

Samodzielny Publiczny Szpital Rejonowy w Nowogardzie

72-200 Nowogard, ul. Wojska Polskiego 7
tel. (091) 3921-356 / 3921-559; fax. (091) 3920-059;
e-mail; spsr_nowogard@wp.pl
REGON 812372658 NIP 856-16-67-533

Nowogard 2018.09.28

DO WSZYSTKICH UCZESTNIKÓW POSTĘPOWANIA

Ldz.04237/2018

dotyczy: zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków zawartego w 31 zadaniach do Magazynu Apteki Szpitalnej Samodzielnego Publicznego Szpitala Rejonowego w Nowogardzie w okresie 12 miesięcy od daty podpisania umowy.

Nr sprawy; L.dz. 04144/2018, z dn. 17.09.2018r
(Ogłoszenie w BZP nr 620670-N-2018, z dn. 17.09.2018r)

W związku ze złożonymi zapytaniami do treści SIWZ działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych, Samodzielny Publiczny Szpital Rejonowy w Nowogardzie informuje:

Pyt.1

Czy Zamawiający w Zadanie 2 - w tym środki p/bólowe poz. 2 (Bupivacainum Spinal 0.5% Heavy 5mg /ml 5 amp. 4 ml) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestezjologicznych, 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).

Odp. Zamawiający nie wymaga produktu pakowanego w jałowe blistry.

Pyt. 2_1

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 1.4? kontrola wolumenu zamówień jest prawem i obowiązkiem Zamawiającego, nie Wykonawcy. Nadto niejasne jest, jak kontrola ta miałaby być realizowana w przypadku wskazanym w ust. 3, gdzie mowa jest o zmniejszeniu zamówień po stronie Zamawiającego.

Odp. Treść par. 1.4. Wykonawca obowiązany jest przestrzegać ustalonej ilości przedmiotu określonej w § 1 ust. 1 i 3. **Zamawiający podtrzymuje zapis jak w SIWZ**

Pyt. 3_2

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 1.5? dopuszczenie do złożenia zamówienia przez osobę nieupoważnioną, przyjęcie takiej dostawy, a następnie zużycie jej nie może pozbawiać dostawcy wynagrodzenia za dostarczone przeciw produkty. Wszystkie okoliczności takich 'bezpłatnych' dostaw wynikać będą z błędów po stronie Zamawiającego, a nie wykonawcy. Zapis jest rażąco sprzeczny z zasadami uczciwego obrotu.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapis jak w SIWZ.

Pyt.4_3

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 1.6? kontrola wolumenu zamówień jest prawem i obowiązkiem Zamawiającego, nie Wykonawcy i obciążanie Wykonawcy jakimikolwiek kosztami z tego tytułu jest sprzeczna z zasadami uczciwego obrotu.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapis jak w SIWZ.

Pyt. 5_4

Czy Zamawiający w par. 4.2 usunie wymóg, aby nazwa produktu była tożsama ze wskazaną w SIWZ? Systemy księgowo automatycznie i bez możliwości korekt umieszczają na fakturze nazwy używane w magazynie Wykonawcy, co niekoniecznie oznacza nazwę podaną przez Zamawiającego.

Odp. Zamawiający podtrzymuję zapis jak w SIWZ.

Pyt. 6_5

Czy Zamawiający w par. 5.2 zamiast obowiązku dostarczenia odpowiednika wprowadzi prawo do jego dostarczenia? 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

Odp. Zamawiający podtrzymuję zapis jak w SIWZ.

Pyt. 7_6

Czy Zamawiający w par. 6.2 wykreśli zapis o minimalnej wartości kwotowej kary, to jest 100zł? Zapis ten grozi Wykonawcy rażącą stratą.

Odp. Zamawiający podtrzymuję zapis jak w SIWZ.

Pyt. 8_7

Czy Zamawiający w par. 8.2 dopisze na końcu „jednak nie dłużej, niż przez 3 miesiące”? Przedłużenie na mocy jednostronnej decyzji Zamawiającego nie może trwać dowolnego okresu (np. 3 lat), gdyż Wykonawca nie może być związany ofertą przez tak długi okres. Ceny i możliwości logistyczne kalkulowane są przez Wykonawcę na okres 12 miesięcy, czyli może on pozostać związany ofertą jeszcze ok 3 miesiące, lecz nie dłużej. **Odp. Zamawiający podtrzymuję zapis jak w SIWZ.**

Pyt. 9_1

Czy Zamawiający w art. 2.2. 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, zaś zamówienie uważa się za złożone dopiero od chwili jego „potwierdzenia” faksem.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 10_2

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w art. 5.1 z 2% do wartości max 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odp. Zamawiający podtrzymuję zapis jak w SIWZ.

Pyt. 11_1

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

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 12_2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 13_3

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

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 14_4

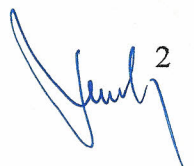
Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania. Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odp. Zamawiający oczekuje do pełnego opakowania zaokrąglając w górę.

Pyt. 15_5

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

Odp. Zamawiający - odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ.



Pyt. 16_6

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?

Odp. Zamawiający, tak jak w SIWZ z podaniem ostatniej ceny.

Pyt. 17_1

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 3 poz. 31 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kaps.?

Odp. Zamawiający podtrzymują zapis jak w SIWZ.

Pyt. 18_2

Kolejne pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 7 poz. 21 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odp. Zamawiający podtrzymują zapis jak w SIWZ.

Pyt. 19_3

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy?

Odp. Zamawiający podtrzymują zapis jak w SIWZ.

Pyt. 20

Proszę o doprecyzowanie ilości Amoxycyliny+acidum clavulanikum w zadaniu nr 31 poz. 2

Odp. Zamawiający ma być 3000 na rok.

Pyt. 21_1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaferowania spełniającego te same cele zamiennika 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 stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

Odp. Zamawiający podtrzymują zapis jak w SIWZ.

Pyt. 22_2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie Lacto30Dr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w stężeniu 3 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

Odp. Zamawiający podtrzymują zapis jak w SIWZ.

Pyt. 23_3

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia Zadaniu 15 poz. 45 w przedmiotowym postępowaniu:

Z uwagi na podanie w SIWZ nazw własnych szczepów, będących produktem i zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele 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, inny szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i

Lactobacillus helveticus występujące w produkcie w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, w takiej samej postaci i w takim samym stosunku ilościowym jak w przypadku produktu opisanego w SIWZ.

Odp. pyt dotyczy zadania nr 16 poz. 45, Zamawiający podtrzymują zapis jak w SIWZ.

Pyt. 24_1

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?

Odp. Zamawiający podtrzymują zapis jak w SIWZ.

Pyt. 25_2

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Zamawiający podtrzymują zapis jak w SIWZ.

Pyt. 26_1

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)?

Odp. Pdać ilości w górę

Pyt. 27_2

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. ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 28_3

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

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 29_4

Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 30_5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Zadaniu nr 6 poz. 23 na wydzielenie z zadania ze względu na zakończoną produkcję?

Odp. Wstawić ostatnią cenę jeśli zakończona produkcja.

Pyt. 31_6

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 6 poz. 32, poz. 33 wyrazi zgodę na wycenę w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu (jedyne dostępne)?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 32_7

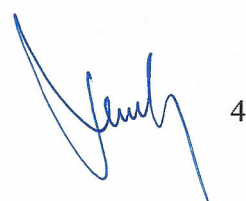
Czy Zamawiający w zadaniu nr 6 poz. 36 wyrazi zgodę w postaci tabletek rozpuszczalnych (jedyne dostępne)?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 33_8

Czy Zamawiający w zadaniu nr 6 poz. 38 wyrazi zgodę w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu (jedyne dostępne)?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.



Pyt. 34_9

Czy Zamawiający w zadaniu 9 poz. 9 wyrazi zgodę na wycenę Plantigmin, 0,5 mg/1 ml, roztw.do wstrz., 6 amp w ilości 200 opak. dopuszczony na jednorazowe zezwolenie MZ ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 35_10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Zadaniu nr 12 poz. 16 na wydzielenie z zadania ze względu na zakończoną produkcję?

Odp. wstawić ostatnią cenę jeśli zakończona produkcja

Pyt. 36_11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w zadaniu nr 12 poz. 22 na wydzielenie z zadania ze względu na brak dawki 100mg ?

Odp. Proszę wycenić na 50mg x 10 tabletek

Pyt. 37_12

Czy Zamawiający w zadaniu 13poz. 39 wyrazi zgodę na wycenę Nystatyna Teva,2800000jm/28ml,gr.d/sp.zaw.,1 sbut. Jedyne dostępne?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 38_13

Czy zamawiający wymaga aby w zadaniu nr 13 poz. 42 był preparat Makrogol 74 g 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?

Odp. Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pyt. 39_14

Czy zamawiający wymaga aby w zadaniu nr 13 poz. 42 był preparat Makrogol o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pyt. 40_15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Zadaniu nr 17 poz. 8 na wydzielenie z zadania ze względu na zakończoną produkcję?

Odp. Wstawić ostatnią cenę jeśli zakończona produkcja

Pyt. 41_1

1.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 przepływowi krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym

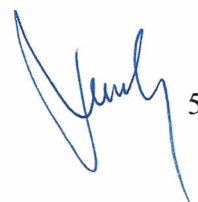
Odp. Zamawiający podtrzymuje zapis jak w SIWZ.

Pyt. 42_2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 10 z Zadania nr 2 i stworzy osobny pakiet?

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

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapis jak w SIWZ.



Pyt. 43

Dotyczy pakietu nr 24:

Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz.2, poz.3 pochodziły od jednego producenta?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 44_1

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia Zadaniu 15 poz. 40 i 41 w przedmiotowym postępowaniu:

Prosimy o postępowanie zgodne z zapisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 29 ust. 3), która w przypadku podania w SIWZ nazw własnych produktów, będących zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnego producenta, literalnie i bezwarunkowo nakazuje umieszczenie również adnotacji w brzmieniu „lub równoważny”.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapis jak w SIWZ.

Pyt. 45_2

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia Zadaniu 15 poz. 41 w przedmiotowym postępowaniu:

Ze względu na to, że opis przedmiotu zamówienia stanowi w rzeczywistości opis katalogowy wyrobu konkretnego producenta, ograniczając konkurencję do tego konkretnego wyrobu, zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów) z enzymem dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, który w odróżnieniu od oksydazy glukozy GOD nie wchodzi w reakcję z tlenem, w związku z czym zmiany stężenia tlenu w próbce krwi nie wpływają na wynik pomiaru glukometrem? Enzym dehydrogenaza glukozy jest aktualnie stosowany w większości flagowych produktów największych i najbardziej renomowanych firm wytwarzających paski testowe i glukometry. Zamawiający nie ma potrzeby używania pasków testowych z enzymem GOD (taka potrzeba nie ma również merytorycznego uzasadnienia), gdyż w pozycji 40 Zamawiający wyspecyfikował paski testowe z enzymem GDH-FAD.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Uzasadnienie:

Zamawiający ma prawo do przedstawienia takiego opisu przedmiotu zamówienia, który umożliwi mu otrzymanie produktu dostosowanego do potrzeb Szpitala. W tym miejscu pragniemy zacytować wyrok KIO z dnia 20.10.2014 r., sygn. akt 1987/14: „Konkurencja w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nie jest kategorią absolutną i powołując się na nią nie można wymagać, aby zamawiający dokonał zakupu usług (lub towarów) nie spełniających jego wymagań”.

Pyt. 46_3

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia Zadaniu 15 poz. 40 w przedmiotowym postępowaniu:

Ze względu na to, że opis przedmiotu zamówienia stanowi w rzeczywistości opis katalogowy wyrobu konkretnego producenta, ograniczając konkurencję do tego konkretnego wyrobu, wnosimy o dopuszczenie pasków testowych do glukometrów innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów) zasilanych standardową dla takich urządzeń baterią CR2032, która jest lepiej zabezpieczona przed wyciekami elektrolitu niż baterie AAA (wyciek elektrolitu może spowodować awarię urządzenia). Jednocześnie zobowiązujemy się do pokrycia zapotrzebowania Zamawiającego poprzez dostarczenie wymaganej ilości baterii.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Uzasadnienie

Mając na względzie potrzeby medyczne Szpitala, jednocześnie przestrzegając zasad uczciwej konkurencji, Zamawiający ma prawo do przedstawienia takiego opisu przedmiotu zamówienia, który umożliwi mu otrzymanie produktu o najwyższej jakości, dostosowanej do jego potrzeb. W związku z powyższym, Zamawiający nie odstępuje od wymogu posiadania przez wyroby medyczne ujęte w Pakiecie nr 11 certyfikatu wystawionego przez akredytowany podmiot zewnętrzny, niezależny od producenta, potwierdzającego spełnianie normy ISO 15197:2015. Akredytacja podnosi wiarygodność wyników certyfikacji wyrobów.

W tym miejscu pragniemy zacytować wyrok KIO z dnia 20.10.2014 r., sygn. akt 1987/14: „Konkurencja w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nie jest kategorią absolutną i powołując się na nią nie można wymagać, aby zamawiający dokonał zakupu usług (lub towarów) nie spełniających jego wymagań”.

Pyt. 47_1

1. Do §4 ust.4 projektu umowy. Prosimy o dopisanie warunku: "... z wyjątkiem należnej rekompensaty w wysokości 40 euro, która przysługuje Wykonawcy zgodnie z przepisami ustawy z dnia 8 marca 2013 roku o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. 2013 poz. 403 z późn. zm.)".

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapis jak w SIWZ.

Pyt. 48_2

2. 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 rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §5 ust.2 projektu umowy)?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapis jak w SIWZ.

 6

Pyt. 49_3

3. Do §6 ust.2 lit.a) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez pozostawienie zapisu o karze w wysokości 0,1% wartości nie dostarczonej partii towaru brutto za każdy dzień opóźnienia, lecz zrezygnowanie z limitu kwotowego w wysokości 100 zł?

Odp. Zamawiający podtrzymuję zapis jak w SIWZ.

Pyt. 50_4

4. Do §6 ust.2 lit.b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za dostarczenie towaru w ilości nie odpowiadającej zapotrzebowaniu poprzez pozostawienie zapisu o karze w wysokości 0,1% wartości nie dostarczonej partii towaru brutto za każdy dzień opóźnienia, lecz zrezygnowanie z limitu kwotowego w wysokości 100 zł?

Odp. Zamawiający podtrzymuję zapis jak w SIWZ.

Pyt. 51_1

Czy ze względu na zakończenie produkcji produktów z Zadania nr 14 pozycja nr 1 i 2 Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie tych pozycji z pakietu?

Odp. Wstawić ostatnią cenę jeśli zakończona produkcja.

Pyt. 52_2

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 18 w pozycji nr 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,12,13

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. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

Odp. Zamawiający podtrzymuję zapis jak w SIWZ.

Pyt. 53_3

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 18 w pozycji nr 35, 36 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na,Cl,K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worki z dwoma portami?

Uzasadnienie:

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.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

Odp. Zamawiający podtrzymuję zapis jak w SIWZ.

Pyt. 54_4

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania nr 18 pozycji nr 17 i 19 i utworzenie z tych pozycji osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej?

Odp. Zamawiający podtrzymuję zapis jak w SIWZ.

Pyt. 55_5

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 27 w pozycji nr 1,2,3,4,5,8,11,12

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 worków 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. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

Odp. Zamawiający podtrzymują zapis jak w SIWZ.

Pyt. 56_6

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 27 w pozycji nr 10 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na, Cl, K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worków z dwoma portami?

Uzasadnienie:

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.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

Odp. Zamawiający podtrzymują zapis jak w SIWZ.

Pyt. 57_7

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 27 w pozycji nr 114 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worków Viaflo o ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lepsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania
- Mannitol 15% w worku to brak ryzyka odklejenia nalepki w czasie podgrzewania preparatu podczas kąpieli parowej, ponieważ opis nadrukowany jest na opakowaniu.

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu

Odp. Zamawiający podtrzymują zapis jak w SIWZ.

Pyt. 58_1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 2 pozycji 8, 9 produkt leczniczy Metamizol w opakowaniu 10 ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający podtrzymują zapis jak w SIWZ.

Pyt. 59_2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w zadaniu 2 pozycja 14 preparatu Propofol konfekcjonowanego w ampulkach x 5?

Odp. Zamawiający podtrzymują zapis jak w SIWZ.

Pyt. 60_3


Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie 2 pozycji 51 oraz w pakiecie 18 pozycji 37 produkt leczniczy Fluconazole 100 ml w opakowaniu typu KabiPac x 10 sztuk?

Odp. Zamawiający podtrzymują zapis jak w SIWZ.

Pyt. 61_4

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 4 pozycji 6, 7 produkt leczniczy Vanciomycin w opakowaniu typu 1 fiołka z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający podtrzymują zapis jak w SIWZ.



Pyt. 62_5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 13 pozycji 2 Kalii Chloridum 15% inj. 10 ml w ampułkach (w opakowaniu 20 ampułek) w systemie bezigłowym, który w sposób znaczący redukuje możliwość skażenia się personelu medycznego oraz z mniejsza koszty przygotowania leków we wlewach dożylnych?

Odp. Zamawiający podtrzymuję zapis jak w SIWZ.

Pyt. 63_6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 13 pozycji 29 produktu leczniczego Natrium Chloratum 0,9% 5 ml w ampułkach (w opakowaniu 20 ampułek) w systemie bezigłowym, który w sposób znaczący redukuje możliwość skażenia się personelu medycznego oraz z mniejsza koszty przygotowania leków we wlewach dożylnych?

Odp. Zamawiający podtrzymuję zapis jak w SIWZ.

Pyt. 64_7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 13 pozycji 30 produktu leczniczego Natrium Chloratum 0,9% 10 ml w ampułkach (w opakowaniu 50 ampułek) w systemie bezigłowym, który w sposób znaczący redukuje możliwość skażenia się personelu medycznego oraz z mniejsza koszty przygotowania leków we wlewach dożylnych?

Odp. Zamawiający podtrzymuję zapis jak w SIWZ.

Pyt. 65_8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 14 pozycji 1 produktu leczniczego Dekstran 10% 500 ml w opakowaniu typu butelka szklana?

Odp. Zamawiający podtrzymuję zapis jak w SIWZ.

Pyt. 66_9

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 14 pozycja 3, 4 produktu leczniczego Mannitol 20% w opakowaniu szklanym? Preparat ten, w podanym stężeniu nie występuje w opakowaniach typu worek.

Odp. Zamawiający podtrzymuję zapis jak w SIWZ.

Pyt. 70_10

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 18 w pozycjach 1-13 opakowań stojących z dwoma różnej wielkości, jałowymi portami?

Odp. Zamawiający podtrzymuję zapis jak w SIWZ.

Pyt. 71_11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 18 pozycja 14 produktu leczniczego Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worek z dwoma portami 500ml?

Odp. Zamawiający podtrzymuję zapis jak w SIWZ.

Pyt. 72_12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 18 pozycja 15 preparatu Volulyte 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 w roztworze elektrolitów (Na, K, Mg, Cl, anion organiczny: octan) w opakowaniu worek 500ml w opakowaniu typu worek x 20 sztuk?

Odp. Zamawiający podtrzymuję zapis jak w SIWZ.

Pyt. 73_13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 18 pozycji 16 produktu leczniczego Voluven 10% 500 ml w opakowaniu typu KabiPac x 10 sztuk?

Odp. Zamawiający podtrzymuję zapis jak w SIWZ.

Pyt. 74_14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 18 pozycji 20 produktu leczniczego Propofol 1% 20 ml w opakowaniu typu 5 ampułek?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 75_15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 18 pozycja 21 produktu leczniczego Aminosteril N-Hepa 8% 500ml - roztwór aminokwasów do żywienia pozajelitowego pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby?

Odp. Zamawiający podtrzymuję zapis jak w SIWZ.



Pyt. 76_16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 18 pozycji 23 produktu leczniczego Paracetamol 100 ml w opakowaniu typu 10 fiolek?

Odp. Zamawiający podtrzymuję zapis jak w SIWZ.

Pyt. 77_17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 18 pozycjach 30, 31, 32, 33 produktów leczniczych w opakowaniach typu KabiPac x 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający podtrzymuję zapis jak w SIWZ.

Pyt. 78_18

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 18 pozycji 40 produkt leczniczy Addamel 10 ml w opakowaniu typu ampułka x 20 sztuk?

Odp. Zamawiający podtrzymuję zapis jak w SIWZ.

Pyt. 79_19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 25 pozycji 10 diety Fresubin Original w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa, zawierająca białko mleka(kazeina i soja)(3,8g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω -3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(3,4g/100ml), węglowodany (maltodekstryny) (13,8g/100ml) o osmolarności 220 mosmol/l?

Odp. Zamawiający podtrzymuję zapis jak w SIWZ.

Pyt. 80_20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 25 pozycja 11 diety Fresubin Energy, w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego wysokokaloryczna(1,5kcal/ml), bezresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(5,6g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω -3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(5,8g/100ml), węglowodany(maltodekstryny) (18,8g/100ml) o osmolarności 330 mosmol/l?

Odp. Zamawiający podtrzymuję zapis jak w SIWZ.

Pyt. 81_21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 25 pozycja 12 diety Fresubin HP Energy, w opakowaniu EasyBag 1000 ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, wysokokaloryczna(1,5kcal/ml), bezresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(7,5g/100ml), tłuszcze(olej sojowy, MCT, olej lniany(ALA), ω -3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(5,8g/100ml), węglowodany(maltodekstryny)(17,0g/100ml)o osmolarności 300 mosmol/l?

Odp. Zamawiający podtrzymuję zapis jak w SIWZ.

Pyt. 82_22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pakiecie 25 pozycja 13 diety Diben w opakowaniu EasyBag 500 ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatobiałkowa, stosowana w cukrzycy zawierająca białko mleka(w tym kazeina)(4,65g/100ml) tłuszcze(wysoka zawartość tłuszczów, MUFA)(olej słonecznikowy, olej szafranowy, ω -3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(4,6g/100ml) o niskiej zawartości węglowodanów(skrobia, fruktoza) (9,25g/100ml) błonnik(wysoka zawartość)(dekstryny tapioki, celuloza mikrokrystaliczna) (1,5g/100ml) o osmolarności 345 mosmol/l?

Odp. Zamawiający podtrzymuję zapis jak w SIWZ.

Pyt. 83_23

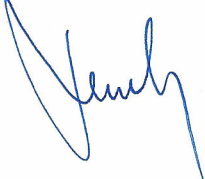
Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 25 pozycji 14 zestaw Amika Pump set Varioline?

Odp. Zamawiający podtrzymuję zapis jak w SIWZ.

Pyt. 84_24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 20 pozycja 15 diety Survimed OPD w opakowaniu EasyBag 500 ml - dieta do żywienia dojelitowego oligopeptydowa, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa(zawiera śladowe ilości celulozy), stosowana w zaburzeniach wchłaniania zawierająca białko (krótkołańcuchowe peptydy i wolne aminokwasy): hydrolizat serwatki(4,5g/100ml), tłuszcze (niska zawartość, 51% MCT): MCT, olej rzepakowy, olej szafranowy, olej rybi (EPA, DHA)(2,8g/100ml), węglowodany: maltodekstryny, modyfikowana skrobia(14,3g/100ml), błonnik(śladowa zawartość): celuloza(0,08g/100ml) o osmolarności 300 mosmol/l?

Odp. Zamawiający podtrzymuję zapis jak w SIWZ, dot zadania 25



10

Pyt. 85_25

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 27 pozycja 15 witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno?

Odp. Zamawiający podtrzymują zapis jak w SIWZ.

Pyt. 85_25

Jeśli odpowiedź na powyższe pytanie pozostanie negatywna, zwracamy się z prośbą o wydzielenie powyższej pozycji do osobnego pakietu.

Odp. Zamawiający podtrzymują zapis jak w SIWZ.

*Udzielono odpowiedzi na te pytania, które wpłynęły w sposób skuteczny do Zamawiającego.
W innym przypadku proszę o kontakt telefoniczny; 91 39 21 356 wew. 167.*

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Szpitala Rejonowego
w Nowogardzie
Kazimierz Lembas