

**Wykonawcy ubiegający się
o udzielenie zamówienia**

**Dotyczy: odpowiedzi na zapytania w sprawie specyfikacji do przetargu nieograniczonego na
„Dostawę leków , produktów diagnostycznych, materiałów aptecznych.”
(nr sprawy: 17/18/ZP/PN)**

MEGREZ Sp. z o.o. z siedzibą w Tychach, zwana dalej Zamawiającym, w odpowiedzi na zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia skierowane przez Wykonawców wyjaśnia:

Zestaw pytań nr 1

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w pakiecie 6 pozycja Dexamethasone sodium phosphate 4MG/8MG wymaga stabilności fizyko-chemicznej przez 24 godziny w temperaturze 25C po rozcieńczeniu w izotonicznym roztworze chlorku sodu lub 5% glukozy, potwierdzonej w obowiązującej Charakterystyce Produktu Leczniczego ChPL ?

Odpowiedź:

Tak, wymaga.

Zestaw pytań nr 2

Pytanie nr 1

Czy zamawiający wyraża zgodę na **wydzielenie z pakietu 1 pozycji 186, 269, 291 i 313?**

Pragniemy zwrócić Państwa uwagę na fakt, iż wyrażenie zgody na powyższe zapytania w żaden sposób nie wpływa na zakres Państwa zapotrzebowania natomiast umożliwi Państwu wybór najkorzystniejszej cenowo oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

MEGREZ Sp. z o.o.

Ul. Edukacji 102, 43-100 Tychy, Tel. +48 32 32 55 171, fax. +48 32 32 55 284, e-mail: sekretariat@szpitalmegrez.pl, NIP 634 267 03 10, REGON 240872286, KRS 0000302837 MEGREZ Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością zarejestrowana w rejestrze przedsiębiorców w Krajowym Rejestrze Sądowym, Sąd Rejonowy Katowice – Wschód w Katowicach, VIII Wydział Gospodarczy KRS, Kapitał zakładowy w wysokości 69 027 850,00 zł



Zestaw pytań nr 3

Pytanie nr 1

Pakiet nr 1

Poz. 36

Aprocam 50 mg x 10 fioł

Czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu Cefuroximum zarejestrowanego jako:

10 fiołek 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.?

Odpowiedź:

Tak, wyraża.

Pytanie nr 2

Pakiet nr 1

Poz. 235

Methotrexate 50 mg/5ml amp

Zakończona produkcja . Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakiety lub o możliwość wpisania ostatniej ceny i umieszczenie uwagi pod pakietem o jego zakończonej produkcji .

Odpowiedź:

Wpisanie ceny i informacja brak produkcji z możliwością realizacji zamówienia, gdy zostanie wznowiona produkcja.

Pytanie nr 3

Pakiet nr 1

Poz. 253

Neonaus LCR kaps

Zakończona produkcja . Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakiety lub o możliwość wpisania ostatniej ceny i umieszczenie uwagi pod pakietem o jego zakończonej produkcji .

Odpowiedź:

Wpisanie ceny i informacja brak produkcji z możliwością realizacji zamówienia, gdy zostanie wznowiona produkcja.

Pytanie nr 4

Pakiet nr 1

Poz. 261

Nitracor 10mg/5ml amp

Zakończona produkcja . Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakiety lub o możliwość wpisania ostatniej ceny i umieszczenie uwagi pod pakietem o jego zakończonej produkcji .

Odpowiedź:

Wpisanie ceny i informacja brak produkcji z możliwością realizacji zamówienia, gdy zostanie wznowiona produkcja.

Pytanie nr 5

Pakiet nr 1

Poz.273

Nystatyna zaw 24 ml

Zakończona produkcja . Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku po 28 ml – 100 op?

Odpowiedź:

Tak, wyraża.

Pytanie nr 6

Pakiet nr 1

Poz. 340

Silol aer.100 ml

Zakończona produkcja . Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakiety lub o możliwość wpisania ostatniej ceny i umieszczenie uwagi pod pakietem o jego zakończonej produkcji .

Odpowiedź:

Wpisanie ceny i informacja brak produkcji z możliwością realizacji zamówienia, gdy zostanie wznowiona produkcja.

Pytanie nr 7

Pakiet nr 1

Poz. 351

Sorbonit 10 mg draz

Zakończona produkcja . Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakiety lub o możliwość wpisania ostatniej ceny i umieszczenie uwagi pod pakietem o jego zakończonej produkcji .

Odpowiedź:

Wpisanie ceny i informacja brak produkcji z możliwością realizacji zamówienia, gdy zostanie wznowiona produkcja.

Pytanie nr 8

Pakiet nr 1

Poz. 360

Sumamed 500 mg fiolka

Zakończona produkcja . Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakiety lub o możliwość wpisania ostatniej ceny i umieszczenie uwagi pod pakietem o jego zakończonej produkcji .

Odpowiedź:

Wpisanie ceny i informacja brak produkcji z możliwością realizacji zamówienia, gdy zostanie wznowiona produkcja.

Pytanie nr 9

Pakiet nr 1

Poz. 384 385

Tractocile inj

Czy Zamawiający wymaga w tych pozycjach leku od jednego producenta?

Odpowiedź:

Tak, wymaga.

Pytanie nr 10

Pakiet nr 1

Poz. 389

Trilac krople 5 ml

Zakończona produkcja . Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakiety lub o możliwość wpisania ostatniej ceny i umieszczenie uwagi pod pakietem o jego zakończonej produkcji .

Odpowiedź:

Wpisanie ceny i informacja brak produkcji z możliwością realizacji zamówienia, gdy zostanie wznowiona produkcja.

Pytanie nr 11

Pakiet nr 1

Poz. 402

Vit B1 25 mg/1ml amp

Zakończona produkcja . Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakiety lub o możliwość wpisania ostatniej ceny i umieszczenie uwagi pod pakietem o jego zakończonej produkcji .

Odpowiedź:

Proszę o zaproponowanie dostępnej na rynku vit b1 w ampulkach .

Pytanie nr 12

Pakiet nr 1

Poz. 406

Vit C 500 mg /5ml amp

Brak produkcji. Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakiety lub o możliwość wpisania ostatniej ceny i umieszczenie uwagi pod pakietem o jego braku.

Odpowiedź:

Proszę o zaproponowanie dostępnej na rynku vit c w ampułkach.

Pytanie nr 13

Pakiet nr 4

Poz. 26

Syntarpen

Proszę o wskazanie jaką dawkę leku wycenić ?

Odpowiedź:

Chodzi o postać tabletek powlekanych w dawce 500mg.

Pytanie nr 14

Pakiet nr 4

Poz. 27

Tarcefandol 1 g inj

Zakończona produkcja . Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakiety lub o możliwość wpisania ostatniej ceny i umieszczenie uwagi pod pakietem o jego zakończonej produkcji .

Odpowiedź:

Wpisanie ceny i informacja brak produkcji z możliwością realizacji zamówienia, gdy zostanie wznowiona produkcja.

Pytanie nr 15

Pakiet nr 6

Poz. 3

Atecortin zaw

Brak produkcji. Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakiety lub o możliwość wpisania ostatniej ceny i umieszczenie uwagi pod pakietem o jego braku.

Odpowiedź:

Wpisanie ceny i informacja brak produkcji z możliwością realizacji zamówienia, gdy zostanie wznowiona produkcja.

Pytanie nr 16

Pakiet nr 6

Poz. 52

Vitacon 10 mg tabl

Brak produkcji. Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny i umieszczenie uwagi pod pakietem o jego braku.

Odpowiedź:

Wpisanie ceny i informacja brak produkcji z możliwością realizacji zamówienia, gdy zostanie wznowiona produkcja.

Pytanie nr 17

Pakiet nr 28

1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 28 pozycji nr 3,5,34,63,65 w celu zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej

Odpowiedź:

Nie, wyrażam zgody.

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Nie, nie wyraża, za wyjątkiem braku w produkcji wskazanej formie.

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Tak, wyraża.

Zestaw pytań nr 4

Pytanie nr 1

dotyczy Pakietu nr 23 nr poz. 1

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

Odpowiedź:

Nie, nie wyraża

Zestaw pytań nr 5

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.2.a) oraz 7.2.b) poprzez naliczanie jej od wartości danej dostawy, a nie wartości umowy? Obecna kara **jest rażąco wygórowana.**

Odpowiedź:

Zamawiający nie wprowadzi proponowanej zmiany.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie w pakiecie nr 3 poz. 49 terminu dostawy leku Gardenal do 6 tygodni, gdyż jest to lek sprowadzany w ramach importu docelowego ?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający doprecyzuje czy w Pakiecie nr 3 w kolumnie jednostka miary poz. 28 oraz 48 miał na myśli **opakowanie** ? W pozycji 28 Zamawiający wskazuje zakup 60 sztuk leku Plavix 75 x 28 tabletek (=2,14 opakowania) natomiast w 48 pozycji 1 sztukę leku Corotrope który występuje jedynie w opakowaniu zawierającym 10 ampułek.

Odpowiedź:

Zamawiający występuję o wycenę pełnych opakowań jakie są dostępne na rynku.

Zestaw pytań nr 6

Pytanie nr 1

pakiet 11 pozycja 27

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki 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 zHIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2

pakiet 11 pozycja 27

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zestaw pytań nr 7

Pytanie nr 1

Czy w pakiecie Nr 18 poz. 23 i 24 (Pulmicort zaw. 0,125 i 0,250 mg/ml x 2 mlx20 amp.) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

Odpowiedź:

Tak, wymaga.

Pytanie nr 2

Czy **Zamawiający** w pakiecie Nr 18 poz. 23 i 24 (Pulmicort zaw. 0,125 i 0,250 mg/ml x 2 mlx20 amp.) **wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?**

Odpowiedź:

Tak, wyraża zgodę.

Pytanie nr 3

Czy **Zamawiający** w pakiecie Nr 18 poz. 23 i 24 (Pulmicort zaw. 0,125 i 0,250 mg/ml x 2 mlx20 amp.) **dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?**

Odpowiedź:

Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 4

Czy w pakiecie Nr 18 poz. 23 i 24 (Pulmicort zaw. 0,125 i 0,250 mg/ml x 2 mlx20 amp.) **Zamawiający wymaga, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?**

Odpowiedź:

Tak, wymaga.

Pytanie nr 5

Czy **Zamawiający** w pakiecie Nr 18 poz. 23 i 24 (Pulmicort zaw. 0,125 i 0,250 mg/ml x 2 mlx20 amp.) **wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?**

Odpowiedź:

Tak, wymaga.

Zestaw pytań nr 8

Pytanie nr 1

Pakiet nr 1, Poz. 36

Aprocam 50 mg x 10 fiolek

Czy **Zamawiający** wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 1 pozycję 36 w celu zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej .

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw pytań nr 9

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 204 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań? „(...)”

Odpowiedź:

Tak, dopuszcza. Produkt leczniczy zarejestrowany jest jako lek.

Zestaw pytań nr 10

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 26 poz nr 3 (Nadroparin 2850 jμ/0,3 ml)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2

W przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie - czy ze względów ekonomicznych w pakiecie 26 poz nr 3, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę 350 opakowań Nadroparin 2850 jμ/0,3 ml x 10 amp.strz., na postać wielodawkową Nadroparine Calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500jμ/ml x10f a 5ml (w ilości 22 opakowań) + STRZYKAWKA KD-JECTIII 1ml + igła 25G x100 (w ilości 22 opakowań) + MINI SPIKE V X 1 szt (w ilości 220 opakowań) „(...)”

Odpowiedź:

Nie wyraża zgody. W pakiecie ujęta jest Fraxipaine Multi.

Zestaw pytań nr 11

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w Pakiet 18, poz. 14 (Marcaine Spinal Heavy 0,5%/ 4ml x 5 fiol.) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestezyjologicznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezyjologa, 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:

Tak, wymaga.

Zestaw pytań nr 12

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź:

Tak, w przypadku gdy wskazana postać leku nie jest produkowana.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki?

Odpowiedź:

Tak, wyraża.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułko-sztrykawkę?

Odpowiedź:

Tak, wyraża.

Pytanie nr 4

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania. Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź:

Tak, wyraża do pełnego opakowania.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.)

Odpowiedź:

Tak ,lecz z szacowaniem wskazanej dawki leku.

Pytanie nr 6

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź:

Zastąpić innym producentem jeżeli jest to możliwe, w innym przypadku podanie ostatniej ceny z możliwością zakupu produktu, gdy jego produkcja zostanie wznowiona.

Zestaw pytań nr 13

Pytanie nr 1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 1, w pozycji nr 130, preparatu równoważnego **Simethicone (Espumisan), 40 mg/ml, krople doustne**, opakowanie 30ml, posiadający takie same właściwości i zastosowanie co dimethicone (Esputicon)50 mg?

Wskazania do zaproponowanego leku Espumisan/Simeticinum krople– Charakterystyka Produktu Leczniczego:

„ - Leczenie objawowe dolegliwości żołądkowo-jelitowych związanych z nadmiernym gromadzeniem się gazów, takich jak, np.: wzdęcia, niemowlęca kolka jelitowa u niemowląt powyżej 1 miesiąca życia.

- Wspomagająco w przygotowaniu pacjentów do badań radiologicznych i ultrasonograficznych jamy brzusznej oraz gastrokopii.

- Jako środek zmniejszający pienienie w zatruciach środkami powierzchniowo czynnymi.

Natomiast wskazania do stosowania Esputicon/Dimethicon to:

„Wzdęcia, nadmierna ilość gazów w jelitach oraz w przygotowaniach pacjenta do niektórych badań rentgenowskich i ultrasonograficznych.”

Odpowiedź:

Tak, wyraża zgodę.

Zestaw pytań nr 14

Pytanie nr 1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części: **Pakiecie nr 1 w pozycji 129** preparatu równoważnego **Simethicone (Espumisan)** w dawce 40 mg w opakowaniu 100 szt. w postaci kapsułki, posiadający takie same właściwości i zastosowanie co dimethicone (Esputicon)?. W ilości podanej przez zamawiającego.

Wskazania do stosowania zaproponowanego leku Espumisan:

„...Leczenie objawowe zaburzeń żołądkowo jelitowych, związanych z nadmiernym gromadzeniem się gazów w przewodzie pokarmowym, np.: wzdęcia.

- W przypadku wzmożonego powstawania gazów w okresie pooperacyjnym.

- W przypadku przygotowania pacjentów do badań radiologicznych i ultrasonograficznych jamy brzusznej oraz gastrokopii...”

Natomiast wskazania do stosowania esputicon/Dimeticon:

„...wzdęcia, nadmierna ilość gazów w jelitach oraz w przygotowaniach pacjenta do niektórych badań rentgenowskich i ultrasonograficznych..”

Odpowiedź:

Tak, wyraża zgodę.

Zestaw pytań nr 15

Pytanie nr 1

Czy zamawiający w Pakiecie nr 1, w pozycji nr 217 (Lipancrea 16000 j x 60 kps) i w pozycji nr 252 (Neo-Pancreatin forte x 50 tbl), wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Pancreatinum 10 000 lub Pancreatinum 25 000 , których skład to:

NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO:

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

SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY

kapsułka (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

Kapsułka

Kapsułki zawierające minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego.

2. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Pangrol 25000, 25 000 j. Ph. Eur., kapsułki

SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY

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

lipazy 25 000 j. Ph. Eur.

amylazy 22 500 j. Ph. Eur.

proteaz 1 250 j. Ph. Eur.

Substancja pomocnicza o znanym działaniu: żółcień chinolinowa

Odpowiedź:

Tak, wyraża zgodę.

Zestaw pytań nr 16

Pytanie nr 1

Dotyczy Pakietu nr 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie dla pakietu nr 20, zapisów projektu umowy – par. 4 pkt 10 oraz pkt. 14 – dotyczących terminu dostaw „na ratunek”, z uwagi na fakt, że paski do glukometru nie są produktami dostarczonymi na ratunek?

Odpowiedź:

Tak, wyraża zgodę.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę dla pakietu nr 20 aby dostawy częściowe były realizowane max. do 3 dni roboczych od złożenia zamówienia?

Odpowiedź:

Tak, wyraża zgodę.

Zestaw pytań nr 17

Pytanie nr 1

Czy w pakiecie nr 1 poz. 74 (CitraFleet x 50 sasz.) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep x 4 sasz. (pr.do sporz.rozt.doust.* 1zest.) i po przeliczeniu i zaokrągleniu zaoferowanie 50 opakowań?

Informujemy, że jeden zestaw czterech saszetek Moviprep zawiera (Pr. Do p.rozt.doust. 1 zestaw: 2 torebki A + 2 torebki B. Saszetka A: Makrogol 100g, Sodu siarczan bezwodny 7,5g, Sodu chlorek 2,691, Potasu chlorek 1,015g. Saszetka B: Kwas askorbowy 4,7g, Sodu ascorbinian 5,9g.) i pozwala na przygotowanie do zabiegu jednego pacjenta.

Skuteczne oczyszczanie jelita uzyskuje się już przy użyciu 2 litrów leku MOVIPREP® dzięki połączeniu makrogolu 3350z komponentą askorbinową i elektrolitami.

Dodatek askorbinianu powoduje nasilenie efektu przeczyszczającego poprzez zwiększenie objętości stolca o 25% w porównaniu do efektu wywoływanego przez roztwór niezawierający tego składnika.

Badania wykazały, że w porównaniu do 4 litrów innego, badanego roztworu z makrogolem:

- MOVIPREP® (2 l) ma zdecydowanie lepiej akceptowaną objętość, dzięki czemu jest łatwiejszy do wypicia dla pacjentów.
- MOVIPREP® (2 l) jest oceniany przez pacjentów jako zdecydowanie smaczniejszy (o smaku cytrynowym).
- MOVIPREP® (2 l) posiada zbliżony profil bezpieczeństwa.

Odpowiedź:

Nie, nie wyraża zgody.

Zestaw pytań nr 18

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający uzna za spełnianie warunku dot. zdolności technicznej lub zawodowej przy wykazaniu zrealizowania dostawy na wyroby medyczne w zakresie pakietu 13? Przedmiot zamówienia zawarty w pakiecie 13 (wapno sodowane) jest wyrobem medycznym.

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający uzna.

Pytanie nr 2

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie dla Pakietu nr 13 (wapno sodowane) od wymogu *posiadaniem uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej*. Przedmiot zamówienia jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.

Odpowiedź:

Zgodnie z przepisami dotyczącymi wyrobów medycznych.

Pytanie nr 3

Prosimy o modyfikację §7 ust. 2a) wzoru umowy w następujący sposób: *„w wysokości 0,1% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia jednostkowego, za każdy dzień zwłoki w realizacji dostawy częściowej”*

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 4

Prosimy o modyfikację §7 ust. 2b) wzoru umowy w następujący sposób: *„w wysokości 0,1% wartości brutto reklamowanego przedmiotu zamówienia za każdy dzień zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji”*

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 5

Prosimy o modyfikację §7 ust. 2c) wzoru umowy w następujący sposób: *„w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części danego pakietu, w przypadku rozwiązania umowy na określony pakiet, bez wypowiedzenia przez Zamawiającego z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca”*

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu §4 ust. 5 wzoru umowy poprzez dodanie zdania o następującym brzmieniu *„z zastrzeżeniem, że ograniczenie zamówień asortymentu będącego przedmiotem niniejszej umowy nie będzie większe niż 20% wartości/ ilości asortymentu wskazanego w niniejszej umowie.”?*

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza takiej zmiany.

Pytanie nr 7

Prosimy o wykreślenie zapisów §9 ust. 3 wzoru umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 8

Prosimy o modyfikację §11 wzoru umowy w następujący sposób: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 9

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie §4 ust. 10 wzoru umowy w zakresie pakietu 13. Asortyment będący przedmiotem zamówienia pakiecie 16 nie jest lekiem i nie jest niezbędny do ratowania życia, ponadto posiada wskaźnik poziomu zużycia w związku z czym możliwe jest wcześniejsze przewidzenie potrzeby jego zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż w §4 ust. 10 wzoru umowy, widnieje zapis, że „Wykonawca zobowiązuje się do dostarczania przedmiotu umowy w przypadkach zamówienia określonego, jako NA RATUNEK w ciągu 24 godzin od zamówienia **(nie dotyczy Pakietu nr 13, 19, 20, 21, 22)**.”

Zestaw pytań nr 19

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 worek dwukomorowy konfekcjonowany w pozycji nr 3 po 6 szt., w pozycji nr 4 po 4 szt.?

Odpowiedź:

Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 w pozycji nr 15, 16, 50,51, 66,67,93 produkty lecznicze konfekcjonowane po 10 szt.?

Odpowiedź:

Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 w pozycji nr 92 produkt leczniczy konfekcjonowany po 20 szt.?

Odpowiedź:

Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 pozycji nr 47 produkt leczniczy w opakowaniu stojącym z dwoma portami różnej wielkości konfekcjonowany po 10 szt.?

Odpowiedź:

Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 pozycji nr 55 produkt leczniczy w opakowaniu po 20 ampułek?

Odpowiedź:

Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 w pozycji 72-80 worek trzykomorowy konfekcjonowany po 4 szt?

Odpowiedź:

Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 7 poz. 54 i utworzy osobne zadanie?

Odpowiedź:

Nie, nie wydzieli.

Pytanie nr 8

Dotyczy § 7 ustęp 2 punkt c umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części pakietu, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Zestaw pytań nr 20

Pytanie nr 1

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 §4 ust.5,6,7 i §10 ust.1 ppkt a) umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie odstąpi od przytoczonych postanowień umowy.

Pytanie nr 2

Do treści §4 ust.14 i §7 ust.2 pkt d) projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 3

Do treści §5 ust.2 projektu 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 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 §5 ust.2 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."

Odpowiedź:

Nie, nie wyrażamy na zmianę zapisu w umowie.

Pytanie nr 4

Do §7 ust.2 ppkt a) projektu umowy. Wnosimy o zmianę wysokości ewentualnych kar za opóźnienie dostawy poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,1% za każdy dzień opóźnienia liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 5

Do §7 ust.2 ppkt b) projektu umowy. Wnosimy o zmianę wysokości ewentualnych kar za opóźnienie rozpatrzenia reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,1% za każdy dzień opóźnienia reklamacji ale liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zareklamowanego zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §7 ust.2 ppkt c) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 7

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 zapisów §10 ust.1 ppkt c) projektu umowy)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 8

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo

restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź:

Nie

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksla in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wierzytelności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane działania.

Zestaw pytań nr 21

Pytanie nr 1

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 23 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej kosmetyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zamiennik ZinoDr. Zasyпка o identycznym statusie rejestracyjnym, o takiej samej konsystencji, właściwościach aplikacyjnych, postaci?

Odpowiedź:

Nie, nie dopuszcza.

Pytanie nr 2

Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 28 poz. 23 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy; oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź:

Tak, dopuszcza.

Zestaw pytań nr 22

Pytanie nr 1

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku oferowania produktów zarejestrowanych jako wyroby medyczne (Pakiet nr 19) Zamawiający nie będzie wymagał „koncesji na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub w przypadku producenta -zezwolenia na wytwarzanie produktu leczniczego zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001r. Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2016 r. Nr 45 poz. 2142)”. Informujemy, że na prowadzoną przez naszą firmą działalność gospodarczą nie jest wymagana na podstawie odrębnych przepisów koncesja lub inne zezwolenie a oferowany przez nas przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu na terenie RP zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych a nie ustawą Prawo farmaceutyczne.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż w przypadku wyrobów medycznych będzie wymagał dokumentacji wskazujących o dopuszczeniu do obrotu wyrobu medycznego, a nie koncesji jak przy ofertach związanych z lekami.

Zestaw pytań nr 23

Pytanie nr 1

Czy pod pojęciem odpowiedniki Zamawiający ma na myśli preparat o tej samej nazwie międzynarodowej, dawce i drodze podania różniący się tylko postacią leku?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 2

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

Pakiet 1:

pozycja 62,94,253,261,321,340,351,360,406,

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 3

Dotyczy pakietu 1 pozycja 402. W związku z zakończeniem produkcji, prosimy o wyrażenie zgody na wycenę preparatu posiadającego dopuszczenie do obrotu Ministerstwa zdrowia?

Odpowiedź:

Tak, wyrażam.

Zestaw pytań nr 24

Pytanie nr 1

Dotyczy: 17/18/ZP/PN, Pakiet 11, pozycja 27

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i

CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blisterów w opakowaniu zbiorczym przeliczeniem zamawianej ilości .

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 27 z Pakietu nr 11 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź:

Nie, nie wyraża.

KIEROWNIK DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
RÓWNOCZEŚNIE PEŁNIĄCA OBOWIĄZKI
KIEROWNIKA DZIAŁU ORGANIZACYNO-PRAWNEGO
Karolina Filipowska