



„...Twoje zdrowie jest dla nas ważne...”

99-200 Poddebice, ul. Mickiewicza 16, tel. 43/828 82 50, fax 43/828 82 55
www.nzozpcz.pl, e-mail: sekretariat@nzozpcz.pl

Poddebice, dn. 22.08.2018 r.

**Wszyscy zainteresowani
postępowaniem**

PCZ/ZP/503/2018

Dotyczy: „Dostawy produktów farmaceutycznych dla „Poddebickiego Centrum Zdrowia” Sp. z o.o. w Poddebicach”.

PCZ/ZP/3331/4/2018

**Odpowiedzi na pytania
oraz informacja o modyfikacji zapisów ogłoszenia i SIWZ**

Zgodnie z art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 z późn. zm.) „Poddebickie Centrum Zdrowia” Sp. z o.o. podaje odpowiedzi na pytania oraz modyfikacje, dotyczące postanowień ogłoszenia o zamówieniu i Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia na „Dostawy produktów farmaceutycznych dla „Poddebickiego Centrum Zdrowia” Sp. z o.o. w Poddebicach”:

- Pytanie 1. Dotyczy pakietu nr 195 - Czy Zamawiający dopuści produkt równoważny do terapii CRRT z potasem 4 PrismaSol i bez potasu Hemosol, pasujący do posiadanego aparatu przez Zamawiającego?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 2. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampulki 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: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 3. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 4. Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 19 pozycji nr 30 i 31 aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnice, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 5. Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 1 pozycja 432 i 433 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampulkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 6. Czy zamawiający, w pakiecie 19 pozycja 32 i 33, wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPl miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 7. Czy Zamawiający wymaga aby morphini w pakiecie 19 pozycja 22 i 23 miała zdefiniowane podanie u dzieci?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w pakiecie 19 pozycja 38 leku Kalium Chloratum WZF 15% 20 ml x 10 fiolek?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 9. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 40 pozycja 1, aby Cefazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 10. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 40 pozycja 1, aby zaoferowany Cefazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 11. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 148 pozycja 1 i 2 (Metamizolum natrium inj. 1 g / 2 ml x 5 amp.) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, *Tramadoli hydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 12. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Poltram w pakiecie 32 pozycja 4 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pylalgina inj., przed podaniem pacjentowi?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 13. Czy w pakiecie 156 pozycja 1, 2 i 3 Zamawiający wymaga leków od jednego producenta?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 14. Czy w pakiecie Nr 55 poz. 1 (BUDESONIDUM 0,5mg/ml 2ml x 20 szt.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 15. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 55 poz. 1 (BUDESONIDUM 0,5mg/ml 2ml x 20 szt.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 16. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 55 poz. 1 (BUDESONIDUM 0,5mg/ml 2ml x 20 szt.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduaem ani z acetylocysteiną?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 17. Czy w pakiecie Nr 55 poz. 1 (BUDESONIDUM 0,5mg/ml 2ml x 20 szt.) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 18. Czy Zamawiający w pakiecie nr 64 Dobutaminum liofilizat do sporządzania roztworu do wlewów dożylnych, 250mg x 1 szt., dopuszcza Dobutaminę w formie koncentratu do infuzji w postaci ampulek?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 19. Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 53 poz. 1 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 kapsulek, po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowania zaproponowanego preparatu równoważnego w formularzu asortymentowo – cenowym należy wpisać liczbę i wielkość opakowań zaoferowanego przez Wykonawcę. W przypadku otrzymania niepełnego opakowania należy dokonać zaokrąglenia w górę do pełnego opakowania.
- Pytanie 20. Dotyczy pakietu nr 53: Uprzejmie prosimy o dopuszczenie stosowanego przez Zamawiającego preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep

bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, takiej samej postaci i w takim samym stosunku ilościowym jak produkt opisany w SIWZ, w opakowaniach x 60 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowania zaproponowanego preparatu równoważnego w formularzu asortymentowo – cenowym należy wpisać liczbę i wielkość opakowań zaferowanego przez Wykonawcę. W przypadku otrzymania niepełnego opakowania należy dokonać zaokrąglenia w górę do pełnego opakowania.

- Pytanie 21. Dotyczy Pakietu nr 53: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaferowania spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań.
- Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaferowania zaproponowanego preparatu równoważnego w formularzu asortymentowo – cenowym należy wpisać liczbę i wielkość opakowań zaferowanego przez Wykonawcę. W przypadku otrzymania niepełnego opakowania należy dokonać zaokrąglenia w górę do pełnego opakowania.
- Pytanie 22. Dotyczy Pakietu nr 53: Czy Zamawiający dopuści zaferowanie spełniającego te same produktu EncapsaDr, będącego suplementem diety, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* o równoważnym działaniu (stężenie żywych kultur mikroenkapsulowanych bakterii wynosi 1,2 mld CFU/ kapsułkę – badania naukowe dowodzą, że odpowiada ono skuteczności 6 mld bakterii liofilizowanych) konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 kapsułek – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań? Technika mikroenkapsulacji zapewnia wyższą skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie, większą odporność na działanie czynników zewnętrznych oraz pozwala na wydłużenie okresu stabilności produktu.
- Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaferowania zaproponowanego preparatu równoważnego w formularzu asortymentowo – cenowym należy wpisać liczbę i wielkość opakowań zaferowanego przez Wykonawcę. W przypadku otrzymania niepełnego opakowania należy dokonać zaokrąglenia w górę do pełnego opakowania.
- Pytanie 23. Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji?
- Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 24. Czy Zamawiający w pakiecie 17 pozycje 4 oraz 5 wyrazi zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję?
- Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 25. Czy Zamawiający w pakiecie 19 poz. 3 alcohol polyvinylicus kroplr do oczu 14 mg/ml – 10 op., miał na myśli wycenę 2 x 5 ml – 10 op?
- Odpowiedź:** Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 26. Czy Zamawiający w pakiecie 20 pozycje 4 oraz 5 wyrazi zgodę na wykreślenie ze względu na czasowy brak produkcji?
- Odpowiedź:** Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 27. Czy Zamawiający w pakiecie 46 poz. 2., miał na myśli wycenę opakowań po 100 ml – 10 op?
- Odpowiedź:** Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 28. Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 51 poz. 2 był preparat 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 oraz jest preparatem wykorzystywanym w Programie Badań Przesiewowych Ministerstwa Zdrowia dla wczesnego wykrywania raka jelita grubego (<http://pbp.org.pl/kolonoskopia/przygotowanie>), którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?
- Odpowiedź:** Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 29. Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 51 poz. 2 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 30. Czy zamawiający w pakiecie 51 w pozycji 4 dopuszcza wycenę Hydroxyzinum Espefa, 10 mg/5ml, syrop, 250 g – 20 op?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 31. Czy zamawiający w pakiecie 83 w poniższych pozycjach dopuszcza wycenę: poz. 6 Docetaxel 20 mg/ml; 1ml, konc.d/sp.rozt.d/inf, 1fiol?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 32. Czy zamawiający w pakiecie 83 w poniższych pozycjach dopuszcza wycenę: Poz. 7 Docetaxel 20 mg/ml; 4ml, konc.d/sp.rozt.d/inf, 1 fiol?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 33. Czy zamawiający w pakiecie 83 w poniższych pozycjach dopuszcza wycenę: Poz. 8 Docetaxel 20 mg/ml; 8ml, konc.d/sp.rozt.d/inf, 1 fiol?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 34. Czy zamawiający w pakiecie 83 w poniższych pozycjach dopuszcza wycenę: Poz. 31 Doxorubicinum, 2mg/ml;100ml,konc.d/sp.roz.d/inf,1fiol –4 op.?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 35. Czy zamawiający w pakiecie 83 w pozycjach 33 Dacarbazin 200 mg oraz 36 Bleomycin sulfas wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnego pakietu?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 36. Czy Zamawiający w pakiecie 94 pozycji 19 wyrazi zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 37. Czy Zamawiający w pakiecie 113 pozycji 1 wyrazi zgodę na wycenę Ibuprofenum syrop 100 ml – 150 op.?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 38. Czy Zamawiający w pakiecie 121 pozycji 9 wyrazi zgodę na wycenę carbo medicinalis 200 mg x 20 kaps. – 10 op.?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 39. Czy Zamawiający w pakiecie 122 pozycji 1 wyrazi zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 40. Czy Zamawiający w pakiecie 122 pozycji 4 miał na myśli wycenę clonidinum tabl. 0,075 mg x 50?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 41. Czy Zamawiający w pakiecie 198 pozycji 1 miał na myśli wycenę 20 opakowań po 10 amp.?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający miał na myśli wycenę 20 opakowań po 10 amp.
- Pytanie 42. Czy Zamawiający w pakiecie 198 pozycji 2 miał na myśli wycenę 20 opakowań po 10 amp.?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający miał na myśli wycenę 20 opakowań po 10 amp.
- Pytanie 43. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 184 oprócz wymaganego przedmiotu zamówienia (Octan abirateronu - tabletki / 250mg, 120 tabletek), produktu Abirateroni acetat – tabl. powł. 500 mg x 60 szt. (kod EAN 5909991307080), który figuruje na liście leków refundowanych, zakładka B – Leki dostępne w ramach programu lekowego w całym zakresie zarejestrowanych wskazań i przeznaczeń oraz we wskazaniu określonym stanem klinicznym?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 44. Dotyczy Wzoru umowy - Czy Zamawiający zgodzi się na dodanie we wzorze umowy fragmentu o następującej treści: „W razie wystąpienia nieprzewidzianych i niezależnych od Wykonawcy okoliczności takich jak: utrata statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie sprzedaży lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego, zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę lub innego dostawcę przedmiotu

umowy lub towaru równoważnego/odpowiednika, strony mają prawo do odstąpienia od umowy za porozumieniem stron.”

W przypadku braku zgody na powyższy zapis, jakie działania Zamawiający zamierza podjąć w razie wystąpienia wymienionych okoliczności?

Z uwagi na to, iż Wykonawca, może prowadzić hurtownię tzw. producencką, a nie pełnoprofilową co oznacza, że nie może dostarczyć produktów innych niż te, które pozostają w jego portfolio i do których dostarczenia zobowiązuje się w złożonej ofercie wskazując nazwę handlową produktu, więc faktycznie nie ma możliwości dostarczenia odpowiednika równoważnego.

Wykonawca zwraca również uwagę, że dystrybucja leków może następować bezpośrednio do szpitali, a to oznacza, że nie istnieją zapasy produktów u innych podmiotów. Stąd, nie będzie możliwe skorzystanie z zakupu przedmiotu umowy u innego Sprzedawcy.

Niemożliwy może okazać się również zakup przez Zamawiającego odpowiednika leku, ponieważ na rynku może nie być produktów z tą samą substancją czynną w tej samej postaci, spełniających wymogi równoważności.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 45. Dotyczy Wzoru umowy § 2 ust. 2 - Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie maksymalnego terminu dostawy przedmiotu zamówienia z 24 godzin do co najmniej **48 godzin**? Ze względu na skalę prowadzonej przez Wykonawcę działalności, termin 24-godzinny jako standardowy termin, nie zawsze jest możliwy do realizacji, zwłaszcza jeżeli zamówienie jest składane przez szpital w godzinach popołudniowych dnia poprzedniego. Ponadto, tego typu wymóg dyskryminuje wykonawców, których hurtownia leków zlokalizowana jest poza województwem gdzie ma swoją siedzibę Zamawiający, stąd może wpływać na konkurencyjność postępowania. Zapewni ją dopuszczenie zaproponowanego terminu dostaw, jako maksymalnego terminu. Oczywiście, w miarę możliwości Wykonawcy, dostawy będą realizowane w terminie najkrótszym z możliwych.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 46. Czy Zamawiający w pak.174 poz.1 dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym do żywienia pozajelitowego do podaży drogą żył centralnych i obwodowych zestaw aminokwasów (22g),glukozy i tłuszczów typu oliwa z oliwek 80 % oraz 20 olej sojowy, elektrolitów o kaloryczności ok.600kcal. Worek 3 komorowy o poj.max 1000ml?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 47. Czy Zamawiający w pak.174 poz.2 dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym do żywienia pozajelitowego do podaży drogą żył centralnych i obwodowych zestaw aminokwasów (33g),glukozy i tłuszczów typu oliwa z oliwek 80 % oraz 20 olej sojowy, elektrolitów o kaloryczności ok.910kcal. Worek 3 komorowy o poj.max 1500ml?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 48. Czy Zamawiający w pak.174 poz.3 dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym do żywienia pozajelitowego do podaży drogą żył centralnych i obwodowych zestaw aminokwasów (44g),glukozy i tłuszczów typu oliwa z oliwek 80 % oraz 20 olej sojowy, elektrolitów o kaloryczności ok.1215kcal. Worek 3 komorowy o poj.max 2000ml?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 49. Czy Zamawiający w pak.174 poz.4 dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym do żywienia pozajelitowego do podaży drogą żył centralnych zestaw aminokwasów(40g),glukozy tłuszczów typu oliwa z oliwek 80% i 20% olej sojowy oraz elektrolitów o kaloryczności ok.1200kcal. worek 3 komorowy o poj.max 1000ml?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 50. Czy Zamawiający w pak.174 poz.5 dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym do żywienia pozajelitowego do podaży drogą żył centralnych zestaw aminokwasów(60g),glukozy tłuszczów typu oliwa z oliwek 80% i 20% olej sojowy oraz elektrolitów o kaloryczności ok.1800kcal. worek 3 komorowy o poj.max 1500ml?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 51. Czy Zamawiający zgadza się i potwierdza, że zmiana umowy w przedmiocie zamówienia polegająca na umożliwieniu realizacji dostaw pegfilgrstimum 6 mg/0,6 ml, amp. – strz. 0,6 ml zawartego w załączniku nr 2 SIWZ w ramach pakietu nr 90) nie w postaci zestawienia z ampulkostrzykawką, ale w zestawieniu z innym wyrobem medycznym niż ampulkostrzykawka przy zachowaniu tej samej postaci (roztwór do wstrzykiwań), dawki, drogi podania (wstrzyknięcie podskórne) oraz tego samego, jednego producenta będzie stanowiło zmianę nieistotną umowy?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 52. Dotyczy Wzoru Umowy - Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.5. termin dostaw „na ratunek” na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z

udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 53. Dotyczy Wzoru Umowy - Czy Zamawiający w par. 3.2 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 54. Dotyczy Wzoru Umowy - Czy Zamawiający dopisze w par. 6 frazę: „Korekta cen w przypadku zmian limitów lub obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 55. Dotyczy Wzoru Umowy - Czy Zamawiający w par. 6.2.e 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 rażąco stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 56. Dotyczy Wzoru Umowy - Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.1 z 3% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 57. Dotyczy Wzoru Umowy - Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.3 z 3% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 58. Dotyczy Wzoru Umowy - Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.4 z 3% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 59. Dotyczy pakietu nr 16 poz. 1 – Zwracamy się z prośbą czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu Dexamethasonum roztwór do wstrzykiwań 4 mg/ml x 10 opak. 500 i utworzy z nich oddzielny pakiet? Umożliwi to przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów a tym samym uzyskanie lepszych warunków cenowych.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 60. Dotyczy pakietu nr 16 poz. 2 – Zwracamy się z prośbą czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu Dexamethasonum roztwór do wstrzykiwań 8 mg/ 2 ml x 10 opak. 500 i utworzy z nich oddzielny pakiet? Umożliwi to przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów a tym samym uzyskanie lepszych warunków cenowych

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 61. Czy zamawiający w pakiecie 147 pozycja 2 dopuszcza wycenę diety o kaloryczności 1,6kcal/ml? Pozwoli to na zwiększenie konkurencyjności cenowej oferty.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 62. Czy zamawiający dopuści w pakiecie 68 produkt Sevofluran Sojourn firmy Piramal Healthcare (dystrybutor Bioton S. A.) produkowany w Bethlehem (Pensylwania, Stany Zjednoczone) zgodnie z najwyższymi standardami amerykańskiej FDA, w butelce szklanej 250 ml, ze szkła oranżowego odpornego na uszkodzenia, z bezpiecznym dla pacjentów i personelu medycznego systemem napełniania parowników, tj. konektora wielokrotnego użytku typu Quick fill (konektor nakręcony na butelkę stanowi szczelny bezpośredni system napełniania 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. Sojourn to jedyny na rynku sevofluran o 5 letnim okresie trwałości.
Przystąpienie do przetargu trzech oferentów gwarantuje Państwu otrzymanie najkorzystniejszej oferty cenowej, co w konsekwencji przekłada się na oszczędności finansowe Szpitala.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 63. Dotyczy wzoru umowy - 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 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 zapisu §1 ust.2 wzoru umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 64. Dotyczy wzoru umowy - Prosimy o rozszerzenie zapisu §5 ust.7 i 8 wzoru umowy poprzez dodanie słów: "... bez zgody Zamawiającego wyrażonej na piśmie, przy czym zgody takiej Zamawiający nie może bezpodstawnie odmówić."

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 65. Dotyczy wzoru umowy - Do §7 ust.1 pkt 1.1. wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości niedostarczonego w terminie zamówienia za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Zamawiającemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 9,5% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Wykonawcy zamówienia jest przewidziana kara w wysokości 1095% w skali roku (3% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 66. Do §7 ust.1 pkt 1.3. wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za niedostarczenie w terminie zareklamowanej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości niedostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 67. Do §7 ust.1 pkt 1.4 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru w trybie pilnym (do 8 godzin) poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,25% wartości niedostarczonego w terminie zamówienia za każdą rozpoczętą godzinę zwłoki? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Zamawiającemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 9,5% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Wykonawcy zamówienia jest przewidziana kara w wysokości 26280% w skali roku (3% x 24 godziny x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 68. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź: W stosunku do Zamawiającego nie zachodzą przesłanki niewypłacalności oraz zagrożenie niewypłacalnością. Zgodnie z wiedzą Zamawiającego nie będą występowały do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania.

Pytanie 69. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;

- weksla in blanco wraz z deklaracją;

- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;

- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wiarygodności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian. Zgodnie z wiedzą Zamawiającego nie występuje ryzyko ogłoszenia postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego.

- Pytanie 70. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 162 produktu leczniczego Mannitol 20% w opakowaniu szklanym?
Opakowanie szklane jest znacznie bezpieczniejsze w przypadku Mannitolu, gdyż jest całkowicie przeziernie, co daje możliwość zauważenia i rozpuszczenia wszystkich skrzystalizowanych cząsteczek. Mannitol jest stosowany głównie na oddziałach neurologicznych w przypadku obrzęku mózgu, w celu wymuszenia diurezy. Jeśli mamy obrzęk mózgu, bardzo ważne jest aby dostarczyć lek zmniejszający obrzęk w jak najmniejszej objętości, każda dodatkowa objętość płynu zwiększa obrzęk. Dlatego powszechnie stosowany jest Mannitol 20%, a nie 15%. Aby osiągnąć ten sam efekt kliniczny należy podać większą ilość Mannitolu 15% niż Mannitolu 20%, co jest niekorzystne u pacjentów z obrzękiem.
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 71. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 174 pozycja 1 worka 3 komorowego SMOFKabiven Peripheral zawierającego 10% roztwór aminokwasów 38,0g z tauryną, 6,2g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 34g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 85g o energii pozabiałkowej 700 kcal, pojemności 1206ml?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 72. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 174 pozycja 2 worka 3 komorowego SMOFKabiven Peripheral zawierającego 10% roztwór aminokwasów 46,0g z tauryną, 7,4g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 41g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 103g o energii pozabiałkowej 800 kcal, pojemności 1448ml?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 73. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 174 pozycja 3 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego SMOFKabiven Peripheral zawierającego 10% roztwór aminokwasów 60,0g z tauryną, 9,8g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 54g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 135g o energii pozabiałkowej 1100 kcal, pojemności 1904ml?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 74. Czy Zamawiający w pakiecie 174 w pozycji 4 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego SMOFKabiven zawierającego 10% roztwór aminokwasów 25,0g z tauryną, 4g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 19g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 63g o energii pozabiałkowej 450 kcal, pojemności 493ml?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 75. Czy Zamawiający w pakiecie 174 w pozycji 5 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego SMOFKabiven zawierającego 10% roztwór aminokwasów 50,0g z tauryną, 8g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 38g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 125g o energii pozabiałkowej 900 kcal, pojemności 986ml?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 76. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 183 pozycja 2 produktu leczniczego?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 77. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 183 pozycja 2 produktu leczniczego Voluven 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 zawieszona w NaCl 0,9% 500ml w opakowaniu stojącym typu KabiPac zabezpieczonym dwoma portami z czytelną etykietą, precyzyjną skalą 3 stopniową wskazującą poziom płynu?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 78. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 183 pozycja 3 produktu leczniczego Voluven 10% - 10% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 zawieszona w NaCl 0,9% 500ml w opakowaniu stojącym typu KabiPac zabezpieczonym dwoma portami z czytelną etykietą, precyzyjną skalą 3 stopniową wskazującą poziom płynu?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 79. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 183 pozycja 4 produktu leczniczego Volulyte 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 w roztworze zbilansowanym elektrolitów (Na, K, Mg, Cl, anion organiczny: octan) w opakowaniu worka z dwoma portami 500ml?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 80. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 183 w pozycjach 5-7,9-15 płynów infuzyjnych z dwoma niezależnymi, jałowymi, różnej wielkości portami oddzielnie otwieranymi? Różnica w wielkości portów zapobiega pomyłce w trakcie użytkowania. Większy służy do przyłączenia zestawu do infuzji, mniejszy do dodania leku, zarówno przed infuzją, jak i w trakcie infuzji. Jałowe korki nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co zmniejsza koszty użytkowania. Po usunięciu zestawu do infuzji lub igły po dodaniu leku korki samouszczelniają się i nie ma niebezpieczeństwa wycieku płynu, co eliminuje niebezpieczeństwo skażenia otoczenia, jeśli w opakowaniu był lek toksyczny i wykonywania dodatkowych czynności przez personel.
Możliwość dostrzyknięcia do butelki 100ml – 75ml, do butelki 250ml – 75ml (skala wskazująca poziom płynu na etykiecie 2 stopniowa), do butelki 500ml – 160ml (skala wskazująca poziom płynu na etykiecie 3 stopniowa), do butelki 1000ml – 135ml. (skala wskazująca poziom płynu na etykiecie 3 stopniowa).
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 81. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 183 pozycja 12 płynu wieloelektrolitowego zawierającego (Na, K, Ca, Mg, Cl) oraz octany i cytrynian w opakowaniu stojącym typu KabiPack 500 ml zabezpieczonym dwoma portami z czytelną etykietą, precyzyjną skalą 3 stopniową wskazującą poziom płynu?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 82. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 183 pozycja 13 płynu wieloelektrolitowego zawierającego (Na, K, Ca, Mg, Cl) oraz octany i cytrynian w opakowaniu stojącym z polipropylenu typu KabiClear 250 ml zabezpieczonym dwoma portami?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 83. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 183 pozycja 14 produktu leczniczego Roztwór Ringera w opakowaniu stojącym typu KabiPack 500 ml zabezpieczonym dwoma portami z czytelną etykietą, precyzyjną skalą 3 stopniową wskazującą poziom płynu?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 84. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 183 pozycja 15 produktu leczniczego Natrium Chloratum 0,9% w opakowaniu stojącym typu KabiPack 1000ml zabezpieczonym dwoma portami z czytelną etykietą, precyzyjną skalą 3 stopniową wskazującą poziom płynu?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 85. Pakiet nr 183 poz. 12: Czy Zamawiający w Pakiecie nr 183, pozycja nr 12 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na,Cl,K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worek z dwoma portami?
Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąże się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje możliwość zastosowania z preparatami krwi.
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 86. Pakiet nr 183 poz. 1, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 14, 15: Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie nr 183 pozycji nr 1,5,6,7,8,9,10,11,14,15 - zastosowanie opakowań typu worek 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 worek 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: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 87. Pakiet nr 183, poz. 2, 3, 4: Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z Pakietu nr 183 pozycji nr 2,3,4?
Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 88. Czy Zamawiający w Pakiecie 68 dopuści preparat Sevoflurane Baxter 250 ml w odpornej na uszkodzenia mechaniczne butelce aluminiowej, wyposażony w system wlewowy Dreager Fill tj adapter wielokrotnego użytku (adapter nakręcany na butelkę, stanowiący szczelny bezpośredni system napełniania

parowników), wraz z bezpłatnym użyczeniem parowników kompatybilnych z systemem i aparatami do znieczulenia w ilości wymaganej przez Zamawiającego?

Informujemy, że na rynku znajdują się obecnie co najmniej dwa produkty sevofluranu różniące się systemem wlewowym (napełniania) parowników (tj. Sevorane firmy AbbVie Polska Sp. z o.o. oraz Sevoflurane Baxter firmy Baxter Polska Sp. z o.o.) i obydwie gwarantują bezpieczeństwo zarówno dla obsługi medycznej jak i pacjentów i są powszechnie stosowane w jednostkach szpitalnych.

Jednocześnie przypominamy, że art 29 ust 2,3 Ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo Zamówień Publicznych zawiera wytyczne jak powinien wyglądać opis przedmiotu zamówienia zapewniający uczciwą konkurencję a zawarty w SIWZ opis przedmiotu zamówienia wskazuje wyraźnie jednego producenta-firmę Abbvie i jej produkt Sevorane.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 89. Czy Zamawiający w Pakiecie 68 wymaga użyczenia parowników ? W przypadku odpowiedzi pozytywnej rosimy o określenie ilości i modeli aparatów do znieczulenia używanych w szpitalu.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 90. W związku z przesłanką wykluczenia wykonawców zdefiniowaną w art. 24 ust. 5 pkt. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz polityką compliance koncernu xxxxx, zwracamy się z prośbą o przekazanie informacji, jeżeli któraś z osób wykonujących czynności w postępowaniu po stronie Zamawiającego pozostaje w relacjach określonych w art. 17 ust. 1 pkt 2-4 ustawy Prawo zamówień publicznych z xxxxxxxxxxxxxxxxxxx lub członkami organu zarządzającego lub nadzorczego xxxxxxxx.

Odpowiedź: Zgodnie z wiedzą Zamawiającego żadna z osób wykonujących czynności w postępowaniu po stronie Zamawiającego nie pozostaje w relacjach określonych w art. 17 ust. 1 pkt 2-4 ustawy Prawo zamówień publicznych z jakąkolwiek firmą lub członkami ich organu zarządzającego lub nadzorczego.

Pytanie 91. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 92. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 pkt. 1.1:

W razie stwierdzenia przez Zamawiającego nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy lub części umowy, Wykonawca zapłaci kary umowne w wysokości **0,5%** wartości brutto niedostarczonego zamówienia, gdy Wykonawca nie zrealizuje go w jednej dostawie w terminie określonym w § 2 ust. 2, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia**. Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z §2 ust. 6 umowy.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 93. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 pkt. 1.3:

W razie stwierdzenia przez Zamawiającego nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy lub części umowy, Wykonawca zapłaci kary umowne w wysokości **0,5%** wartości **brutto** niezrealizowanej dostawy określonej w załączniku nr 1 do umowy, w przypadku uchybienia terminowi określone w § 3 ust. 3 w przypadku uznanej reklamacji, za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej części dostawy**. Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z § 2 ust. 6 umowy.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 94. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 pkt. 1.4:

W razie stwierdzenia przez Zamawiającego nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy lub części umowy, Wykonawca zapłaci kary umowne w wysokości **0,5%** wartości brutto niedostarczonego zamówienia, w przypadku uchybienia (opóźnienia) terminowi określone w §2 ust. 5, za każdą rozpoczętą godzinę, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia**. Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z § 2 ust. 8 umowy.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 95. Czy w Pakiecie 65 poz. 1 (Ranitidinum 50mg/5ml x 5 sztuk roztwór do wstrzykiwań) Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu Solvertyl 50mg/2ml x 5 amp.?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 96. Bardzo proszę o wydzielenie z pakietu nr 29 pozycje nr 2 (Etomidatum), pozycję nr 3 (Fluconazolom).

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 97. Bardzo proszę o wydzielenie z pakietu nr 32 poz. 1 (Paracetamolom).

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 98. Czy w zakresie pakietu nr 147 poz. 1 Zamawiający wymaga zaoferowania diety niskoosmotycznej, wykazującej mniejsze prawdopodobieństwo wystąpienia działań niepożądanych w postaci biegunek? Jeśli tak, to proszę o doprecyzowanie o jakiej osmolarności wymagany jest preparat, ponieważ na rynku występują preparaty o osmolarności od 200 mOsmol/l, do 265 mOsmol/l.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania diety niskoosmotycznej o osmolarności max 200 mOsmol/l w związku z czym modyfikuje zapisy Formularza asortymentowo – cenowego:

- w Pakiecie nr 147:

PAKIET NR 147														
po modyfikacji														
Lp	Przedmiot zamówienia	Postać farmaceutyczna	Dawka leku / objętość	j.m.	Bolet	Wielkość opakowaniowa oferowanego leku	Bolet oferowanych opakowań	Cena jedn. Netto oferowana	Cena jedn. Netto (w zł)	Wartość netto (w zł)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (w zł)	Producent oraz nazwa handlowa	Wadham
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.	14.	15.
1.	Dieta podaw. Przez zgłębnik żołądka	standardowa normokaloryczna nie zawiera błonnika glutenu klinicznie wolna od laktozy, osmolarności max 200 mOsmol/l	500 ml	opak.	2000									450,00 zł
2.	Dieta podaw. Przez zgłębnik żołądka wysokoenergetyczna	wysokoenergetyczna nie zawiera błonnika glutenu klinicznie wolna od laktozy	500ml	opak.	1000									
						Do pakietu zostanie dostarczona pompa do żywienia dojelitowego na czas trwania umowy		Razem:						

UWAGA! Zamawiający wymaga dostarczenia pompy do żywienia dojelitowego na czas trwania umowy

Zamawiający modyfikuje zapisy Załącznika nr 2 do SIWZ Formularz asortymentowo – cenowy:

- w Pakiecie nr 182

PAKIET NR 182														
Lp	Przedmiot zamówienia	Postać farmaceutyczna	Dawka leku / objętość	j.m.	Bolet	Wielkość opakowaniowa oferowanego leku	Bolet oferowanych opakowań	Cena jedn. Netto oferowana	Cena jedn. Netto (w zł)	Wartość netto (w zł)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (w zł)	Producent oraz nazwa handlowa	Wadham
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.	14.	15.
1.	Declaman	roztwór do siewu dożylnego	100 mg/ml 40 000 kapsleczek, 500 ml fiakon/box	ml	5									
2.	Glicozan	roztwór do siewu dożylnego	80 mg/ml 100 ml fiakon	ml	80									
3.	Glicozan	roztwór do siewu dożylnego	100 mg/ml 100 ml fiakon	ml	80									
4.	Glicozan + Nafci chlorid	roztwór do siewu dożylnego	11,2 mg + 1 mg/ml 250 ml fiakon	ml	100									80,00 zł
5.	Mandelolan	roztwór do siewu dożylnego	200mg/ml 100 ml fiakon/ work	opak.	50									
6.	Mandelolan	roztwór do siewu dożylnego	200mg/ml 250 ml fiakon/ work	opak.	10									
									Razem:					

Zamawiający przedłuża termin składania i otwarcia ofert.

W związku z powyższym zapisy SIWZ przyjmują następujące brzmienie:

➤ Rozdział XI. pkt. 9 SIWZ:

Ofertę należy złożyć w zamkniętej kopercie, w siedzibie Zamawiającego i oznakować w następujący sposób:

„Poddębickie Centrum Zdrowia” Sp. z o.o.

ul. Mickiewicza 16, 99-200 Poddębice

„Oferta w postępowaniu na Dostawy produktów farmaceutycznych dla „Poddębickiego Centrum Zdrowia” Sp. z o.o. w Poddębicach nr sprawy: PCZ/ZP/3331/4/2018”

Otworzyć na jawnym otwarciu ofert w dniu 07.09.2018 r. o godz. 13:00”

i opatrzyć nazwą i dokładnym adresem Wykonawcy.

➤ **Rozdział XII. SIWZ:**

1. Ofertę należy złożyć w siedzibie Zamawiającego: „Poddębickie Centrum Zdrowia” Sp. z o.o. ul. Mickiewicza 16, 99-200 Poddębice, Sekretariat Zarządu (Budynek Administracji, I piętro) do dnia 07.09.2018 r. do godziny 12:00 i zaadresować zgodnie z opisem przedstawionym w rozdziale XI SIWZ.

4. Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego: „Poddębickie Centrum Zdrowia” Sp. z o.o. ul. Mickiewicza 16, 99-200 Poddębice, Budynek Administracji, I piętro, w pokoju socjalnym, w dniu 07.09.2018 r., o godzinie 13:00.

Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.


Prezes Zarządu
prof. medyc. dr hab. i. med. Jan Krakowiak