 6 umowy projektu umowy Prosimy o dodanie do umowy zapisu:. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne:

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.) § 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwa przechowywania.

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 26 lipca 2002 r. (Dz. U. 2002 nr 144 poz. 1216) w sprawie procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (paragraf. 7 pkt 3 paragraf. 8 ust. 3)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 1 października 2009 r w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania (Część I pkt. 4.26)

Odpowiedź; Nie

59. Zwracamy się z prośbą o dodatnie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

Odpowiedź; Zgodnie z projektem umowy.

60. Dot. pakiet 16 poz. 1-4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk w opakowaniu, niż zamieszczona w SIWZ?

Odpowiedź; Tak


ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ
w Ostrowcu Świętokrzyskim
p.o. Dyrektora d.s. Lecznictwa

lek. Ewelina PIÓRO DODOT