

Wszyscy Uczestnicy postępowania

dot. postępowania o zamówienie publiczne prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego powyżej 209 000 euro, na dostawę na dostawę produktów leczniczych w 219 pakietach dla potrzeb Apteki Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego w Elblągu, opublikowane w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu **04.11.2017**, numer ogłoszenia: **2017/S 212- 440090**

Wojewódzki Szpital Zespólny w Elblągu, ul. Królewiecka 146, informuje, że do dnia 23.11.2017 r. od Wykonawców wpłynęły zapytania następującej treści:

1. **Pytanie nr 1 – dotyczy Pakietu nr 13 poz. 24.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM soln. 20% + HYDROXYBENZOESAN METYLU+HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g + 0,25g + 0,06g+ 0,025g / 100g> w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (13g)?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody. Nie jest to oferta równoważna, preparat posiada inny skład.

2. Czy Zamawiający w par. 2.3 wykreśli obowiązek dostarczania wydruków temperatury przy każdorazowej dostawie? Zakłada się, że dostawy dokonywane są zgodnie z DPD, zatem dokumentowanie tego faktu przy każdej dostawie nie jest niezbędne.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający zmienia zapis na „Wykonawca jest zobowiązany, na każde żądanie Zamawiającego przedstawienia dokumentów poświadczających, że zapewniono właściwe warunki przechowywania przez cały czas transportu leku (w postaci wydruku temperatur)”.

3. Czy Zamawiający w par. 2.4. zmieni obowiązek Wykonawcy dostarczenia leku synonimowego na jego prawo do tego? 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, a oferta, wraz z listą dostarczanych produktów jest załącznikiem do zawieranej umowy. 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.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Czy Zamawiający usunie z par. 4.5 i 4.6 zapis o stawce VAT i wprowadzi automatyzm zmiany ceny w razie zmiany stawki VAT? Uzgadnianie zmiany stawki VAT wydaje się zbędne, bo matematycznie wpływ ten jest oczywisty i nie zależy od woli stron, nadto zmiana taka winna być wprowadzona automatycznie, bez uzgadniania aneksu (co może potrwać jakoś czas, narażając jedną ze stron na stratę – w przypadku obniżenia stawki VAT będzie to Zamawiający).

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający podtrzymuje zapis.

5. Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 6.2 z 20% do wartości max 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 52 leku ibandronicacid w postaci ampułki ?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Czy Zamawiający w części nr 109 wymaga aby w pozycjach 1, 2 preparat Amikacyna zaoferować w formie gotowej do użycia które są gotowym do infuzji roztworem i nie wymagają złożonego procesu przygotowania leku do podania pacjentowi dzięki czemu eliminuje się ryzyko popełnienia błędów związanych z doбором właściwej dawki oraz ryzyko wystąpienia zakażeń szpitalnych?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający nie wymaga gotowej formy leku do użycia, ale taki preparat dopuści.

8. **Dotyczy: Dostawa produktów leczniczych w 219 pakietach dla potrzeb Apteki Szpitalnej, Pakiet 1, ilość pozycji 127, pozycja 53.** Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji 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). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie

zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 53 z Pakietu nr 1 i stworzy osobny pakiet?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

10. Czy w pakiecie Nr 14 poz. 2, 3 i 4 (Budesonide 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 ampulek po 2 ml) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający wymaga produkt zgodny z opisem SIWZ.

11. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 14 poz. 2, 3 i 4 (Budesonide 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 ampulek po 2 ml) **wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?**

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający wymaga leku zgodnego z opisem SIWZ.

12. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 14 poz. 2, 3 i 4 (Budesonide 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 ampulek po 2 ml) **dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?**

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający dopuści lek zgodny z opisem SIWZ.

13. Czy w pakiecie Nr 14 poz. 2, 3 i 4 (Budesonide 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 ampulek po 2 ml) **Zamawiający wymaga leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?**

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający wymaga lek zgodny z opisem SIWZ.

14. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 14 poz. 2, 3 i 4 (Budesonide 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 ampulek po 2 ml) **wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?**

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający wymaga leki zgodnie z opisem SIWZ.

15. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 13; w pozycji 19, preparatu równoważnego(Lioton1000) ale w dawce 1000 j.m/g w żelu w opak 30 g w przeliczeniu 1 do1?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie, pod warunkiem rejestracji jako lek.

16. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 15 w pozycji nr 3 preparatu równoważnego Simethicone (Espumisan) w dawce 40 mg w opakowaniu 100 szt. w postaci kapsułki?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody. Nie jest to preparat równoważny, nie ta substancja i nie ta dawka.

17. Do treści §2 ust. 2 projektu umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 48 godzin (2 dni roboczych licząc od dnia przesłania zamówienia faksem lub e- mailem dla asortymentu zawartego w pakiecie nr 177 poz. 1 i pakiecie 194 poz. 1?

i nadanie § 2 ust. 2 nowego brzmienia:

„Wykonawca zobowiązuje się do realizacji dostaw częściowych w dni powszednie w godzinach od 7.30 do 13.00 w terminie 2 dni roboczych licząc od dnia przesłania zamówienia częściowego faxem lub e-mailem przez Aptekę Szpitalną (nie dłuższy niż 48 godzin dla Pakietu nr 177 i 194)”

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

18. Do treści §2 projektu umowy: Czy Zamawiający dopuści składanie zamówień na formularzach Wykonawcy dla asortymentu zawartego w pakiecie 194 poz. 1?

wzory formularzy: zamówienia i oświadczenia świadczeniodawcy w załączeniu.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

19. Do treści §6 ust. 2 projektu umowy:

Czy Zamawiający **wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych o połowę** ? i pozwoli na wprowadzenie modyfikacji do treści projektu umowy poprzez nadanie § 6 ust.1 i 2 nowego brzmienia:

„1. Z tytułu nieterminowych dostaw Zamawiający może żądać od Wykonawcy kary umownej w wysokości 0,125% wartości brutto danego zamówienia za każdy dzień opóźnienia

2. W przypadku rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.”

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

20. Do treści §10 projektu umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie modyfikacji do zapisów umowy poprzez dodanie do wzoru umowy w § 10 ust. 2 dodatkowego zapisu o treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy” ?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

21. Do treści §9 projektu umowy:

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o dodanie do treści § 9 nowego ustępu i nadanie nowego brzmienia:

-§ 9 ust. 2: „Wykonawcy przysługuje **prawo do wstrzymania dostaw** w przypadku zwłoki w płatnościach (za zrealizowane zamówienia) powyżej 60 dni od momentu wymagalności faktury.”?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

22. Do formalności jakie powinny zostać dopełnione w celu zawarcia umowy:

Czy w sytuacji, gdy siedziba firmy/osoba uprawniona do podpisania umowy w imieniu Wykonawcy znajduje się w poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, Zamawiający wyrazi zgodę na **przesłanie umowy do podpisu na adres Wykonawcy?**

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

23. **Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 8 poz nr 2 (Nadroparin 2850 jm/0,3 ml?**

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

24. W przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie – czy ze względów ekonomicznych w zadaniu 8 poz. nr 2, Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę 580 opakowań Nadroparin 2850 jm/0,3 ml x 10 amp.strz., na postać wielodawkową Nadroparine Calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500 jm/ml x 10f a 5 ml (w ilości 36 opakowanie) +STRZYKAWKA KD-JECTIII 1 ml + igła 25G x 100 (w ilości 36 opakowanie) + MINI SPIKE V x 1 szt (w ilości 360 szt).

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

25. Czy Zamawiający w pakiecie 14 poz. 3 i 4 Budesonide wymaga rejestracji wskazania u niemowląt i dzieci z pseudokrupem ?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem SIWZ.

26. Czy zamawiający w pakiecie 14 poz. 3 i 4 Budesonide wymaga aby preparat posiadał rejestrację umożliwiającą mieszanie ze środkami rozszerzającymi oskrzela.

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem SIWZ.

27. Czy zamawiający w pakiecie 14 poz. 3 i 4 Budesonide wymaga aby Budesonid był w postaci ampułek.

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem SIWZ.

28. Czy zamawiający pozwoli na wydzielenie z pakiecie 14 poz. 3 i 4 Budesonide co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

29. Czy Zamawiający wymaga, aby budezonid do nebulizacji z pakiecie 14 poz. 3 i 4 Budesonide był stosowany z nebulizatorem dyszowym?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem SIWZ.

30. Czy zamawiający wymaga, aby budezonid do nebulizacji z pakiecie 14 poz. 3 i 4 wytwarzany był w technologii Steri Neb czyli posiadał technologię produkcji leku

zapewniająca zawiesinę wolną od substancji konserwujących, opatrzenie każdej ampułki etykietą, proste otwieranie (system easy twist open), przezroczystą ampulkę wytwarzaną w systemie BFS.

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem SIWZ.

31. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie części pakiecie 14 poz. 3 i 4 stabilności po otwarciu ampułki do 12 godz.

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem SIWZ.

32. Czy zamawiający w pakiecie 14 poz. 3 i 4 dopuszcza (Budesonide w opakowaniach x 10 szt.)?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający dopuści produkt zgodny z opisem SIWZ.

33. Czy Zamawiający w pakiecie 180 poz. 1 i 2 IMATYNIB wymaga zarejestrowanego w CHPL wskazania u dorosłych pacjentów oraz dzieci i młodzieży z nowo rozpoznaną przewlekłą białaczką szpikową (ang. chronic myeloid leukaemia - CML) z chromosomem Philadelphia (bcr-abl, Ph+), którzy nie kwalifikują się do zabiegu transplantacji szpiku jako leczenia pierwszego rzutu.

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem SIWZ.

34. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 15 poz. 9 i 10 w przedmiotowym postępowaniu:

Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci, zawierającym w swoim składzie identyczne stężenie probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce (250 mg), konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 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 w formie doustnej zawiesiny.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

35. Bardzo proszę o wyjaśnienie dotyczące pakietu 97 - Jakiej diety oczekuje Zamawiający w poz. 17 pisząc Nutrison Energy HP? Nutrison Energy występuje tylko pod tą nazwą, bez oznaczenia HP. Czy w poz. 17 można wycenić również Nutrison Energy tak jak w poz 15?

Zamawiający odpowiada:

W pakiecie nr 97 w poz. 17 wystąpił błąd, zamiast Nutrison Energy HP płyn 1 l, szt. 150, winno być Nutrison 1000 complete Multi Fibore 1 l.

36. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl.- powł.- tabl.; tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z punktem 3.10 SIWZ.

37. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z SIWZ.

38. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Zamawiający odpowiada:

Należy wycenić i podać uwagę o braku.

39. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie, a nie za sztukę (zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z punktem 3.9 SIWZ.

40. Dotyczy pakiet 1 pozycja 69 i 70,87, czy Zamawiający dopuści zmianę postaci z tabletek na tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający dopuści.

50. Dotyczy pakiet 1 pozycja 82, czy Zamawiający dopuści zmianę postaci z kapsułki na kapsułkę dojelitową twardą?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający dopuści.

51. Dotyczy pakiet 1 pozycja 95, czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie?

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z punktem 3.9 SIWZ.

52. Dotyczy pakiet 13 pozycja 12, czy Zamawiający dopuści wycenę Silol Unia, 205,6 mg/ml, roztw., aer. na skórę, 100 ml w ilości 10 opakowań?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający dopuści.

53. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 15 pozycja 1 wycenę 84 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.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

54. Dotyczy pakiet 15 pozycja 3, czy Zamawiający dopuści wycenę SIMETHICONUM O 1-D 0,04 G x 100 kaps?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

55. Dotyczy pakiet 15 pozycja 5 czy Zamawiający dopuści wycenę Probiodr kaps twarde x 60?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający dopuści.

56. Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 15 pozycja 7 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. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z SIWZ.

57. Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 15 pozycja 7 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z SIWZ.

58. Dotyczy pakiet 16 pozycja 3, czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie?

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z punktem 3.9 SIWZ.

59. Dotyczy pakiet 18 pozycja 84, czy Zamawiający dopuści wycenę Potazek, kaps.o zmod.uwaln., 100 szt?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

60. Dotyczy pakiet 18 pozycja 37, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki na tabletkę dojelitową (tylko taka postać jest obecnie dostępna)?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający dopuści.

61. Czy Zamawiający w pakiecie 28 ,poz.1 i 2wymaga aby preparaty pochodziły od jednego wytwórcy w celu zapewnienia jednoznacznej identyfikacji podmiotu ponoszącego odpowiedzialność za wszelkie konsekwencje podania pacjentowi produktu w sytuacjach klinicznych, w których obowiązuje podanie obu dawek zgodnie z określonym w ChPL schematem dawkowania, i w celu zapewnienia zgodności z wytycznymi „Guideline on

good pharmacovigilance practices (GCP) Module V-Risk management systems.

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z SIWZ.

62. Dotyczy pakiet 18 pozycja 94 czy zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu ?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

63. Dotyczy pakiet 70 pozycja 1 i 2 czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie?

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z SIWZ.

64. Dotyczy pakiet 83 pozycja 1, czy zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVERPharma,0,2mg/ml;5ml,rozt.d/wst,5f TERLIPRESSIN P 1-D 0,001 G w ilości 250 opakowań?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

65. Dotyczy pakiet 96 pozycja 10-17, czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie?

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z SIWZ.

66. Dotyczy pakiet 100 pozycja 2,5,8,10,14,15,16, czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie ?

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z SIWZ.

67. Dotyczy pakiet 123 ,czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z flakonu na butelkę?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający dopuści.

68. Dotyczy pakiet 122,127,128,131 czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie?

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z SIWZ.

69. Dotyczy pakiet 136 pozycja 15, czy Zamawiający dopuści wycenę Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml,gr.d/sp.zaw.doust,1but.NYSTATINUM O W-D 100000 J.M./1 ML w ilości 375 opakowań (producent zmienił wielkość opakowani)?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający dopuści wycenę Nystatyna Teva 2,8 mln /28 ml w ilości 643 opakowań.

70. Dotyczy pakiet 184, proszę o zdefiniowanie ilości opakowań w kolumnie D.

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z SIWZ – dokonano 09.11.2017r.

71. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 1 pozycji 44, 45, 95, 114, 115, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co

za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

72. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1 pozycji 93 produktu leczniczego Potassium chloride 15% 20 ml w opakowaniu 20 ampulek?

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z SIWZ.

73. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 1 pozycji 93, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

74. Czy Zamawiający w pakiecie nr 114 dopuści lek **Cefazolin-MIP 2g** z jednoczesnym przeliczeniem ilości?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

75. Czy Zamawiający, uwzględniając treść Wzoru umowy, stanowiącego Załącznik do SIWZ w zakresie:

- 12 miesięcznego okresu obowiązywania umowy;
- zapewnienia ciągłości udzielanych świadczeń między innymi w programie lekowym B,33 Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym w ramach umowy nr 14-00-00551-17-38 zawartej umowy z NFZ;
- postanowienia zawartego w § 2 ust. 7 Wzoru umowy stanowiącego załącznik do SIWZ, zgodnie, z którym - „W przypadku zmiany wielkości opakowania w trakcie trwania umowy, Wykonawca dostarczy lek w nowym opakowaniu. Cena leku w przeliczeniu na jednostkę nie może być wyższa niż cena przetargowa.”
- postanowienia zawartego w § 4 ust. 3 lit. d Wzoru umowy stanowiącego załącznik do SIWZ, zgodnie, z którymi Zamawiający przewiduje możliwość przedłużenia okresu obowiązywania umowy w przypadku nie wykorzystania ilości określonych w umowie. oraz mając na uwadze:

- przepis art. 144 ust. 1 pkt 1 ustawy Prawo zamówień publicznych¹ dopuszcza możliwość dodania w treści § 4 ust 3 Wzoru umowy stanowiącego załącznik do SIWZ po lit. d nowe postanowienie zawarte w lit. e o następującym brzmieniu:

„ Zamawiający na koniec okresu trwania umowy podstawowej zastrzega sobie prawo dokonania w umowie zmiany dotyczącej realizacji dodatkowych dostaw, nieobjętych zamówieniem podstawowym, o ile stanie się to niezbędne z uwagi na konieczność zachowania ciągłości leczenia, a wartość zmiany nie przekroczy 50% zamówienia podstawowego. Dostawy dodatkowe mogą być realizowane przez 6 kolejnych miesięcy od upływu czasu trwania umowy podstawowej”.

Zamawiający odpowiada:

Zapis jest dopuszczalny prawnie, ale niecelowy dla Zamawiającego, ponieważ sam rezultat można osiągnąć na podstawie art. 144 ust. 1 pkt. 3 i 6 uPzp.

76. Czy Zamawiający, uwzględniając treść Wzoru umowy, stanowiącego Załącznik do SJWZ w zakresie:

- 12 miesięcznego okresu obowiązywania umowy;
 - zapewnienia ciągłości udzielanych świadczeń między innymi w programie lekowym B.33 Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym w ramach umowy nr 14-00-00551-17-38 zawartej umowy z NFZ;
 - postanowienia zawartego w § 2 ust. 7 Wzoru umowy stanowiącego Załącznik do SIWZ, zgodnie z którym - „W przypadku zmiany wielkości opakowania w trakcie trwania umowy, Wykonawca dostarczy lek w nowym opakowaniu. Cena leku w przeliczeniu na jednostkę nie może być wyższa niż cena przetargowa.”
 - postanowienia zawartego w § 4 ust. 3 lit. d Wzoru umowy stanowiącego Załącznik do SIM, zgodnie, z którymi Zamawiający przewiduje możliwość przedłużenia okresu obowiązywania umowy w przypadku nie wykorzystania ilości określonych w umowie. oraz mając na uwadze:
 - przepis art. 144 ust. 1 pkt 1 oraz pkt 2 ustawy Prawo zamówień publicznych”
- dopuszcza możliwość dodania w treści § 2 Wzoru umowy stanowiącego załącznik do SIWZ po ust. 9 nowe postanowienie zawarte w ust. 10 o następującym brzmieniu:
- „Strony postanawiają, iż Zamawiający może zmienić ilość przedmiotu umowy w granicach wartości określonej w umowie, tj. w przypadku zmiany ceny jednostkowej oferowanego towaru dokona przeliczenia liczby przedmiotu umowy, z zachowaniem wartości umowy i uwzględnieniem nowej ceny jednostkowej towaru, bez konieczności zmiany umowy. „

Zamawiający odpowiada:

Proponowany zapis dopuszcza zwiększenie ceny jednostkowej, co jest niedopuszczalne względem pierwotnej ceny wynikającej z oferty. Umowa dopuszcza jej zmianę poprzez obniżenie ceny jednostkowej, ale bez przeliczania ilości. W przypadku zwiększenia zapotrzebowania można dokonać zakupów poprzez zwiększenie o 10 % wartości zamówienia na podstawie art.1444 ust. 1 pkt. 6 uPzp.

77. 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?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na dokonanie zmiany i podtrzymuje zapisy SIWZ. Stosownie do art.38 ust.1 uPzp. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SIWZ, a Zamawiający jest zobowiązany udzielić wyjaśnień w terminie wyznaczonym przez ustawę, zapytanie Wykonawcy nie dotyczy wyjaśnień SIWZ.

78. Dotyczy § 2 ust. 2 wzoru umowy, Rozdz. IV Formularza ofertowego oraz Rozdz. 3 pkt. 6 SIWZ – maksymalny 24-godzinny termin dostawy

Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie maksymalnego terminu dostaw y przedmiotu zamówienia **z 24 godzin do co najmniej 48 godzin?**

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

79. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie oryginału wadium (wniesionego w postaci gwarancji bankowej) do oferty w przezroczystej koszulce niezwiązanej trwale z ofertą, co umożliwi jego późniejsze wyjęcie i odesłanie Wykonawcy, a załączenie na stałe do oferty potwierdzonej za zgodność z oryginałem kopii wadium? Powyższe rozwiązanie zapewni niezwłoczny zwrot wadium wykonawcy bez potrzeby dekompletowania oferty.

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie. Dostarczone do oferty wadium musi znajdować się w opisanej kopercie „Wadium – przetarg na dostawę produktów leczniczych w 219 pakietach, nr sprawy 50/2017”.

80. **Pak. 216 poz. 1-3.**

a) Czy Zamawiający dopuści preparat stosowany na skórę przed iniekcjami, który w przypadku HBV wymaga powtórnego spryskania skóry i odczekania czasu 2 minuty?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

b) Czy Zamawiający wymaga aby preparat zawierał nadtlenek wodoru. Nadtlenek wodoru gwarantuje, że preparat jest wolny do przetrwalników.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wymaga.

81. Czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym Nr sprawy - Dostawa produktów leczniczych w 219 pakietach dla potrzeb Apteki Szpitalnej, w pakiecie (zadaniu) Pakiet 15, w pozycji 6 dotyczącej „Lactobacillus rhamnosus GG + Lactobacillus helveticus (minimum 2 mld CFU) x 60 kapsulek” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsulek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsulek – z przeliczeniem na taką wielkość opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals?

Zamawiający odpowiada:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w poz. 5 pakietu nr 15 preparatu zawierającego Lactobacillus rhamnosus GG (minimum 6 mld CFU). Przeliczenie opakowań – zgodnie z SIWZ.

82. Czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym Nr sprawy - Dostawa produktów leczniczych w 219 pakietach dla potrzeb Apteki Szpitalnej, w pakiecie (zadaniu) Pakiet 15, w pozycjach 9 oraz 10 dotyczących „Saccharomyces boulardii 250 mg x 10 torebek/Saccharomyces boulardii 250 mg x 20 kapsulek” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin Enteric x 15 kapsulek producenta Novascon Pharmaceuticals?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

83. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 5 ust. 2 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

84. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów w § 6 ust. 1, 2:

a) Z tytułu nieterminowych dostaw Zamawiający może żądać od Wykonawcy kary umownej w wysokości 0,25% wartości brutto danego zamówienia za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej części dostawy.**

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

b) W przypadku rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości **10%** wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

85. **Dotyczy pakietu nr 215**

Czy ze względu na aspekt farmakoekonomiczny Zamawiający wymaga zaoferowania kwasu zoledronowego w postaci wygodnego w przygotowaniu, dającego możliwość skrócenia czasu przygotowania roztworu do infuzji 4 mg/100 ml?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

86. **Dotyczy pakietu nr 55**

Czy Zamawiający oczekuje złożenia oferty na lek Infliximab objęty refundacją w leczeniu umiarkowanej i ciężkiej postaci łuszczycy płackowatej, program B 47?

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z SIWZ.

87. Czy zamawiający, w pakiecie 119 pozycja 2, wymaga aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z SIWZ.

88. Czy zamawiający, w pakiecie 120 pozycje 1 i 2, ma na myśli Ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z SIWZ.

89. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPl produktu, Metamizolum natrium w pakiecie 1 pozycja 65, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram (*Tramadoli hydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml), przed podaniem pacjentowi?

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z SIWZ.

90. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 95 leku Propofol 1% emulsja do wstrzyknięć dożylnych 200mg/20 ml x 5 fiolek?

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z SIWZ.

91. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany w pakiecie 151 w poz.1,2,3,4 Calcium folinate posiadał stabilność fizyko-chemiczną 28 dni po pierwszym nakłuciu fiołki, potwierdzoną w ChPL?

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z SIWZ.

92. Pakiet nr 153 poz.1,2,3 Carboplatin – Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat posiadał stabilność fizyko-chemiczną po pierwszym nakłuciu fiołki 28 dni, potwierdzoną w ChPL?

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z SIWZ.

93. Pakiet 156 poz.1,2,3 Cisplatin – Czy Zamawiający wymaga aby produkt posiadał stabilność fizyko – chemiczną po pierwszym nakłuciu fiołki 28 dni zgodnie z kartą charakterystyki?

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z SIWZ.

94. Pakiet 164 poz.1,2 Docetaxel - Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat posiadał stabilność fizyko-chemiczną po pierwszym nakłuciu 28 dni potwierdzoną w ChPL?

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z SIWZ.

95. Pakiet 165 poz.1,2 - Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat Doxorubicinum posiadał stabilność fizyko-chemiczną 28 dni po pierwszym nakłuciu fiołki potwierdzoną w ChPL?

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z SIWZ.

96. Pakiet 168 poz.1 Epirubicin - Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat posiadał stabilność fizyko-chemiczną gotowego roztworu 96h potwierdzoną w ChPL?

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z SIWZ.

97. Pakiet 169 - Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat Etoposid posiadał stabilność fizyko-chemiczną 28 dni po pierwszym nakłuciu fiołki potwierdzoną w ChPL?

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z SIWZ.

98. Pakiet 169 - Czy zamawiający dopuszcza lek, który w Chpl posiada zapis „W przypadku wytrącenia się osadu lub obecności widocznych cząstek przygotowany roztwór należy wyrzucić”

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z SIWZ.

99. Pakiet 175 Fluorouracil - Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat Fluorouracilu posiadał stabilność fizyko-chemiczną 28 dni po pierwszym nakłuciu fiołki i stabilność roztworu po przygotowaniu 48h potwierdzoną w ChPL?

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z SIWZ.

100. Pakiet 178 poz.1,2 Gemcitabine - Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat Gemcitabinum posiadał stabilność fizyko-chemiczną 28 dni po pierwszym nakłuciu fiołki potwierdzoną w ChPL?

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z SIWZ.

101. Czy Zamawiający w pakiecie 201 poz. 1 i 2 (Pemetrexed) wymaga produktu leczniczego, którego trwałość chemiczna i fizyczna po rekonstytucji, potwierdzona wpisem do CHPL wynosi, co najmniej 48h?

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z SIWZ.

102. 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 na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §2 ust.4 projektu umowy)?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, zastosowanie mają odpowiednie przepisy Kodeksu Cywilnego.

103. Do treści §2 ust.6 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści 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."

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

104. Prosimy o rozszerzenie zapisu §6 ust.1 projektu umowy poprzez zapis wskazujący jednoznacznie na to, iż kara będzie naliczana od wartości niedostarczonego zamówienia: "... w wysokości 0,25% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia za każdy dzień opóźnienia."

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

105. Do §6 pkt 2 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za rozwiązanie umowy w wymiarze 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.