



CERTYFIKAT
ISO 9001:2008

SP ZOZ ZESPÓŁ SZPITALI MIEJSKICH
ul. Strzelców Bytomskich 11, 41-500 Chorzów
tel. (032) 3499115, faks (032) 2413952
NIP: 627-19-23-530 REGON: 271503410
Dział Zamówień Publicznych
tel. (032) 3499-298, faks (032) 3499-299
po godz. 15⁰⁰ faks (032) 3499119
e-mail: zp@zsm.com.pl, <http://www.zsm.com.pl>

SP ZOZ ZSM / ZP/230/21.1/2016

Chorzów, dnia 29.08.2016r.

Szanowni Wykonawcy

Dotyczy: odpowiedzi na pytania zadane do SIWZ w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na realizację zadania pod nazwą: „Zakup i dostawy leków, płynów infuzyjnych, preparatów diagnostycznych, preparatów stosowanych w okulistyce oraz substancji czynnych stosowanych w chemioterapii zapotrzebowanych przez Aptekę szpitalną dla potrzeb Zespołu Szpitali Miejskich w Chorzowie z podziałem na 55 części”.

Dyrektor Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej Zespołu Szpitali Miejskich w Chorzowie informuje, że Wykonawcy biorący udział w przedmiotowym postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego o wartości szacunkowej przekraczającej w złotych równowartość kwoty 209 000 euro zwrócili się do zamawiającego z prośbą o udzielenie odpowiedzi na zadane pytania. Zamawiający przytacza poniżej treść pytań oraz udziela wyjaśnień.

Pytanie nr 1: pakiet 18 pozycja 47. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 5ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego (port, cewnik) o działaniu przeciwwzakrzepowym i przeciwbakteryjnym. Nr kat.: 3854E1. Opakowanie zawiera pojedynczo pakowane ampułko-strzykawki w ilości 120 sztuk.

Odpowiedź nr 1: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2: Część nr 37.

Czy zamawiający w zadaniu nr 37., dla zapewnienia kontynuacji leczenia pacjentów przyjmujących preparat bortezomib wymaga zaoferowania leku „Bortezomib Adamed”?

Odpowiedź nr 2: Zamawiający dla zapewnienia kontynuacji leczenia pacjentów przyjmujących preparat bortezomib wymaga zaoferowania leku „Bortezomib Adamed”.

Pytanie nr 3: Czy Zamawiający w pakiecie Nr 17 poz. 4 (Esomeprazolom fiołki s. subst. 40 mg x 10) wymaga, aby preparat esomeprazol proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji (Esomeprazolom inj.) posiadał zarejestrowane wskazanie u dzieci młodzieży w wieku od 1 do 18 lat do hamowania wydzielania żołądkowego, gdy podanie doustne jest niemożliwe, w sytuacjach takich choroba refluksowa przełyku (GERD) u pacjentów z refluksowym zapaleniem przełyku z nadżerkami i (lub) ciężkimi objawami refluksu?

Odpowiedź nr 3: Zamawiający dopuszcza, aby preparat esomeprazol proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji (Esomeprazolom inj.) posiadał zarejestrowane wskazanie u dzieci młodzieży w wieku od 1 do 18 lat do hamowania wydzielania żołądkowego, gdy podanie doustne jest niemożliwe, w sytuacjach takich choroba refluksowa przełyku (GERD) u pacjentów z refluksowym zapaleniem przełyku z nadżerkami i (lub) ciężkimi objawami refluksu.

Pytanie nr 4: Czy Zamawiający podaje godziny pracy apteki szpitalnej, a także czy zmieni wskazane w par. 4.4.a godziny z 11:00 do co najmniej 14:00? Tak krótki czas pracy apteki (przyjęć leków) wymaga dostosowania trasy kuriera do tych szczególnych wymagań, co wymusza indywidualną, ponadstandardową obsługę Zamawiającego w zakresie dostaw.

Odpowiedź nr 4: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5: Czy Zamawiający zmieni określony w par. 4.4.a termin dostaw „na cito” z 7 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/UPZ 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 zaoferowania 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."

Odpowiedź nr 5: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6: Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.a z 0,4% do wartości max. 0,2%?

Pytanie nr 7: Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.b z 0,4% do wartości max. 0,2%?

Pytanie nr 8: Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.c z 10% do wartości max. 5%?
Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Pytanie nr 9: Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.2 z 10% do wartości max. 5%?
Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Pytanie nr 10: Czy Zamawiający wykreśli w par. 7.1.b frazę: „lub wszczęcia postępowania egzekucyjnego przeciwko Sprzedającemu, wydania nakazu zajęcia majątku Sprzedającego”? Trudno racjonalnie zakładać, że postępowanie egzekucyjne zagraża bezpieczeństwu kontraktu i rodzi jakiegokolwiek ryzyko po stronie Zamawiającego. W toku działalności gospodarczej jest rzeczą naturalną, iż mogą wystąpić sytuacje, w których podmioty wchodząc w spór bądź też poprzez inne, nawet niezamierzone działanie lub zaniechanie, mogą znaleźć się w sytuacji gdy dochodzi do zajęcia majątku. Zajęcie majątku nie musi oddziaływać negatywnie na Wykonawcę, szczególnie jeśli wartość zajęcia stanowi wartość nieistotną w stosunku do potencjału finansowego Wykonawcy.

Pytanie nr 11: Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 9.6? Wykonawca może oferować produkty tylko ze swego asortymentu objętego ofertą, nie dowolnie wybrane przez Zamawiającego w trakcie umowy.

Odpowiedź nr 6-11: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do projektu umowy.

Pytanie nr 12: Czy Zamawiający w par. 9.7 na końcu doda frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

Odpowiedź nr 12: Zamawiający wyraża zgodę na dodanie proponowanej frazy. Zamawiający wprowadzi dodatkowy zapis do umów z Wykonawcami, na rzecz których zostaną rozstrzygnięte poszczególne części zadania.

Pytanie nr 13: Czy Zamawiający przewiduje możliwość dopisania w Par. 10.1 na końcu zdania frazy 'pod rygorem nieważności'? (obecny zapis nie ustanawia takiego rygору, przeto strony mogą zmienić umowę ustnie, ryzykując jedynie spór dowodowy w tym zakresie. Jest to ryzykowne dla obu stron umowy).

Odpowiedź nr 13: Zamawiający wyraża zgodę na dodanie proponowanej frazy. Zamawiający wprowadzi dodatkowy zapis do umów z Wykonawcami, na rzecz których zostaną rozstrzygnięte poszczególne części zadania.

Pytanie nr 14: pakiet 18 pozycja 47

Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampulki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), zastosowanie środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź nr 14: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 15: pakiet 18 pozycja 47

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

Odpowiedź nr 15: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 16: pakiet 18 pozycja 47

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 47 z pakietu 18 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź nr 16: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 17: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 53 w pozycji nr 1 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowany roztwór, zawierający 9 pierwiastków śladowych, Nutryelt, 10ml roztworu w ampulce, w opakowaniu po 10 sztuk?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

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

Odpowiedź nr 17: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 18: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 53 w pozycji nr 19 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multime! N4- 550E, 1500ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

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

Odpowiedź nr 18: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 19: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 53 w pozycji nr 20 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multime! N4- 550E, 2000ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

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

Odpowiedź nr 19: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 20: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 53 w pozycji nr 34 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N9E, 1500ml?
Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

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

Odpowiedź nr 20: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 21: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 53 w pozycji nr 33 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N9E, 1000ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

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

Odpowiedź nr 21: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 22: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 53 w pozycji nr 35 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N7E, 2000ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

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

Odpowiedź nr 22: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 23: Czy Zamawiający w pakiecie nr 53 w pozycji nr 36 i 40 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu zawierającego 9 witamin rozpuszczalnych w wodzie i 3 witaminy rozpuszczalne w tłuszczach, Cernevit? Preparat jest w postaci liofilizatu, a witaminy rozpuszczalne w tłuszczach są umieszczone w micellach kwasu glikocholowego, Cernevit rozpuszcza się w wodzie do iniekcji, glukozie 5%, soli fizjologicznej, może więc być podawany pacjentom, którzy nie otrzymują tłuszczu w żywieniu pozajelitowym.

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

Ponadto zaoferowanie witamin w jednej ampule będzie dla zamawiającego korzystne cenowo.

Odpowiedź nr 23: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 24: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 54 w pozycji nr 17 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimed N6-900E, 2000ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

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

Odpowiedź nr 24: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 25: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 54 w pozycji nr 22 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N5E, 2000ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

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

Odpowiedź nr 25: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 26: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 54 w pozycji nr 23 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N9E, 1000ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

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

Odpowiedź nr 26: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 27: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 54 w pozycji nr 20 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimed N4- 550E, 1500ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

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

Odpowiedź nr 27: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 28: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 54 w pozycji nr 21 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimed N4- 550E, 2000ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

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

Odpowiedź nr 28: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 29: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 54 w pozycji nr 27 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowany roztwór, zawierający 9 pierwiastków śladowych, Nutryelt, 10ml roztworu w ampule, w opakowaniu po 10 sztuk?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

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

Odpowiedź nr 29: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 30: dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 11 poz. 14, 15 i 16

Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia w pakiecie 11 w poz. 15 i 16 nazw własnych suplementów diety, odpowiadających wyrobom konkretnego producenta, zwracamy się z uprzejmą prośbą o możliwość zaoferowania zamiennika o nazwie handlowej LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 (inaczej: LGG; działanie potwierdzono w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) w zapewniającym wysoką aktywność stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kapsułek – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań. Poniżej przedstawiamy potencjalne korzyści płynące z dopuszczenia oferty w postaci w/w preparatu:

- a. Szczep bakterii najlepiej przebadany pod względem klinicznym – literatura medyczna potwierdza skuteczność działania i bezpieczeństwo stosowania LGG u osób dorosłych, dzieci i noworodków.
- b. Brak innych szczepów bakterii, które mogłyby potencjalnie wchodzić w interakcje antagonistyczne ze składnikiem głównym preparatu i osłabiać bądź niwelować jego działanie.
- c. Preparat przeznaczony do stosowania raz na dobę.
- d. Brak konieczności przechowywania preparatu w lodówce.
- e. Możliwość stosowania u pacjentów bez ograniczeń wiekowych.

Odpowiedź nr 30: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 31: dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 11 poz. 14, 15 i 16

Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia w pakiecie 11 w poz. 15 i 16 nazw własnych suplementów diety, odpowiadających wyrobom konkretnego producenta, zwracamy się z uprzejmą prośbą o możliwość zaoferowania zamiennika będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 (inaczej: LGG; działanie potwierdzono w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) w aktywnym stężeniu 3 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 10 lub x 30 kapsułek – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań. Poniżej przedstawiamy potencjalne korzyści płynące z dopuszczenia oferty w postaci w/w preparatu:

- f. Szczep bakterii najlepiej przebadany pod względem klinicznym – literatura medyczna potwierdza skuteczność działania i bezpieczeństwo stosowania LGG u osób dorosłych, dzieci i noworodków.
- g. Brak innych szczepów bakterii, które mogłyby potencjalnie wchodzić w interakcje antagonistyczne ze składnikiem głównym preparatu i osłabiać bądź niwelować jego działanie.
- h. Preparat przeznaczony do stosowania raz na dobę.
- i. Brak konieczności przechowywania preparatu w lodówce.
- j. Możliwość stosowania u pacjentów bez ograniczeń wiekowych.

Odpowiedź nr 31: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 32: dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 11 poz. 32 i 33

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o możliwość zaoferowania zamiennika o nazwie handlowej EnteroDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającym taką samą dawkę drożdżaków *Saccharomyces boulardii* (250 mg), mającym równoważne wskazania do stosowania w określonym wieku i konfekcjonowanym w opakowaniach x 20 kapsułek - po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań.

Odpowiedź nr 32: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 33: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów –

tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź nr 33: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 34: Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki

i odwrotnie fiołki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

Odpowiedź nr 34: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 35: W SIWZ Zamawiający wymaga aby leki zawierające tą samą substancję czynną lecz różniące się dawką pochodziły od jednego producenta. Prosimy o doprecyzowanie czy zapis dotyczy wszystkich postaci leku, czy różne postaci (np. tabletki, ampułki, maści itp.) można zaproponować różnych producentów?

Pytanie motywujemy faktem, iż często leki zawierające tą samą substancję czynną jednak różniące się drogą podania (tabletki, ampułki, maści itp.) są produkowane przez różnych producentów i nie ma możliwości spełnienia wymagań SIWZ w tej kwestii.

Odpowiedź nr 35: Zamawiający wymaga aby leki zawierające tą samą substancję czynną lecz różniące się dawką pochodziły od jednego producenta. Zapis dotyczy tej samej postaci leku.

Pytanie nr 36: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 4 ustęp 4 punkt a, b, c umowy i w dotychczasowym zapisie: " Jeżeli dostawa wypada w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie", ujmie również zapis wykluczający z dostaw soboty ?

Odpowiedź nr 36: Zamawiający informuje, iż przez zapis : „Jeżeli dostawa wypada w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej...” należy rozumieć, że apteka szpitalna czynna jest od poniedziałku do piątku, „...dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie”, czyli z wyłączeniem sobót, niedziel i świąt.

Pytanie nr 37: Dotyczy § 4 ust. 4 punkt a) b) umowy (zamówienia dla zadania od nr 1-26, 28-50, 52 oraz 53-55) . Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy leków tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił min 1 dzień roboczy.

Odpowiedź nr 37: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 38: Dotyczy § 4 ust. 4 punkt a) umowy (zamówienia dla zadania od nr 1-26, 28-50, 52) - Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „CITO” - tak, by termin ten wynosił 12 godzin od złożenia zamówienia.

Utrzymanie w mocy terminu dostawy na poziomie 7 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 współżycia społecznego.

Odpowiedź nr 38: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 39: W związku, 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 i zaakceptowanie dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

Odpowiedź nr 39: Tak. Zamawiający wyraża zgodę na dostawę produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu.

Pytanie nr 40: Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie i /lub wykreślenie z części 23 pozycji nr: 1,2,5,12 z powodu braku możliwości realizacji dostaw (długotrwałe braki w magazynie) oraz 10 z powodu dyskontynuacji?

Odpowiedź nr 40: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ. W przypadku zakończonej produkcji prosimy o ostatnią wycenę z adnotacją o braku możliwości realizacji dostaw.

Pytanie nr 41: DOTYCZY § 4 UST. 7 UMOWY DOSTAWY

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie faktury w trzech egzemplarzach z czego dwa podpisane egzemplarze są dla Wykonawcy a jeden podpisany egzemplarz jest dla Zamawiającego?

Odpowiedź nr 41: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 42: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części nr 9 zadania – Leki, pozycji nr 48 i 49 i utworzy nowy pakiet z wydzielonych pozycji?

Odpowiedź nr 42: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 43: Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy w § 3 ust. 2 poprzez wprowadzenie następującego zapisu: Za datę dokonania płatności uznaje się datę uznania rachunku bankowego Wykonawcy

Pytanie nr 44: Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

Sprzedający płaci Kupującemu kary umowne:

- a) za zwłokę w dostawie towaru w terminie określonym w umowie lub zamówieniu, powstałą z przyczyn leżących po stronie Sprzedającego, w wysokości 0,4% wartości brutto partii towaru nie dostarczonego w terminie wskazanego w bieżącym zamówieniu, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto partii towaru nie dostarczonego w terminie wskazanego w bieżącym zamówieniu.
- b) za zwłokę w wymianie towaru:
 - wadliwego na wolny od wad;
 - niezgodnego z zamówieniem lub umową,
 - dostarczonego w niewłaściwym opakowaniuw terminie określonym w § 5 ust. 2 w wysokości 0,4% wartości brutto wadliwej partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej partii towaru.
- c) za rozwiązanie umowy przez Kupującego z przyczyn leżących po stronie Sprzedającego w wysokości 10% wartości brutto nie zrealizowanej partii danej części zadania, stanowiącej jednocześnie daną część umowy.

Odpowiedź nr 43 - 44: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do projektu umowy.

Pytanie nr 45: Pakiet nr 44 poz. Nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie immunoglobuliny ludzkiej normalnej o zawartości igG pow.98% i zawartości IgA 0.14 mg/ml, roztwór do infuzji iv 100 mg/ml, fiołki 25, 50 i 100 ml?

Wyjaśnienie:

Stężenie IgA w tak niskim zakresie nie ma znaczenia klinicznego, ponieważ nie odnotowano związku pomiędzy wysoką zawartością IgA, a działaniami niepożądanymi. Zgodnie z doniesieniami literatury, jedynie 0,2% pacjentów cierpi na wybiórczy niedobór IgA, a 0,064% posiada przeciwciała przeciwko IgA, z czego jedynie 1/3 (czyli 0,004% pacjentów) posiada ich wysokie miana 1.2. Uważa się że ewentualne reakcje niepożądane związane z zawartością IgA mogą wystąpić w bardzo znikomej grupie pacjentów. 3

Referencje:

1. de Albuquerque Campos R, Sato MN, da Silva Duarte AJ. IgG anti-IgA subclasses in common variable immunodeficiency and association with severe adverse reactions to intravenous immunoglobulin therapy. J Clin Immunol 2000;20:77-82; 2. Koskinen S, Tölö H, Hirvonen M, Koistinen J. Long-term follow-up of anti-IgA antibodies in healthy IgA-deficient adults. J Clin Immunol 1995;15:194-198; 3. Berger M. Adverse effects of IgG therapy. J Allergy Clin Immunol Pract 2013;1:558-566.

Odpowiedź nr 45: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 46: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 44 poz. nr 1?
Odpowiedź nr 46: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

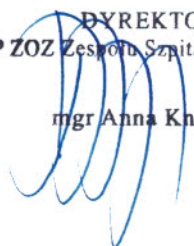
Pytanie nr 47: Czy Zamawiający wymaga aby leki z Części nr 31 zadania - Leki w pozycji nr 1 i 2, (Dexamethasonum amp. 4mg/1ml a 1ml x 10 i Dexamethasonum amp. 8/2ml a 2ml x 10) były wskazane do podawania: dożylnego, domięśniowego, dostawowego i nasiękowego?

Odpowiedź nr 47: Zamawiający wymaga , aby leki (Dexamethasonum amp. 4mg/1ml a 1ml x 10 i Dexamethasonum amp. 8/2ml a 2ml x 10) były wskazane do podawania: dożylnego, domięśniowego, dostawowego i nasiękowego.

Z poważaniem

DYREKTOR
SP ZOZ Zespołu Szpitali Miejskich

mgr Anna Khysok



Kierownik Apteki
Zespołu Szpitali Miejskich
mgr Jolanta Wiktorka