

Wszyscy Wykonawcy

Na podstawie Art. 135 ust. 2 Prawa Zamówień Publicznych z dnia 11 września 2019 r w nawiązaniu do SWZ ,nr sprawy: EK-ZZ/ZP.261.08.D.2021, dotyczącej przetargu nieograniczonego na dostawę leków dla ZOZ Szpitala Powiatowego w Sochaczewie odpowiadamy na pytania Wykonawców:

Pytanie 1: Pytanie do pakietu 5 pozycji 1. Czy Zamawiający dopuści preparat w opakowaniu innym niż szklane? Preparat o podanym opisie nie występuje już na rynku Polskim w opakowaniu szklanym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2 : Pytanie do pakietu 5 pozycji 2, 3. Czy Zamawiający dopuści preparat w opakowaniu o gramaturze 400g? Jeżeli tak to proszę o wskazanie czy ulegnie zmianie ilość opakowań. Preparat o podanym opisie nie występuje już na rynku Polskim w opakowaniu 450g.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ilość nie ulegnie zmianie

Pytanie 3: Pytanie do pakietu 6 pozycji 9. Czy Zamawiający dopuści dietę z osmolarnością 255 mOsmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 4: Pytanie do pakietu 6 pozycji 1, 3, 5, 7, 8. Czy w związku ze zmianą opakowania miękkiego worek typu Pack na opakowanie butelka typu OpTri, Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie diety w butelce? Diety w worku nie są już sprzedawane. Zmian opakowania podyktowana jest ochroną środowiska jak również wygodą użytkowników. Nowe opakowanie OpTri dzięki odpowiedniej nakrętce umożliwia podaż diet przy użyciu zestawów FloCare do worków, do butelek oraz zestawu uniwersalnego do worków i butelek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5: Pytanie 1 w zakresie pakietu nr 43: Z jakich powodów merytorycznych, w szczególności farmakologicznych, leczniczych bądź nawet ekonomicznych Zamawiający wprowadził w zakresie pakietu nr 43 wymóg " butelki umożliwiającej wzrokową ocenę płynu"? Takie określenie opakowania produktu nie ma żadnego znaczenia dla jego bezpieczeństwa, skuteczności czy wreszcie – jak określono w SIWZ- dla „jakości” produktu. Każda butelka posiada zabezpieczenie dające możliwość stwierdzenia przypadkowego naruszenia integralności opakowania, jak również zaopatrzona jest w zaworowy system zamknięcia Safe-T-Seal, aktywowany w momencie napełniania parownika. Nie ma zatem możliwości zanieczyszczenia produktu z zewnątrz. Wydaje się być szczególnie ważne podkreślenie, że sewofluran jest wrażliwy na niewłaściwe warunki przechowywania, tj. zwiększona temperatura, operacja promieni słonecznych co może powodować rozkład sewofluranu lub jego parowanie i dyfuzję przez ścianki pojemnika. Szczególnie wrażliwe wydają się być właśnie pojemniki wykonane z ciemnego plastiku. Niebezpieczeństwo to jest więc wyższe w przypadku pojemników półprzezroczystych i łatwo ulegających nagrzewaniu (ref. Musioł AiIT 2009). W przypadku butelki aluminiowej nie ma niepożądanego ekspozycji sewofluranu na promienie słoneczne. Produkt Sevoflurane Baxter spełnia wymogi i standardy Farmakopei Amerykańskiej, Europejskiej i wszystkich innych uznanych standardów międzynarodowych pod względem siły działania, jakości i czystości produktu. Wskazujemy, że tak opisane warunki jakościowe produktu są nieprawidłowo zdefiniowane i mają charakter pozorny. W ramach postępowania, wzrokowa ocena płynu nie wpływa w żaden dający się uzasadnić merytorycznie sposób na wyższość

Zespół Opieki Zdrowotnej „Szpitala Powiatowego” w Sochaczewie

96-500 Sochaczew; ul. Batalionów Chłopskich 3/7

KRS 0000020330; NIP 837-15-07-803; REGON 017222233

www.szpitalsochaczew.pl

Tel. 46 86-49-521, fax 46 86-49-525, e-mail: dor@szpitalsochaczew.pl

produktu, ponadto taki produkt może zostać zaferowany przez jednego producenta – Abbvie Polska sp. z o.o. , którego butelka wykonana jest z ciemnego półprzezroczystego plastiku (ref: Musioł AiiT 2009) polietylenonaftalenu (PEN) i trudno określić czy wpływa to na bezpieczeństwo i pozwala ocenić produkt. Niedopuszczalne jest formułowanie opisu przedmiotu zamówienia w ten sposób, żeby charakteryzował on produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę. Dlatego prosimy o usunięcie wymogu " butelki umożliwiającej wzrokową ocenę płynu " i dopuszczenie do postępowania innych wykonawców oferujących produkt sewofluran w opakowaniu spełniającym najwyższe standardy, jakim niewątpliwie jest opakowanie aluminiowe.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji w tym zakresie poprzez usunięcie zapisu „, " butelki umożliwiającej wzrokową ocenę płynu " z opisu przedmiotu zamówienia w zakresie zadania 43.

Pytanie 6: Pytanie 2 w zakresie pakietu nr 43: Czy Zamawiający dopuści preparat Sevoflurane Baxter 250 ml z fabrycznie zamontowanym, szczelnym, bezpośrednim systemem napełniania parownika wraz z bezpłatnym użyczeniem parowników kompatybilnych z ww. produktem i aparatami do znieczulenia posiadanymi przez Zamawiającego? Prosimy o podanie liczby parowników.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy zaferować 5 parowników.

Pytanie 7: W związku z zakończoną produkcją zwracamy się z prośbą o wykreślenie z zadania nr 59 poz. 5. Jeżeli Zamawiający nie wyrazi zgodę na wykreślenie, prosimy o informację jak ma w takim przypadku postąpić Wykonawca?

Odpowiedź: Należy podać ostatnią cenę.

Pytanie 8: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w zadaniu nr 4 poz. 1 produktu leczniczego Geloplasma roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worek 500ml x 20 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości na 4 op.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 9: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 51 poz. 14-15 leku w postaci kapsułek?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 10: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 52 leku w postaci fiołki?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 11: Czy Zamawiający w par. 2.10 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów

Pytanie 12: Czy Zamawiający w par. 2.14 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów

Pytanie 13: Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.16? Procedurę reklamacyjną regulują zapisy Załącznika nr 2 do umowy i zakładają one, zgodnie z wymogami prawa udział Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji. Tymczasem par 2.16 wprowadza jednostronny tryb ‘zwrotu towaru’, który w istocie tożsamy jest z postępowaniem reklamacyjnym, jednak przebiega jednostronnie, bez udziału Wykonawcy i możliwości rozpatrzenia reklamacji. Zgodnie z KC Wykonawca powinien mieć możliwość ustosunkowania się do reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów

Pytanie 14: Czy Zamawiający w par. 3.6.1 wprowadzi automatyzm zmiany cen w razie zmiany stawki VAT? Konieczność uzyskiwania akceptacji Zamawiającego w takim wypadku grozi Wykonawcy rażącą stratą w razie podwyższenia stawki VAT i braku zgody Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów

Pytanie 15: Wykonawca wnosi o wykreślenie zapisów dotyczących opóźnienia w dostawie (par 6.1), albowiem Ustawa PZP nie zezwala na naliczanie kar umownych za opóźnienie (art. 433 pkt. 1). Jedyną podstawą odpowiedzialności Wykonawcy może być ewentualnie zwłoka w wykonaniu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji w tym zakresie i zmienia zapis w par. 6.1 poprzez zmianę wyrazu „opóźnienia” na „zwłokę”.

Pytanie 16: W związku z treścią par. 6 umowy Wykonawca wnosi o podanie maksymalnej wartości kar umownych (art. 436 pkt 3 Ustawy PZP). Zamawiający musi podać w umowie łączną maksymalną wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony; jest to ustawowy wymóg co do treści umowy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie zapisów o łącznej wysokości kar umownych, których mogą dochodzić strony i w tym zakresie modyfikuje zapisy projektu umowy poprzez dodanie do par. 6 pkt. 9 „Łączna maksymalna wysokość kar umownych naliczonych na podstawie niniejszego paragrafu nie może przekroczyć 20% wartości zamówienia netto wskazanej w § 3 ust. 4 Umowy

Pytanie 17: Czy Zamawiający wykreśli w Załączniku nr 2 do umowy zdanie: „Spisanie protokołu reklamacyjnego przy udziale obu stron w terminie max. 24 godzin.”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 18: Czy Zamawiający zamieni w Załączniku nr 2 do umowy w punkcie II.3 termin 1 dnia na termin 7 dni? Zamawiający wprowadza dwie procedury – „reklamacji” i rękojmi, które przecież w istocie dotyczą tego samego, tj. wad towaru. W pierwszym przypadku („reklamacji”) wymiana następuje w ciągu 7 dni, zaś w przypadku rękojmi wymiana winna nastąpić w ciągu 1 dnia. Tymczasem w przypadku rękojmi zgłasza się reklamację, nie ma innego trybu postępowania, zaś termin „reklamacja” nie jest odrębną procedurą zdefiniowaną w przepisach (jak rękojmia). Zatem zapisy są nieprawidłowe, bo kreują postępowanie dotyczące „reklamacji”, które w praktyce musi być realizowane jako postępowanie z tytułu rękojmi, gdyż „reklamacja” nie jest samoistną podstawą żadnych roszczeń (ewentualnie jest nią gwarancja). Zapis II.3 jest w istocie zbędny, bo procedurę i terminy określono w pkt. I

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 19: Dotyczy zadania nr 9 (Paracetamol) Czy Zamawiający rozważy potrzebę zaferowania leku w butelkach z polietylenu klasy medycznej (LDPE), w miejsce opakowań szklanych, które generują znacznie mniej odpadów medycznych o ok. 60%. Waga pustego opakowania szklanego wynosi ok. 0,1 g, natomiast waga opakowania z polietylenu wynosi ok. 0,04 g. W przypadku Państwa zamówienia 7100 szt. (przy szacunku ok 7 zł/1 kg odpadów) koszty utylizacji wynosiłyby następująco : - dla opakowań szklanych : 710 kg – ok. 5000 zł - dla opakowań z polietylenu 284 kg - ok 2000 zł

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 20: Dotyczy zadania nr 60 . Poz. nr 4 – bardzo proszę o wyrażenie zgody na zaferowanie produktu w opakowaniu 10ml x 5 amp.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Poz. Nr 7 - bardzo proszę o wyrażenie zgody na zaferowanie preparatu multiwitaminowego Viantan, zawierającego witaminy rozpuszczalne w wodzie oraz wszystkie witaminy rozpuszczalne w tłuszczach łącznie z wit. K. Ilość witamin w preparacie Viantan jest zgodna z aktualnymi rekomendacjami ESPEN. Nie ma żadnych przesłanek do podaży witamin nie zawierających witaminy K, a wręcz przeciwnie nie ma potrzeby dodatkowej suplementacji o wit. K.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Poz. nr 12 - bardzo proszę o wyrażenie zgody na zaferowanie produktu równoważnego o nazwie Lipoflex peri w poj. 1875 ml zawierającego znacznie większą ilość aminokwasów (60 g), 10,2 g azotu, 120 g glukozy, 75 g emulsji tłuszczowej MCT/LCT o wartości energetycznej 1435 kcal o osmolarności 840 mosmol/l.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

bardzo proszę o wydzielenie z danego pakietu poz. nr 4, 7, 8, 9, 11, 12 i utworzenie odrębnego pakietu. Takie rozwiązanie zapewniłoby Zamawiającego większą konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 21: Zadanie nr 59 poz. 5 - W związku z zakończoną produkcją zwracamy się z prośbą o wykreślenie pozycji.

Odpowiedź: Należy podać ostatnią cenę.

Pytanie 22: Zadanie nr 55 poz. 54 – Prosimy o doprecyzowanie wielkości opakowania wymaganego leku.

Odpowiedź: 180 sztuk

Pytanie 23: Zadanie nr 60: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 60 w pozycji nr 4 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowany roztwór, zawierający 9 pierwiastków śladowych: o składzie molowym($\mu\text{mol}/10\text{ ml}$) Zn 153; Cu 4,7; Mn 1,0; F 50; I 1,0; Se 0,9; Mo 0,21; Cr 0,19; Fe 18 - Nutryelt, 10ml roztworu w ampulce (40 ampulek). Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 60 w pozycji nr 12 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych, zawierającego aminokwasy 44g, elektrolity, glukozę 160g, azot 7.3g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii niebiałkowej 1040 kcal, energii całkowitej 1215 kcal, osmolarność 750 mOsm/l – Multimel N4-550E 2000 ml (110 sztuk x 2000 ml)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w zadaniu nr 60 pozycji: 7, 8 oraz 9 do osobnego pakietu. Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 24: Do §2 ust.3 projektu umowy. Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy wydłużenie okresu dostaw zwykłych do 48 godzin od złożenia zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 25: Do treści §2 ust.10 oraz 11 wzoru umowy. 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 stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów

Pytanie 26: Do art. §2 ust. 13 i ust.15 wzoru umowy. Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów

Pytanie 27: Do treści §2 ust. 17 wzoru umowy prosimy o dopisanie do §2 ust. 17 wzoru 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."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów

Pytanie 28: Do treści §3 ust. 6 pkt 6.5 oraz §8 ust. 1 pkt 1.6 wzoru umowy. 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 stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów

Pytanie 29: Do Załącznik nr 2 do umowy – pkt II ppkt 3. Prosimy o wydłużenie czasu oczekiwania na

wykonanie zobowiązań wynikających z udzielenia rękopisami do 3 dni od chwili stwierdzenia złej jakości realizacji przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów

Pytanie 30: Czy Zamawiający w Zadaniu 55, poz. 73 (BUPIVACAINUM SPINAL 0,5% HEAVY x 5AMP.4ml) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwi pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24; 14(2):226-30)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 31: Czy zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM 10mg/5mlx5amp w pakiecie nr 54 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwas benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 32: Czy zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM 10mg/5mlx5amp w pakiecie nr 54 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 33: Czy zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM 10mg/5mlx5amp w pakiecie nr 54 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: • 5 do 25 °C czy też • 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 34: Czy zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM 10mg/5mlx5amp w pakiecie nr 54 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Z poważaniem