

Ostrowiec Świętokrzyski dnia 15.04.2019r

Sprawa ZP/09/2019

Wszyscy wykonawcy

W odpowiedzi na skierowane do Zamawiającego zapytanie, dotyczące przetargu nieograniczonego na „zakup i dostawy leków” ogłoszonego w **Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej pod nr 2019/S 059-136072** z dnia 25.03.2019r informujemy:

Pytania:

1. Pakiet nr 6, Pozycja 18

Czy Zamawiający zaakceptuje preparat typu Rectanal 150 ml wlewka doodbytnicza ?
sodu diwodorofosforan jednowodny (*Natrii dihydrophosphas monohydricus*) 14 g;
disodu fosforan dwunastowodny (*Dinatrii phosphas dodecahydricus*) 5 g / 100 ml
Opakowania zbiorcze – karton x 20 butelek LZ – w przeliczeniu na opakowania jednostkowe.
Odpowiedź: Dopuszczamy

2. W nawiązaniu do w/w postępowania, niniejszym zwracamy się z zapytaniem: Czy Zamawiający w **Pakiet nr 2, poz. 42** (Marcaine Spinal 0,5% Heavy 4 ml inj. 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

3. Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz.114 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: Dopuszczamy wycenę.

4. 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

5. 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

6. 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 wyrażamy zgody na dodanie słów wskazanych w pytaniu.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §10 ust.1 pkt 2) ppkt a) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź: Tak, wyrażamy zgodę.

8. Do §10 ust.1 pkt 2) ppkt 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 wyrażamy zgody.

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź: Dopuszczamy pod warunkiem zachowania tych samych parametrów farmakokinetycznych tj. tabletki o przedłużonym uwalnianiu na drażetki o przedłużonym uwalnianiu

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki?

Odpowiedź: Dopuszczamy

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

Odpowiedź: Dopuszczamy

12. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania. Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź: Należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę .

13. Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.)

Odpowiedź: Ze względu na brak precyzji (nr pakietu, nr pozycji) pozostawić zgodnie z siwz.

14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 poz. 37 produkt leczniczy w opakowaniu typu butelka, opakowanie z dwoma szczelnymi membranami, które zapewniają trwałe połączenie z zestawem do przetoczeń oraz posiadają konstrukcję zgodną z najnowszymi standardami Farmakopei Polskiej?

Odpowiedź: Dopuszczamy

15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 poz. 37 produkt leczniczy pakowany po 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszczamy

16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 poz. 48 produkt leczniczy w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź: Dopuszczamy

17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 53 pozycji 16, 17, 37, 48 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

18. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 3 poz. 16,17 potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy

19. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:
zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?
Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?
Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Dopuszczamy pod warunkiem zachowania tej samej farmakokinetyki leku tj. nie zamieniać zwykłej postaci na postać o modyfikowanym lub przedłużonym uwalnianiu

20. 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.)
czy należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku gdy wychodzi niepełna ilość opakowań?

Odpowiedź: Zaokrąglić do pełnego opakowania w górę

21. Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz 137 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: Tak

22. Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz 137 wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Tak

23. Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz 188 dopuści wycenę 63 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: Nie, zgodnie z siwz. Pula preparatu dla pacjentów z nietolerancją smaku oraz osób, które nie mogą lub nie są w stanie przyjąć 4 litrów płynu celem przygotowania do badania.

24. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z pakietu nr 1 poz 239? Produkcja vit k w kaps twist off została zakończona.

Odpowiedź: Proszę o wycenę po ostatniej cenie, informację pod pakietem oraz pismo producenta o zakończonej produkcji

25. Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz 13 wyrazi zgodę na wycenę leku sprowadzanego na specjalne dopuszczenie MZ?

Odpowiedź: Tak, tylko w przypadku braku dostępności na rynku krajowym + pismo wyjaśniające brak producenta krajowego.

26. Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz 15 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci fiolek?

Odpowiedź: Tak

27. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 2 poz 34,35 i utworzenie osobnego pakietu z ww.pozycjami?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z siwz

28. Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz 39 dopuści wycenę leku Monover, 100mg Fe³⁺/ml; 5ml, roztw.d/wstrz, infuz, 5fiol (5 opakowań)?

Odpowiedź: Dopuszczamy

29. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu nr 2 poz 77 ? Produkcja leku została zakończona.

Odpowiedź: Proszę o wycenę po ostatniej cenie oraz informację pod pakietem i stosowne pismo producenta o zakończonej produkcji.

30. Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz 78 w związku ze stałą niedostępnością leku Vit B6 50mg/2ml inj wyrazi zgodę na zaoferowanie leku na specjalne pozwolenie MZ : Pyridoxine Darnitsa, 50mg/ml; 1ml, roztw.d/wst., 10amp w ilości 15 opakowań?

Odpowiedź: Dopuszczamy wycenę

31. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu nr 3 poz 28? Produkcja leku została zakończona.

Odpowiedź: Proszę o wycenę po ostatniej cenie oraz informację pod pakietem i stosowne pismo producenta o zakończonej produkcji

32. Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 poz 54 w związku z zakończeniem produkcji wyrazi zgodę na zaoferowanie leku sprowadzanego na specjalne pozwolenie MZ : Streptomysin 1g inj x 1 fiol (250 szt)?

Odpowiedź: Dopuszczamy

33. Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 poz 19 wyrazi zgodę na wycenę kropli o poj. 10 ml w ilości 50 opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

34. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 6 poz 17? Produkcja leku została zakończona.

Odpowiedź: Proszę o wycenę po ostatniej cenie oraz informację pod pakietem i stosowne pismo producenta o zakończonej produkcji.

35. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu oznakowanego w języku angielskim?

Odpowiedź: Tak, pod warunkiem dołączenia ulotki z tłumaczeniem na język polski.

36. Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 poz 1 dopuszcza wycenę wszystkich produktów leczniczych octanu glatirameru, refundowanych w programie lekowym B.29, zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Dopuszczamy odpowiedniki zgodnie z obwieszczeniem w PL B.29 leczenie SM oraz siwz pod względem dawki oraz postaci i ilości preparatu.

37. Dotyczy pakietu 1 poz.20

Czy zamawiający dopuszcza wycenę opakowania x 60 tabl.

Odpowiedź: Tak

Łdybiawka

Zespół Opieki Zdrowotnej
w Ostrowcu Świętokrzyskim
p.o. DYREKTORA NACZELNEGO
mgr inż. ALDONA JAROSIŃSKA