



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Puławach

ul. Bema 1, 24-100 Puławy
NIP 716-22-38-942 REGON 431205731
Tel. 81 45 02 389

www.szpitalpulawy.pl

zp@szpitalpulawy.pl

L.dz. 280/231/2021

Puławy, 17.08.2021 r.

Wykonawcy uczestniczący w postępowaniu nr ZM 22/230/2021

Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na zakup wraz z dostawą leków ogólnoszpitalnych z podziałem na 75 zadań dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Puławach, opublikowanego w Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej dnia 26.07.2021 r. pod numerem 2021/S 142-377140.

odpowiedzi na pytania

Działając w trybie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.) zwanej dalej ustawą Pzp, Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1:

Prosimy Zamawiającego o określenie, czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę poszczególnych form postaci leków:

- a) Kapsułek na kapsułki miękkie
- b) Kapsułek na kapsułki twarde
- c) Kapsułek na tabletki
- d) Kapsułek na tabl. powł.
- e) Tabletek na kapsułki
- f) Tabletek na tabletki powlekane
- g) Tabletek na tabletki drażowane
- h) Drażetek na tabletki drażowane
- i) Tabletek na tabletki dojelitowe
- j) Ampułki na fiołki
- k) Fiołki na ampułki

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza zamianę, jeżeli proponowana postać leku nie zmienia drogi podania i miejsca wchłaniania leku.

Pytanie nr 2:

Czy w wypadku braku dostępności na rynku Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę zamiennika dopuszczonego przez Ministerstwo Zdrowia?

Odpowiedź:

Tak, wyraża zgodę.

Pytanie nr 3:

Czy w przypadku braku produkcji Zamawiający wyrazi zgodę na wpisanie ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o braku?

Odpowiedź:

Tak, wyraża zgodę.

Pytanie nr 4:

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź:

Przeliczenie ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 5:

Dotyczy Zadania nr 2, poz. 71: Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu.

Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy.

Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 6:

Dotyczy Zadania nr 9, poz. 3, 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 3 i 4 z Zadanie nr 9 oraz utworzenie oddzielnego pakietu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 7:

Wykonawca wnosi o wykreślenie zapisów dotyczących opóźnienia w dostawie (par. 5.1.b, 5.1.c), 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:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 8:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 7 poz. 1 leku Adenosinum w postaci fiołki, gdyż tylko taka postać leku jest zarejestrowana na rynku polskim?

Odpowiedź:

Tak, wyraża zgodę.

Pytanie nr 9:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie/wykreślenie z Zadania nr 7 pozycji nr 4 i 5 co umożliwi złożenie oferty większej liczbie Wykonawców?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 10:

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Zadaniu nr 12 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?

Odpowiedź:

Tak, wymaga.

Pytanie nr 11:

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Zadaniu nr 12 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź:

Nie dopuszcza.

Pytanie nr 12:

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany przez Wykonawcę lek zawarty w Zadaniu nr 12 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna , kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odpowiedź:

Tak, wymaga.

Pytanie nr 13:

Dotyczy Zadania nr 8, poz. 48: Czy Zamawiający w pozycji 48 zadanie 8 dopuści produkt Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiołki)x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 14:

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

Odpowiedź:

Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 15:

Dotyczy Zadania nr 34: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w zadaniu 34 wapno sodowane o gramaturze 5 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości (tj. 36 op.) ?

Odpowiedź:

Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 16:

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ – wzór umowy §5 ust. 1 a): Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1:

Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty kar umownych z następujących tytułów i w wysokościach:

a) za zwłokę w dostawie przedmiotu zamówienia w stosunku do terminu określonego w § 2 ust. 6 niniejszej Umowy - w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie przedmiotu zamówienia;

Odpowiedź

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 17:

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ – wzór umowy §5 ust. 1 b): Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1:

Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty kar umownych z następujących tytułów i w wysokościach:

b) za dostarczenie przedmiotu zamówienia z wadami - w wysokości 0,5% wartości brutto towaru dostarczonego z wadami jeżeli wymiana wadliwego towaru na wolny od wad zgodny z zamówieniem trwa dłużej niż 14 dni, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego towaru;

Odpowiedź

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 18:

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ – wzór umowy §5 ust. 1 c): Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1:

Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty kar umownych z następujących tytułów i w wysokościach:

c) za dostarczenie przedmiotu zamówienia z wadami - w wysokości 0,5% wartości brutto towaru dostarczonego z wadami jeżeli wymiana wadliwego towaru na wolny od wad zgodny z zamówieniem trwa dłużej niż 14 dni, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego towaru;

Odpowiedź

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 19:

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ – wzór umowy §5 ust. 1 d): Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1:

Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty kar umownych z następujących tytułów i w wysokościach:

d) za rozwiązanie Umowy/odstąpienie od Umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Wykonawca 10% wartości brutto niezrealizowanej części Umowy wskazanej w § 3 ust. 2 niniejszej Umowy.

Odpowiedź

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 20:

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ – wzór umowy: Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 21:

Dotyczy Zadania nr 3, poz. 21: Czy Zamawiający wymaga zaferowania preparatu zarejestrowanego jako 10 fiolek cefuroksymu 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 prawidłowego przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 22:

Dotyczy Zadania nr 28, poz. 6: Mając na względzie czynnik ekonomiczny a tym samym zwiększenie konkurencyjności postępowania zwracamy się z prośbą o wykreślenie z zadania pozycji nr 6.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 23:

Dotyczy Zadania nr 1, poz. 50: Czy Zamawiający dopuści zaferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź:

Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 24:

Dotyczy Zadania nr 1, poz. 50: Czy Zamawiający dopuści zaferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź:

Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 25:

Dotyczy Zadania nr 1, poz. 55: W związku z zakończeniem produkcji i zmianą przez producenta, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Nutramigen 2 LGG Complete 400g z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź:

Tak dopuszcza.

Pytanie nr 26:

Dotyczy Zadania nr 1, poz. 56: W związku z zakończeniem produkcji i zmianą przez producenta, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Nutramigen 1 LGG Complete 400g z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź:

Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 27:

Dotyczy Zadania nr 1, poz. 49: Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Glyceroli 85%. (producent zmienił opakowanie z 86% na 85%)

Odpowiedź:

Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 28:

Dotyczy Zadania nr 2, poz. 49: W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 29:

Dotyczy Zadania nr 2, poz. 56: W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 30:

Dotyczy Zadania nr 2, poz. 147: Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziąja lub Tormentile Forte, maść, 20 g, tuba firmy Farmina ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź:

Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 31:

Dotyczy Zadania nr 3, poz. 21: Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 32:

Dotyczy Zadania nr 3, poz. 98: W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją z dnia 17.08.2021 r.

Pytanie nr 33:

Dotyczy Zadania nr 3, poz. 60: Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją z dnia 17.08.2021 r. dotyczy pozycji 61.

Pytanie nr 34:

Dotyczy Zadania nr 11, poz. 1: Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź:

Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 35:

Dotyczy Zadania nr 23, poz. 21: W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 36:

Dotyczy Zadania nr 36, poz. 1: Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 37:

Dotyczy Zadania nr 36, poz. 1: Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 38:

Dotyczy Zadania nr 37, poz. 1: Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?

Odpowiedź:

Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 39:

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaokrąglenie do pełnego opakowania w górę, czy należy podać ilość z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź:

Podanie ilości z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 40:

Dotyczy Zadania nr 41, poz. 1: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pozycji 1 produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 41:

Dotyczy Zadania nr 41, poz. 1: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pozycji 1 produktu Lacto30Dr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 3 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 42:

Dotyczy Zadania nr 41, poz. 2: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pozycji 2 produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 43:

Dotyczy Zadania nr 41, poz. 2: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pozycji 2 produktu Lacto30Dr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 3 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 44:

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ – wzór umowy §1 ust. 3: Prosimy o dopisanie do §1 ust. 3 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:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 45:

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ – wzór umowy §3 ust. 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §3 ust. 4 wzoru umowy dotyczącego sposobu płatności, poprzez wykreślenie zapisu o fakturach zbiorczych wystawianych miesięcznie i zastąpienie go zapisem umożliwiającymi wystawianie i dostarczanie faktur za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylenie z dniem 1 stycznia 2014 r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm.), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur? Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniającego rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014 r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwość posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych. Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (a więc i wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapis §3 ust. 4 wzoru umowy dotknięty jest nieważnością.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 46:

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ – wzór umowy §5 ust. 1 a): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §5 ust. 1 lit. a) wzoru umowy, poprzez zapis o ewentualnej karze za zwłokę w dostawie w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu zamówienia za każdy dzień?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 47:

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ – wzór umowy §5 ust. 1 b), c): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §5 ust. 1 lit. b), c) wzoru umowy, poprzez zapis o ewentualnej karze za dostawę towaru z wadami w wysokości 0,5% wartości brutto wadliwego przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 48:

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ – wzór umowy §5 ust. 1 d): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §5 ust. 1 lit. d) wzoru umowy, poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 49:

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ – wzór umowy §5 ust. 3: Prosimy o dodanie słów: „pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny, a możliwość jej potrącenia będzie uzasadniona aktualnymi oraz powszechnie obowiązującymi normami prawnymi.”.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 50:

Dotyczy rozdziału IV SWZ – przedmiotowe środki dowodowe: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia do oferty materiałów informacyjnych dotyczących przedmiotu zamówienia, charakterystyk produktu leczniczego, ChPL ?

W rozdziale IV pkt 1 SWZ, w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają określonym przez niego wymaganiom, żąda przedłożenia przez Wykonawców materiałów informacyjnych dotyczących przedmiotu zamówienia zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia, z których ma wynikać potwierdzenie wszystkich parametrów technicznych wyspecyfikowanych przez Zamawiającego (Charakterystyka produktu leczniczego, ChPL). Wymóg ten stanowi realizację uprawnień określonych w art. 25 ust. 1 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2004 Nr 19 poz. 177 z późn. zm., dalej PZP) umożliwiających Zamawiającemu zdobycie oświadczeń i dokumentów niezbędnych do oceny złożonych w postępowaniu ofert. Ustawodawca przewidział jednak, w art. 26 ust. 6 PZP, sytuacje, w których dokumenty takie są możliwe do pozyskania za pomocą bezpłatnych oraz ogólnodostępnych baz danych, a następnie ustanowił na tę okoliczność wyjątek od obowiązku dostarczania Zamawiającemu tychże oświadczeń lub dokumentów przez Wykonawcę. Mając na uwadze ilość produktów będących przedmiotem zamówienia (ponad 700 pozycji) oraz sposób złożenia oferty i dokumentów za pomocą narzędzi uniemożliwiających przesłanie tak obszernej dokumentacji (miniPortal) a także zważywszy na to, że wszystkie produkty lecznicze posiadają aktualne karty charakterystyki, które są dostępne w bezpłatnych i ogólnodostępnych bazach danych, znajdujących się pod następującymi adresami:

1. <http://pub.rejestrymedyczne.csioz.gov.pl/>
2. <http://ec.europa.eu/health/documents/community-register/html/alfregister.htm>
3. <https://baza-lekow.com.pl/>

prosimy o odstąpienie przez Zamawiającego od określonego w rozdziale IV pkt 1 SWZ wymogu przedłożenia materiałów informacyjnych dotyczących przedmiotu zamówienia, charakterystyk produktu leczniczego, ChP i zastąpienie ich oświadczeniem o ich posiadaniu i przesłaniu na każde wezwanie Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 51:

Dotyczy Zadania nr 34: W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez Farmakopee Brytyjską i Amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, ze stopniem pylenia nieprzekraczającym 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna co zdecydowanie pogarsza jego właściwości pochłaniania.

Odpowiedź:

Tak, wymaga.

Pytanie nr 52:

Dotyczy Zadania nr 34: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane wapno było wapnem medycznym zatwierdzonym i zgodnym z wymaganiami przez Farmakopee Brytyjską i Amerykańską, oraz wymaga odpowiedniego pisma – oświadczenia potwierdzającego od producenta wapna?

Odpowiedź:

Tak, wymaga.

Pytanie nr 53:

Dotyczy Zadania nr 34: Czy Zamawiający wymaga, aby możliwe było jednoznaczne rozpoznanie zużycia wapna poprzez indikator zużycia – fiolet etylenowy, zmieniający barwę z białej na fioletową?

Odpowiedź:

Tak, wymaga.

Pytanie nr 54:

Dotyczy Zadania nr 34: Większość Producentów oferuje w pojemnikach 5 L - 4,5 kg wapna. W celu uniknięcia sytuacji, że któryś z Oferentów zaoferuje mniejszą wagę w 5 L pojemniku, co ostatecznie wiąże się na mniejszą ilością proponowanego wapna, czy Zamawiający oczekuje najczęściej proponowanej gramatury wapna 4,5 kg w 5L baniaku?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 55:

Dotyczy Zadania nr 3, poz. 52: Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający w pakiecie 3 poz. 52 wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź:

Tak, wymaga. Zgodnie z modyfikacją z dnia 17.08.2021 r. dotyczy pozycji 53.

Pytanie nr 56:

Dotyczy Zadania nr 3, poz. 85-86: Czy zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający wymaga w pakiecie 3 poz. 85-86, aby produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?

Odpowiedź:

Dopuszcza, nie wymaga. Zgodnie z modyfikacją z dnia 17.08.2021 r. dotyczy pozycji 86-87.

Pytanie nr 57:

Dotyczy Zadania nr 8, poz. 22: Zamawiający dopuści Ceftriaxon Kabi 1 g x 1 fl., proszek do sporz.roztw.do wstrzykiwań i infuzji?

Odpowiedź:

Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 58:

Dotyczy Zadania nr 8, poz. 30-32: Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 8 poz 30-32, aby wszystkie dostępne na rynku pojemności leku Ciprofloxacinum pochodziły od jednego producenta tzn. 50 ml, 100 ml, 200 ml w celu zachowania płynności dostaw oraz w zakresie monitorowania i zgłaszania działań niepożądanych?

Odpowiedź:

Nie wymaga.

Pytanie nr 59:

Dotyczy Zadania nr 8, poz. 30-32: Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 8 poz .30-32 aby lek Ciprofloxacinum był w opakowaniu gwarantującym szczelne połączenie ze wszystkimi zestawami do infuzji stosowanymi powszechnie w szpitalu?

Odpowiedź:

Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 60:

Dotyczy Zadania nr 8, poz. 51, poz. 71: Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 8 poz. 51 oraz 71 zaoferowania bezpiecznych ampulek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawk i pracujących w systemie bezigłowym?

W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE (dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi.

Ampułki wykonane z polietylenu spełniają zapisy Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE, ponieważ:

- są wykonane z plastiku, dzięki czemu nie istnieje ryzyko stłuczenia produktu leczniczego i narażenia szpitala na straty finansowe

- eliminują ryzyko zranienia personelu podczas otwierania i przygotowywania leku dla pacjenta

- eliminują ryzyko zranienia i skaleczenia personelu ponieważ posiadają zakończenie luer lock i możliwość podłączenia strzykawki bezpośrednio do ampułki bez konieczności zastosowania igły.

Dodatkowo stosowanie plastikowych ampulek bezigłowych powoduje oszczędności finansowe dla szpitala, ponieważ nie wymagają one dezynfekcji – oszczędność środków do dezynfekcji i czasu personelu, oraz nie wymagają stosowania specjalnych igieł posiadających filtry zabezpieczające.

Odpowiedź:

Tak, wymaga.

Pytanie nr 61:

Dotyczy Zadania nr 8, poz. 65: Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 8 poz. 65, aby bezpośrednio opakowanie produktu Metronidazol 0,5% 100 ml posiadało samouszczelniające się membrany, które w sytuacji przypadkowego usunięcia linii do infuzji zapewnia szczelne połączenie zestawu z opakowaniem jak również sterylnymi portami przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź:

Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 62:

Dotyczy Zadania nr 15, poz. 1-2: Czy Zamawiający wymaga aby produkt Clindamycin w pakiecie 15 poz 1-2 potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chloru, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź:

Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 63:

Dotyczy Zadania nr 21, poz. 1: Czy Zamawiający w wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 21 poz. 1 produktu leczniczego Piperacillin Tazobactam Kabi z EDTA z racji na ograniczenie dostępności na rynku preparatów Piperacillin+Tazobactam z dodatkiem stabilizującym EDTA? Dodatkowo żaden z dostępnych preparatów Piperacillin+ Tazobactam nie posiada rejestracji w posocznicy. Zgodnie z obecną nomenklaturą medyczną sformułowanie "posocznica nie jest już stosowane ze względu na niejasność interpretacji, czy dotyczy to stanu obecności bakterii w łożysku naczyniowym(bakteriemia) czy zespołu ogólnoustrojowej reakcji zapalnej (tzw .sepsa)

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 64:

Dotyczy Zadania nr 51, poz. 1-2: Czy Zamawiający w pakiecie 51 poz. 1-2 dopuści przeliczenie i wycenę preparatu Paracetamol Kabi w opakowaniu typu fiolka z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 65:

Dotyczy Zadania nr 59, poz. 1: Czy Zamawiający w pakiecie 59 poz.1dopuści wycenę preparatu Linezolid Kabi ,2 mg/ml, 300 ml w opakowaniu bezpiecznym z dwoma różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji pakowany po 10 butelek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 66:

Dotyczy Zadania nr 60, poz. 1-2: Czy Zamawiający w pakiecie 60 poz.1-2 dopuści wycenę preparatu Levofloxacin Kabi w opakowaniu typu butelka pakowany x 10 butelek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 67:

Dotyczy Zadania nr 64, poz. 1-2: Czy Zamawiający w pakiecie 64 poz.1-2 dopuści wycenę preparatu Cefapime Kabi proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji w opakowaniu typu fiolka pakowany x 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 68:

Dotyczy Zadania nr 69, poz. 1: Czy Zamawiający w pakiecie 69 poz.1 dopuści wycenę preparatu Propofol 1% MCT/LCT Fresenius pakowany po 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 69:

Z uwagi n aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w zadaniu nr 51, pozycja nr 1, 2, (Paracetamolum 0,5 g / 50 ml x 1 fl, roztw.do infuzji, Paracetamolum 1 g / 100 ml x 1 fl, roztw.do infuzji), Zamawiający oczekuje zaoferowania w/w preparatów w opakowaniu, z portami nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymaga odpowietrzania (według Farmakopei Polskiej wydanie XI, każde opakowanie szklane np. typu - fiolka szklana wymaga odpowietrzenia zestawu do podaży, a tym samym następuje otwarcie zamkniętej linii do podaży płynów) ?.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający oczekuje zaoferowanie preparatów opisanych powyżej.

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych

mgr Małgorzata Mączka

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zakładu
Opieki Zdrowotnej w Puławach
Piotr Rybak

	Dział/Sekcja	Dział Zamówień Publicznych	Dodatkowe informacje
	Sprawę prowadzi: imię i nazwisko	Małgorzata Mączka	
	Tel:	81 45 02 389	
	e-mail:	zd@szpitalpulawy.pl	