



Wszyscy Wykonawcy

Na podstawie Art. 38 ust. 1 Prawa Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r w nawiązaniu do SIWZ ,nr sprawy: EK-ZZ/ZP.261.01.D.2019, dotyczącej przetargu nieograniczonego na dostawę leków dla ZOZ Szpitala Powiatowego w Sochaczewie odpowiadamy na pytania Wykonawców:

Pytanie 1: 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 §3 ust.6 pkt 6.6. oraz §7 ust.1 pkt 1.6. istotnych postanowień umowy)?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 2: Do §5 istotnych postanowień umowy w związku z załącznikiem nr 2 do umowy pkt II. ppkt 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu oczekiwania na wykonanie zobowiązań wynikających z rękojmi do 2 dni od chwili stwierdzenia złej jakości realizacji przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 3: Czy zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z istotnych postanowień umowy zapisów §6 ust.2 i 4? Zgodnie z art. 8 ust. 1 ustawy z dnia 8 marca 2013 roku o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (tekst jednolity: Dz.U. z 2016 r., poz. 684, zwanej dalej UoTZ) „w transakcjach handlowych, w których dłużnikiem jest podmiot publiczny, wierzycielowi, bez wezwania, przysługują odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych (...)”. Wysokość odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych wynosi aktualnie 9,5%. Przepis art. 8 ust. 1 UoTZ jest bezwzględnie obowiązujący, co potwierdza brzmienie art. 13 UoTZ, zgodnie z którym postanowienia umowy wyłączające lub ograniczające uprawnienie wierzyciela lub obowiązki dłużnika, o których mowa m.in. w art. 8 ust 1 są „nieważne, a zamiast nich stosuje się przepisy ustawy”. Zapis §6 ust.2 i 4 istotnych postanowień umowy w obecnym kształcie jest więc nieważny z mocy prawa.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 4: Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu zamieszczonego w §6 ust.3 istotnych postanowień umowy, ponieważ w art. 10 ust. 1 ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych, ustawodawca przewidział uprawnienie wierzyciela do domagania się rekompensaty w wysokości 40E jako zryczałtowanego odszkodowania. Zgodnie z art. 13 niniejszej ustawy, postanowienia umów wyłączające lub ograniczające uprawnienie wierzyciela, o którym mowa w art. 10 ust. 1 są nieważne, stąd w/w zapis umowy będzie obarczony sankcją nieważności.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 5: 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 poszczególnych 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 §7 ust.1 pkt 1.5. istotnych postanowień umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ



Pytanie 6: Do pkt 6 ppkt 5) opisu przedmiotu zamówienia. 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 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do pkt 6 ppkt 5) opisu przedmiotu zamówienia 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: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 7: Do treści pkt 6 ppkt 10) opisu przedmiotu zamówienia prosimy o dodanie sentencji, wynikającej z 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."

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 8: Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 29 pozycja 1, 2, aby zaofiarowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 9: Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 29 pozycja 1,2 aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 10: Czy zamawiający dopuści w pakiecie 47 pozycja 2, Biodacyna 0,5g/2ml ?

Odpowiedź: NIE. Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 11: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 17 pozycja 1 oraz w pakiecie 18 pozycja 2 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 12: Czy zamawiający, w pakiecie 18 pozycja 2 wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 13: Czy zamawiający, w pakiecie 33 pozycja 1 wymaga aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 14: Czy zamawiający wymaga aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g w pakiecie 33 pozycja 1, 2 wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 15: Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 i 1500 w pakiecie 33 pozycja 1, 2 zgodnie ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej:

- 0,9% w/v roztwór chlorku sodu
- 5% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- 0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 10% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- 10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań
- roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań

-mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6)

-wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 16: Czy zamawiający dopuści w pakiecie 13 pozycja 78 Bupivacaina 5mg/ml x 1amp.a 4ml Polpharma?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 17: Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 13 pozycja 78, Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 18: Czy zamawiający wymaga w pakiecie 75 pozycji 13, 14, 15, 16, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 19: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Poltram w pakiecie 75 pozycja 27, 28 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 20: Czy zamawiający wymaga w pakiecie 83 pozycji 5 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 21: Czy w pakiecie 82 pozycja 19, Zamawiający wymaga Ciprofloksacyny inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) i gdy lek występuje w kilku dawkach, aby uniknąć możliwych interakcji przy mieszaniu różnych dawek, Wykonawca zobowiązany jest zaproponować leki pochodzące od jednego producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 22: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie, w pakiecie 24 poz 1 preparatu Plofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 23: Czy w celu zachowania uczciwej konkurencji i dopuszczenia do przetargu szerszego grona Wykonawców, Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu nr 75 poz. 10-11 i wycenę w nowo utworzonym pakiecie (Dexamethasone sod.phosph amp.).

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 24: Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w zadaniu 38 w pozycji 1,4,5,6,8,9,14 wyrazi zgodę na zaferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie produktów do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie opakowań typu worki Viaflo, pozostałe zapisy zgodne z SIWZ

Pytanie 25: Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w zadaniu 89 w pozycji 1,2,3,4 wyrazi zgodę na zaferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie produktów do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie opakowań typu worki Viaflo, pozostałe zapisy zgodne z SIWZ

Pytanie 26: Czy Zamawiający dopuści w PAKIECIE NR 23 -preparat Sewofluranu Sojourn firmy Piramal Healthcare, którego dystrybutorem w Polsce jest Polska Firma BIOTON; Butelki szklane wraz z

konektorami wielorazowego użytku umożliwiają napełnianie parownika tylko płynem najwyższej jakości (bez objawów procesu degradacji) . Butelki z fabrycznie montowanym konektorem nie dają takiej możliwości . Sojourn jest jedynym Sewofluranem z 5-letnim okresem ważności (co świadczy o stabilności i trwałości produktu) „, Sevofluran jest najbardziej narażony na działanie kwasów Lewisa w trakcie procesów produkcji , gdzie mogą zostać zainicjowane niebezpieczne procesy degradacji . „ – Stability of inhalational anaesthetic agents ; Robert Musioł ; Anaesthesiology Intensive Therapy , 2009 , XLI , 1 ; 42-46 “ . W przypadku Sojournu wszystkie etapy produkcji (produkcja , rozlewanie i pakowanie) mają miejsce w jednej fabryce (Bethlehem , USA) , co umożliwia skuteczną kontrolę jakości produktu . Konsekwencją takiego postępowania jest brak wycofań jakichkolwiek produktów (w tym Sewofluranu) wprowadzonych na rynek przez firmę Piramal . Sojourn jest na rynku od 2007 roku . Stosowany jest w wielu krajach na całym świecie . Posiada certyfikat FDA i MHRA . Zapewniamy bezpłatne użyczenie , serwisowanie i kalibrację parowników kompatybilnych z aparatami będącymi na wyposażeniu placówki wraz z adapterami lub adaptery kompatybilne z będącymi na wyposażeniu Placówki parownikami .

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 27: Dotyczy pakietu nr 23 (sewofluran). Czy zgodnie z opisem SIWZ Zamawiającemu w trosce o życie i zdrowie pacjenta oraz personelu medycznego chodzi o produkt leczniczy sewofluran w przezroczystej butelce z bezpiecznym systemem napełniania (butelka z adapterem który stanowi szczelny, bezpieczny system napełniania) który daje możliwość użycia tylko produktu o najwyższej jakości (ocena wzrokowa) -5 lat ważności, certyfikaty FDA, MHRA, sewofluran produkowany w USA?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 28: Czy Zamawiający w Zadanie 13, poz. 78 (BUPIVACAINUM SPINAL 0,5% HEAVY x 5 AMP.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 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)

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 29: Dotyczy pakietu nr 36 poz. Nr 6 (Kabiven Peripheral 1920 ml) – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego Nutriflex lipid peri 1875 ml ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 30: Dotyczy pakietu nr 36 poz. Nr 10 (Cernevit 0,75g x 10 amp..) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego Viantan (witaminy rozpuszczalne w wodzie i tłuszczach zawierające także wit K) fiolka producent B.Braun ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 31: Dotyczy pakietu nr 36 poz. Nr 11 (Intralipid 20% 500 ml) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego Lipofundin MCT 20% 500 ml?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 32: Bardzo proszę o wydzielenie z pakietu nr 36 poz. Nr 8 (Aminosteril Nephro 500 ml).

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 33: Dotyczy pakietu nr 20 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu ecoflac, zapewniającym infuzję w systemie zamkniętym?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 34: Dotyczy pakietu nr 24 poz. Nr 2 (Etomidate Sulfate 0,02 g/10 ml x 5 amp.) – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Etomidate Lipuro 2 mg/ml 10 ml x 10 amp. odpowiednio w ilości 10 opakowań?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 35: Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1: W przypadku nieterminowych dostaw Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w wysokości 0,5 % wartości brutto towarów nie dostarczonych w terminie za każdy dzień zwłoki licząc od dnia, w którym upływa umowny czas dostawy

wymieniony w § 2 ust. 3, jednak nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonej w terminie części towarów, jeżeli wina nie leży po stronie Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 36: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 2 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 37: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 3 i dopuści możliwość dochodzenia od Zamawiającego odsetek i kosztów odzyskania należności?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Z poważaniem

Z up. DYREKTORA


mgr Katarzyna Chmielewska-Borucka
Z-ca Dyrektora ds. Ekonomicznych
Główny Księgowy

