



SZPITAL SPECJALISTYCZNY NR 1
ul. Żeromskiego 7, 41-902 Bytom
Tel.: (32) 39 63 200 Fax.: (32) 39 63 251
NIP: 626-034-01-73 REGON: 270235840 KRS 0000079907
Konto: ING o/Bytom 58 1050 1230 1000 0023 5039 0619
e-mail: info@szpital1.bytom.pl www.szpital1.bytom.pl



Szp.Specj.Nr1/ZP/PN/121/2020

Bytom, dnia 06.04.2020 r.

DO WSZYSTKICH ODBIORCÓW S.I.W.Z.

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy prawo zamówień publicznych, z uwagi na wniesione do Zamawiającego pytania dotyczące przetargu ZP/PN/09/2020 pn. „Dostawa leków i płynów infuzyjnych do apteki szpitalnej oraz dostawa leku Talidomid na import docelowy” poniżej Zamawiający przedkłada treść pytań oraz udzielone na te pytania odpowiedzi:

Pytanie 1

Dotyczy pakietu nr 19 poz. 2

Czy Zamawiający w związku z zakończoną produkcją Theophyliny 300mg 250ml Roz. do inf., dopuszcza możliwość zaoferowania w pakiecie 19 pozycja 2 Theophyliny pod nazwą THEOSPIREX 20 mg/ ml 10ml x 5 amp. Roz. do wst. i inf., w łącznej ilości 65 opakowań, aby ilość substancji była zgodna z SIWZ? W/w forma nie zawiera glukozy, dzięki czemu jest neutralna dla chorych na cukrzycę, a mniejsza objętość pozwala na podanie 200mg teofiliny nawet w ciągu 6 minut.

Odpowiedz 1

Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ: Jeżeli wymagany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić, nie należy takiego leku wyceniać oraz proszę zamieścić uwagę, że leku brak. Informację o zakończonej produkcji proszę dołączyć w formie pisemnej.

Pytanie 2

Dotyczy pakietu nr 48 poz. 40

Czy Zamawiający w pozycji 40 zadanie 48 dopuści Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampulki (fiolki)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?

Odpowiedz 2

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3

Dotyczy pakietu nr 48 poz. 40

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

Odpowiedz 3

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 4

Dotyczy pakietu nr 5

Czy Zamawiający w pakiecie 5 dopuszcza Dobutaminę w formie koncentratu do infuzji w postaci ampulek?

Odpowiedz 4

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Dotyczy pakietu nr 81 poz.: 1,2,3,8,9,10,16,18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 81 w pozycjach 1,2,3,8,9,10,16,18 preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- 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

Odpowiedz 5

Zamawiający nie wyraża zgody. Pakiet nr 81 nie zawiera wymienionych pozycji.

Pytanie 6

Dotyczy pakietu nr 81 poz.:11,15

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadaniu 81 w pozycji 11,15 co umożliwi na złożenie ofert większej liczbie oferentów? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedz 6

Zamawiający nie wyraża zgody. Pakiet nr 81 nie zawiera pozycji 11 i 15.

Pytanie 7

Dotyczy pakietu nr 81 poz. 17

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 81 w pozycji 17 preparatu Plasmalyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

Odpowiedz 7

Zamawiający nie wyraża zgody. Pakiet nr 81 nie zawiera pozycji 17.

Pytanie 8

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 1.

Czy produkt leczniczy z pakietu 8 poz.1 będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?"

Odpowiedz 8

Nie.

Pytanie 9

Dotyczy pakietu nr 16 poz. 1.

Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

Odpowiedz 9

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 10

Dotyczy pakietu nr 29 poz. 1.

(A.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

(B.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedz 10

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 11

Dotyczy pakietu nr 29 poz. 2.

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedz 11

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 12

Dotyczy pakietu nr 37 poz. 7.

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedz 12

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

Dotyczy pakietu nr 39 poz. 19.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedz 13

Zgodnie z SIWZ. Dopuszcza się składanie ofert na preparaty w innych opakowaniach jednostkowych, obowiązuje wtedy przeliczenie ilości preparatu do wartości sumarycznej podanej przez Zamawiającego (obowiązuje zaokrąglenie w górę z dokładnością do liczb całkowitych).

Pytanie 14

Dotyczy pakietu nr 43 poz. 29.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Adamedu Flutixon,250mcg/d, który wyposażony jest w inhalator?

Odpowiedz 14

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15

Dotyczy pakietu nr 47 poz. 52.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Phar,0,2mg/ml;5ml,inj,5f. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedz 15

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16

Dotyczy pakietu nr 49 poz. 6.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 34 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.

Odpowiedz 16

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17

Dotyczy pakietu nr 55 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuszcza do postępowania wszystkie leki (postaci, dawki) znajdujące się w aktualnym Katalogu Chemioterapii ?

Odpowiedz 17

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 18

Wzór umowy –Zwracamy się z prośbą o dopisanie do umowy adresów mailowych do osób / działu zajmujących się zamówieniami, zarówno po stronie Wykonawcy jak i Zamawiającego. Ułatwi to ewentualny kontakt.

Odpowiedz 18

Zamawiający dokonał modyfikacji wzoru umowy poprzez dopisanie w § 1 dodatkowego punktu o treści: Strony będą kontaktować się ze sobą za pośrednictwem poczty elektronicznej.

adres e-mail Zamawiającego: apteka@szpital1.bytom.pl

adres e-mail Wykonawcy:

Pytanie 19

Wzór umowy – Prosimy o zmniejszenie wymaganego terminu przydatności do 12 m-cy. Dostawy odbywają się sukcesywnie, według bieżących potrzeb Zamawiającego, zatem bezzasadne wydaje się wymaganie okresu przydatności 24 miesięcznego.

Odpowiedz 19

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 20

Wzór umowy – Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku oferowania produktów zarejestrowanych jako wyroby medyczne, np. pakiet 18, Zamawiający nie będzie wymagał posiadania koncesji na obrób produktami leczniczymi.

Odpowiedz 20

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21

Wzór umowy - Prosimy o dodanie do umowy poniższych zapisów:

1) Z uwagi na postępującą pandemię koronawirusa i związanymi z tym światowymi ograniczeniami w produkcji m. in. wyrobów medycznych oraz drastycznymi utrudnieniami w transporcie i logistyce, czego na etapie prowadzenia postępowania przetargowego Strony nie były w stanie przewidzieć, istnieje realne ryzyko, że określony w umowie termin realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy może nie zostać dotrzymany. Jednocześnie brak jest możliwości określenia orientacyjnego terminu zakończenia/ustania obecnej sytuacji,

2) Strony ustaliły, że celem zapewnienia realizacji umowy nr zasadnym jest czasowe odstąpienie przez Strony od sztywnego respektowania terminów realizacji dostaw częściowych określonych w Umowie oraz konieczności naliczania kar umownych w przypadku niedotrzymania tych terminów.

Odpowiedz 21

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 22

Wzór umowy - Zwracamy się z prośbą o dopisanie do umowy następującego paragrafu:

Siła Wyższa

1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powódzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.
4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.
5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Odpowiedz 22

Zamawiający dokonał modyfikacji we wzorze umowy poprzez dopisanie dodatkowego paragrafu o treści:

Siła wyższa

1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powódzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.
4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

Pytanie 23

Dotyczy pakietu nr 83 poz.: 1,2,3,8,9,10,16,18

Czy Zamawiający w pakiecie 83 wymaga w pozycji 1,2,3, 8,9,10,16,18 produktu leczniczego w butelce z dwoma równymi, niezależnymi portami o podwójnej funkcji, mogące pełnić zarówno rolę portu infuzyjnego jak i iniekcyjnego, aby wyeliminować sytuacje omyłkowego otwarcia i użycia niewłaściwego portu?

Odpowiedz 23

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 24

Dotyczy pakietu nr 83 poz. 17

Czy z uwagi na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w pakiecie 83 w pozycji 17 należy zaoferować płyn wieloelektrolitowy w pełni zbilansowany zawierający jony Na, K, Mg, Cl oraz Ca, a układ buforujący nie zawiera mleczanów i cytrynianów?

Odpowiedz 24

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 25

Dotyczy pakietu nr 83 poz. 14

Z uwagi na zalecenia jakie stawia Stowarzyszenie na Rzecz Leczenia Ciężkich Krwotoków oraz Wytyczne Europejskie co do procedur postępowania w masowych krwotokach pourazowych i okołoperacyjnych, proszę o doprecyzowanie, czy w zadaniu nr 83, pozycja nr 14 należy zaoferować, Hydroksyetyloskrobie zawieszoną w fizjologicznym roztworze elektrolitów zawierająca jony: Na, Cl, Mg, Ca, K, oraz odpowiedni układ buforujący o osmolalności zbliżonej do osmolalności osocza norma 290 - 300 mOsm/l ?.

Odpowiedz 25

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 26

Dotyczy pakietu nr 83 poz.: 5,6,7,12,13

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 83 w pozycji nr 5,6,7,12,13 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 worki Viaflo

ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów 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.

Odpowiedz 26

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 27

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 1.8 (powinno być 1.6.) termin dostaw „na ratunek” z 6 godzin 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 zaofferowania 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 różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedz 27

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 28

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 4 z 5% do wartości max 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana. Wykonawca podnosi, że kara za opóźnienie w dostawie wskazana w par. 9 wynosi 0,1% wartości opóźnionej dostawy. Jeśli zatem Wykonawca nie dostarcza produktu, to Zamawiający winien naliczyć 0,1% za każdy dzień opóźnienia. Nie jest zatem jasne, kiedy Zamawiający naliczy 5%, a kiedy 0,1%, skoro chodzić będzie w istocie zawsze o opóźnienie w dostawie?

Odpowiedz 28

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 29

Czy Zamawiający w par. 7 wpisze termin ważności 12 miesięcy, zamiast obecnego 24-miesięcznego terminu? Jest to długi, niespotykany w obrocie termin ważności, którego dotrzymanie może być niewykonalne.

Odpowiedz 29

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 30

Czy Zamawiający wydłuży termin załatwienia reklamacji określony w par. 8.1 do 3 dni roboczych od daty zgłoszenia reklamacji? Rozpatrzenie reklamacji – także ilościowej - wymaga uzyskania i analizy dokumentów spedycyjnych, a także kontaktu z kurierem, co nie jest możliwe w czasie 48 godzin.

Odpowiedz 30

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 31

Do §1 ust. 5 oraz 7 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 zapisów z § §1 ust. 5 i ust. 7 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedz 31

Zamawiający określił granice zmian ilościowych tzn., zmiany te nie przekroczą całkowitej wartości umowy. Uprawnienie Zamawiającego do dokonywania różnic ilościowych nie stanowi zmiany umowy, a zatem nie ma potrzeby zastosowania art. 144 PZP w tym zakresie.

Pytanie 32

Do §4 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie postanowień §4 wzoru umowy. Z zakresu powoływanego wyżej postanowienia w żaden sposób nie wynika, że okoliczności te miałyby być w jakikolwiek sposób zawinione przez Wykonawcę lub chociażby miałyby jakikolwiek związek z podejmowanymi przez niego czynnościami. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności, a co za tym idzie, nie powinien zostać karany za brak lub niedostępność leku, gdyż są to sytuacje pozostające poza jego jakimkolwiek wpływem. Zgodnie z art. 483 §1 Kodeksu Cywilnego, kara umowna służy naprawieniu szkody wynikłej z niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i na tę okoliczność została przez Zamawiającego przewidziana w §9. Nie jest zatem uprawnionym, zastrzeżenie przez Zamawiającego kary umownej za okoliczności leżące po stronie innych podmiotów, nie dające się przewidzieć.

Odpowiedz 32

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 33

Do §7 wzoru umowy: Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 24-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze oraz wyroby medyczne do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe

i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §7 projektu umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedz 33

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 34

Do §10 ust. 5 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §10 ust. 5 jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostateczne orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odpowiedz 34

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 35

Dotyczy pakietu nr 26 poz. 4.

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatrakurium roztwór do wstrzykiwań i infuzji 5mg/2,5ml x 5 amp. w Zadaniu 26 Leki, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

Odpowiedz 35

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 36

Dotyczy pakietu nr 26 poz.4.

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatrakurium roztwór do wstrzykiwań i infuzji 5mg/2,5ml x 5 amp. w Zadaniu 26 Leki, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedz 36

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 37

Dotyczy pakietu nr 26 poz.4.

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatrakurium roztwór do wstrzykiwań i infuzji 5mg/2,5ml x 5 amp. w Zadaniu 26 Leki, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedz 37

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 38

Dotyczy pakietu nr 26 poz.4.

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatrakurium roztwór do wstrzykiwań i infuzji 5mg/2,5ml x 5 amp. w Zadaniu 26 Leki, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedz 38

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 39

Dotyczy pakietu nr 26 poz.1.

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Benzenosulfonian atrakurium roztwór do wstrzykiwań lub infuzji 25mg/2,5ml x 5 amp. w Zadaniu 26 Leki, poz.1 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedz 39

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 40

Dotyczy pakietu nr 26 poz.2.

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Benzenosulfonian atrakurium roztwór do wstrzykiwań lub infuzji 50mg/5ml x 5 amp. w Zadaniu 26 Leki, poz. 2 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedz 40

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 41

Dotyczy pakietu nr 37 poz. 7

Czy zamawiający wyrazi zgodę w Zadaniu nr 37 - Leki, w pozycji nr 7 (Heparyna sodowa krem 300 jm./g x 20g), na dopuszczenie leku: **Lioton 1000, 8,5 mg (1000 IU)/g, żel**, posiadającego takie same wskazania do stosowania jak Heparinum krem 300j.m/g?

W ilości zapotrzebowanej przez zamawiającego z przeliczeniem.

SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY:

1 g żelu zawiera 8,5 mg (1000 IU) heparyny sodowej (Heparinum natricum). Substancje pomocnicze o znanym działaniu: metylu parahydroksybenzoesan i propylu parahydroksybenzoesan.

POSTAĆ FARMACEUTYCZNA: Żel

Wskazania do stosowania Leczenie wspomagające: - w chorobach żył powierzchownych takich, jak: zapalenia żył, zakrzepowym zapaleniu żył, żyłakach kończyn dolnych; - w krwiakach podskórnych, stłuczeniach, obrzękach.

Odpowiedz 41

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 42

Dotyczy pakietu nr 37 poz. 7

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Lioton 1000, w opakowaniach 30g, 50g lub 100g?

Odpowiedz 42

Zamawiający wyraża zgodę. Dopuszcza się składanie ofert na preparaty w innych opakowaniach jednostkowych, obowiązuje wtedy przeliczenie ilości preparatu do wartości sumarycznej podanej przez Zamawiającego (obowiązuje zaokrąglenie w górę z dokładnością do liczb całkowitych).

Pytanie 43

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9:

- W przypadku odstąpienia od Umowy z winy Wykonawcy, z zastrzeżeniem § 3 zapłaci on karę umowną na rzecz drugiej strony w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy, a w przypadku nieterminowej dostawy, Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 0,1 % wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia;**
- W przypadku jeżeli szkoda przekroczy wartość kar umownych Zamawiający może dochodzić odszkodowań na zasadach ogólnych.

Odpowiedz 43

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 44

Dotyczy pakietu nr 29 poz. 1.

Zadanie 29, poz. 1 Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedz 44

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 45

Dotyczy pakietu nr 29 poz. 2

Zadanie 29, poz. 2 Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedz 45

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 46

Dotyczy pakietu nr 29 poz.2

Zadanie 29, poz. 2 Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedz 46

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 47

Dotyczy pakietu nr 39 poz.1

Zadanie 39, poz. 1 Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią ChPL produkt Rocuronium mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?

Odpowiedz 47

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 48

Dotyczy pakietu nr 40 poz.19

Zadanie 40 poz. 19 Czy Zamawiający dopuści worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego zawierający roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity. Objętość 2053 ml, zawartość azotu 10,8 g, energię niebiałkową 1600 kcal?

Odpowiedz 48

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49

Umowa Załącznik nr 87 do SIWZ § 1 ust. 8 umowy: Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostaw - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił w trybie pilnym – „na ratunek”, 1 dzień roboczy. Utrzymanie w mocy terminu dostawy na poziomie 6 godzin wskazuje, że Zamawiający skierował publiczne ogłoszenie o zamówieniu tylko do podmiotów mających siedzibę najbliżej siedziby Zamawiającego. Takie działanie może być uznane za sprzeczne z ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem prawa i z zasadami współzycia społecznego.

Odpowiedz 49

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 50

Umowa Załącznik nr 87 do SIWZ § 2 ustę 1 umowy Czy Zamawiający zmodyfikuje zapis umowy dotyczący faktur wystawionych przez wykonawcę zgodnie z obowiązującymi przepisami i przesłane wyłącznie w formie elektronicznej, w formacie PDF, co jest zgodne z zapisami Rozporządzenia

Ministra Finansów z dnia 20 grudnia 2012 r. w sprawie przesyłania faktur w formie elektronicznej, zasad ich przechowywania oraz trybu udostępniania organowi podatkowemu lub organowi kontroli skarbowej (Dz. U. z 2012 r. poz. 1528) oraz ustawy z 11 marca 2004 o podatku od towarów i usług (DzU nr 54, poz. 535 ze zm.)?

Odpowiedz 50

Zamawiający dokonał modyfikacji w załączniku nr 87 do SIWZ. § 2 pkt 1. otrzymuje następujące brzmienie:

Za dostarczony towar Wykonawca wystawi fakturę VAT w wersji papierowej lub w wersji elektronicznej (w formacie PDF) w standardzie DATAFARM lub MALICKI, którą niezwłocznie po wygenerowaniu prześle na skrzynkę poczty elektronicznej Zamawiającego.

Pytanie 51

Umowa Załącznik nr 87 do SIWZ § 7 umowy W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu.

Odpowiedz 51

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 52

Umowa Załącznik nr 87 do SIWZ § 7 umowy W związku z tym, iż produkty wymagane przez Zamawiającego mają różne terminy ważności prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów (nie dotyczy produktów do żywienia dojelitowego) pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów z terminem ważności nie krótszym niż 12 miesięcy.

Odpowiedz 52

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 53

Dotyczy pakietu nr 29 poz. 3.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaoferowanie w pakiecie nr 29, pozycja nr 3, (Paracetamol roztwór do infuzji 1000mg /100 ml) – preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, konfekcjonowany w opakowaniu typu flakonie-butelka z dwoma równymi nie wymagającymi dezynfekcji portami?

Odpowiedz 53

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 54

Dotyczy pakietu nr 29 poz. 3.

Z uwagi na aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w pakiecie nr 29, pozycja nr 3, (Paracetamol roztwór do infuzji 1000mg /100 ml) , Zamawiający oczekuje zaoferowania w/w preparatu w opakowaniu, z portami nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymaga odpowietrzania (według Farmakopei Polskiej wydanie XI, każde opakowanie szklane np. typu - fiolka szklana wymaga odpowietrzenia zestawu do podaży, a tym samym następuje otwarcie zamkniętej linii do podaży płynów) ?

Odpowiedz 54

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 55

Dotyczy pakietu nr 40 poz.5.

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu 40 w pozycji nr 5 emulsji tłuszczowej o składzie 20% olej sojowy, 80% oliwa z oliwek w opakowaniach typu worek, Clinoleic

20%, 500ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedz 55

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 56

Dotyczy pakietu nr 40 poz.4.

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu 40 w pozycji nr 4 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, systemu do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel Olimel N9E 1500ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedz 56

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 57

Dotyczy pakietu nr 40 poz.13

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu 40 w pozycji nr 13 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, systemu do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N12E 650ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedz 57

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 58

Dotyczy pakietu nr 40 poz.14

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu 40 w pozycji nr 14 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, systemu do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel Olimel N9E 1000ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedz 58

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 59

Dotyczy pakietu nr 40 poz.15

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu 40 w pozycji nr 15 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, systemu do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel Olimel N9E 1500ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedz 59

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 60

Dotyczy pakietu nr 40 poz.16

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu 40 w pozycji nr 16 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, systemu do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel Olimel Peri N4E 1000ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie

konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedz 60

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 61

Dotyczy pakietu nr 40 poz.17

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu 40 w pozycji nr 17 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, systemu do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel Olimel Peri N4E 1500ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedz 61

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 62

Dotyczy pakietu nr 40 poz.18

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu 40 w pozycji nr 18 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, systemu do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel Olimel Peri N4E 2000ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedz 62

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 63

Dotyczy pakietu nr 47 poz. 25

Czy zamawiający w Zadaniu nr 47 – Leki, w pozycji nr 25 (Lipaza, amylaza, proteaza (10 000 j. Ph.Eur., 8000 j. Ph.Eur., 500 j. Ph.Eur. x 50 kaps. dojelitowe) wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu **Pancreatinum 10 000**, którego skład to:

ChPL: NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO:

1. Pangrol 10 000, 10 000 j. Ph. Eur., kapsułki

SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY:

kapsulka (z minitabletkami odpornymi na działanie soku żołądkowego) zawiera pankreatynę wieprzową o aktywności enzymatycznej:

lipazy 10 000 j. Ph. Eur.

amylazy 9 000 j. Ph. Eur.

proteaz 500 j. Ph. Eur.

Substancja pomocnicza o znanym działaniu: żółcień chinolinowa

POSTAĆ FARMACEUTYCZNA

Kapsulka

Kapsułki zawierające minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego.

Umożliwi to przystąpienie do przetargu większej ilości wykonawców i zaoferowanie korzystniejszych cen.

Odpowiedz 63

Zamawiający wyraża zgodę.

D Y R E K T O R
SZPITALA SPECJALISTYCZEGO NR 1
w Bytomiu

mgr Władysław Perchaluk

Do wiadomości:

- <https://platformazakupowa.pl/transakcja/328579>

- a/a

Sporządziła: Beata Jonak