



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. 285/231 /2020

Puławy, 29.07.2020 r.

Wykonawcy uczestniczący w postępowaniu nr ZM 29/230/2020

Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na zakup wraz z dostawą leków ogólnoszpitalnych z podziałem na 75 zadań dla potrzeb SP ZOZ w Puławach, opublikowanego w Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej dnia 10.07.2020 roku pod nr 2020/S 132-323054

odpowiedzi na pytania

Działając w trybie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 ze zm.) zwanej dalej ustawą Pzp, Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie

- tabletki lub kapsułki odwrotnie
- tabletki na drażetki i odwrotnie
- tabletki na tabletki dojelitowe i odwrotnie
- kapsułki na kapsułki miękkie lub twarde i odwrotnie ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 4:

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:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w przypadku braku leku oryginalnego na wycenę preparatów z dopuszczenia Ministra Zdrowia

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę z przeliczeniem do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 7:

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

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 8:

Dotyczy Zadania numer 57: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu (wyrób medyczny) w postaci sterylnego, rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowoderek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g)?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 9:

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 z trudnościami w polykaniu, 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 SIWZ.

Pytanie nr 10:

Dotyczy Zadania nr 67 poz. 1: Czy Zamawiający w Zadaniu 67 poz. 1 miał na myśli mannitol w opakowaniu typu worek? Mannitol 15% nie występuje w opakowaniu typu flakon.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga opakowanie typu worek.

Pytanie nr 11:

Dotyczy Zadania 8 poz. 48: Czy Zamawiający w pozycji 48 zadanie 8 dopuści Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)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 SIWZ.

Pytanie nr 12:

Dotyczy Zadania 8 poz. 48: Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 13:

Dotyczy Zadania nr 1 poz. 50: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 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.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 14:

Dotyczy Zadania nr 1 poz. 50: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 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, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 15:

Dotyczy Zadania nr 3 poz. 21: Czy Zamawiający wymaga zaofiarowania preparatu zarejestrowanego jako 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów, zalecanych do użycia w celu prawidłowego przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 16:

Dotyczy Zadania 8 poz. 16-18: Czy Zamawiający dopuści w zad. 8 poz. 16, 17, 18 Nebbud 125 µg/ml, 250 µg/ml, µg/ml x 20 w postaci ampulek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 17:

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.1.b z naliczając ją za dzień, a nie za godzinę opóźnienia? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 18:

Dotyczy Zadania 7 poz. 1 : Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie w zadaniu nr 7 poz. 1 leku Adenosinum w postaci fiołki?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 19:

Dotyczy Zadania nr 12: Czy Zamawiający wymaga aby leki w zadaniu nr 12 były zarejestrowane na terytorium całej Unii Europejskiej?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga powyższe.

Pytanie nr 20:

Dotyczy Zadania nr 12 poz. 1-4: Czy Zamawiający dopuszcza aby leki w zadaniu nr 12 poz. 1-4, były objęte dodatkowym monitorowaniem?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 21:

Dotyczy Zadania nr 12 poz. 1-4: Czy Zamawiający wymaga aby zaofiarowany przez Wykonawcę lek zawarty w zadaniu nr 12 poz. 1-4 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów w zakresie interny, kardiologii, chirurgii, chirurgii onkologicznej potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania wszystkich zarejestrowanych dawek leku?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 22:

Dotyczy Zadania 12 poz. 4: Czy Zamawiający potwierdza iż, w zadaniu 12 poz. 4 jako zestaw do podania ma na myśli zestaw składający się z 1 minispike i 10 strzykawek tuberkulinowych do każdej fiołki?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 23:

Dotyczy Zadania nr 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie na wezwanie oświadczenia potwierdzającego zgodność wszystkich parametrów wymaganych przez Zamawiającego dla zaofiarowanego przedmiotu zamówienia dla zadania nr 7 i złożenie dokumentów wtedy gdy jakkolwiek pozycja będzie budzić wątpliwości Zamawiającego?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 24:

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

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 25:

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

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 26:

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

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27:

Dotyczy Zadania nr 2 poz. 127. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci jako tabl.uleg.rozp.w j.usstnej, ponieważ tylko taka jest dostępna.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28:

Dotyczy Zadania nr 2 poz. 148. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziaja lub Tormentile Forte, maść, 20 g, tuba firmy Farmina ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29:

Dotyczy Zadania nr 2 poz. 63. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30:

Dotyczy Zadania nr 3 poz. 21. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 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 przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza .

Pytanie nr 31:

Dotyczy Zadania nr 3 poz. 59. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 32:

Dotyczy Zadania nr 3 poz. 73. Czy Zamawiający dopuści wycenę 1 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 33:

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:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 34:

Czy Zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 35:

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

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 36:

Dotyczy Zadania nr 46 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę 9 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ. Zamawiającemu zależy na mniejszej objętości preparatu do spożycia przed zabiegiem dla pacjenta również na walorach smakowych u pacjentów wrażliwych (możliwość uzupełnienia płynów: wodą, sokiem niebarwiącym, bulionem).

Pytanie nr 37:

Czy Zamawiający w Zadaniu Nr 35 Esomeprazol proszek do sporządzenia wstrzykiwań i infuzji 4mg x 1 fiolka wymaga rejestracji produktu leczniczego od 1 r.ż. potwierdzonej w ChPL ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 38:

Czy Zamawiający w Zadaniu Nr 35 Esomeprazol proszek do sporządzenia wstrzykiwań i infuzji 40 mg x 1 fiolka wymaga świadectwa rejestracji na terenie Polski ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 39:

Dotyczy Zadania nr 28 poz. 1: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5mg/2,5 ml, inj. po 5 amp. w zadaniu nr 28, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 40:

Dotyczy Zadania nr 28 poz. 1: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5mg/2,5 ml, inj. po 5 amp. w zadaniu nr 28, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga 24 miesięcy.

Pytanie nr 41:

Dotyczy Zadania nr 28 poz. 1: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5mg/2,5 ml, inj. po 5 amp. w zadaniu nr 28, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25°C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga dla danego produktu zakres temperatury 5 do 25 °C.

Pytanie nr 42:

Dotyczy Zadania nr 28 poz. 1: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5mg/2,5 ml, inj. po 5 amp. w zadaniu nr 28, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga stężenia 0,1mg/ml dla danego produktu.

Pytanie nr 43:

Dotyczy Zadania nr 28 poz. 2: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5 ml, inj. po 5 amp. w zadaniu nr 28, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź:

Zamawiający, nie wymaga.

Pytanie nr 44:

Dotyczy Zadania nr 28 poz. 2: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5 ml, inj. po 5 amp. w zadaniu nr 28, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga 24 miesięcy.

Pytanie nr 45:

Dotyczy Zadania nr 28 poz. 2: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5 ml, inj. po 5 amp. w zadaniu nr 28, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też

- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga dla danego produktu zakres temperatury 5 do 25 °C.

Pytanie nr 46:

Dotyczy Zadania nr 28 poz. 2: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5 ml, inj. po 5 amp. w zadaniu nr 28, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź

Zamawiający, wymaga stężenia 0,1 mg/ml.

Pytanie nr 47:

Do treści §1 ust. 5 wzoru umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmniejszenie takie mogłoby mieć miejsce, ani 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 §1 ust. 5 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 48:

Do treści §3 ust. 4 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisów o fakturach zbiorczych wystawianych raz w miesiącu i zastąpienie ich fakturami wystawianymi za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylene 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. obowiązującego od dnia 1 stycznia 2016 r. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm., dalej: UoTZ), 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. zmieniające 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 UoTZ „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 zapisy §3 ust. 4 wzoru umowy dotknięte są nieważnością.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 49:

Do treści §5 ust.1 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,01% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdą godzinę opóźnienia?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 50:

Do treści §5 ust. 1 lit. d) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §5 ust.1 lit. c) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 51:

Do §5 ust. 4 wzoru umowy. Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 52:

Do rozdziału XVII PKT 2 SIWZ, kryteria oceny ofert w zakresie terminu realizacji dostaw. Mając na uwadze szczególnie okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o zmianę kryterium oceny ofert, polegającego na określeniu

terminu dostawy poprzez wydłużenie terminu minimalnego, najwyżej ocenianego do 2 dni od chwili złożenia zamówienia oraz odpowiednie wydłużenie terminów pozostałych. Nadmieniamy przy tym, że przyjęcie przez Zamawiającego urealnionych, dostępnych dla większej ilości Wykonawców terminów dokonywania dostaw znacząco przyczyni się do wzrostu konkurencyjności w niniejszym postępowaniu, a tym samym korzystnie wpłynie na oferowane ceny.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 53:

Dotyczy Zadanie nr 27 Sevofluranum: Mając na uwadze, że nie wszystkie parowniki są kompatybilne z każdym rodzajem opakowania końcowego leku sevofluranum, uprzejmie prosimy Zamawiającego o wskazanie rodzaju i ilości aparatów będących na wyposażeniu bloku operacyjnego Zamawiającego jako okoliczność niezbędną do sporządzenia oferty?

UZASADNIENIE

Opis przedmiotu zamówienia stanowi obligatoryjny element każdej SIWZ (art. 36 ust. 1 pkt 3 PZP). Dokonanie opisu przedmiotu zamówienia jest z jednej strony obowiązkiem zamawiającego, z drugiej zaś jego uprawnieniem. Sporządzony przez zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wpływa na przebieg postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz stanowi o istotnych postanowieniach umowy. Na jego podstawie wykonawcy zainteresowani udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego przygotowują ofertę. Stąd też art. 29 ust. 1 PZP nakłada na zamawiającego obowiązek opisanie przedmiotu zamówienia w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględnienia wszystkich wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Oznacza to, że na zamawiającym spoczywa obowiązek jasnego i precyzyjnego określenia przedmiotu zamówienia, a co za tym idzie, wykorzystania do jego opisanie wystarczająco precyzyjnych, szczegółowych i zrozumiałych dla wykonawców z danej branży określeń. Wykonawcy składający ofertę muszą być świadomi rzeczywistego zakresu zamówienia, jego warunków oraz okoliczności wpływających na jego realizację. Na podstawie opisu przedmiotu zamówienia dokonują obliczenia ceny za wykonanie zamówienia.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga dostarczenia produktu kompatybilnego ze sprzętem na bloku operacyjnym. Na wyposażeniu bloku operacyjnego znajduje się 8 aparatów do znieczulenia. Wszystkie wyposażone są w parowniki typu Quicfill.

Pytanie nr 54:

Dotyczy Zadania nr 3 poz. 52: Czy w pakiecie 3 poz. 52 zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku fluconazole w opakowaniu z polietylenu, jako bezpieczniejszej i bardziej wygodnej, w warunkach oddziału szpitalnego, alternatywy dla opakowania szklanego, pakowanego po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 55:

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

Odpowiedź

Zamawiający, dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 56:

Dotyczy Zadania nr 8 poz. 52-55: Czy w pakcie 8 poz. 52-55 zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie produktu Lidocaine, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 57:

Dotyczy Zadania nr 8 poz. 57,58: Czy w pakcie 8 poz. 57,58 zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie produktu matamizolum, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 58:

Dotyczy Zadania nr 8 poz. 57,58 : Zamawiający wyrazi zgodę aby, w pakiecie 8 pozycja 57 i 58, produkt pakowany był po 10 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 59:

Dotyczy Zadania nr 8 poz. 65: Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie produktu metronidazolom, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 60:

Dotyczy Zadania nr 8 poz. 65: Zamawiający wyrazi zgodę aby produkt pakowany był po 40 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 61:

Dotyczy Zadania nr 13: Czy w pakiecie 13 zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Meropenem Kabi jako substancji równoważnej, zgodnie z art.15 pkt 9 Ustawy Prawo Farmaceutyczne do wymaganego produktu, w odniesieniu do właściwości, bezpieczeństwa i skuteczności referencyjnego produktu leczniczego?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 62:

Dotyczy Zadania nr 13: Czy w pakiecie 13 zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 63

Dotyczy Zadania nr 14: Czy w pakiecie 14 zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 64:

Dotyczy Zadania nr 14: Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby produkt pakowany był po 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 65:

Dotyczy Zadania nr 21: Czy w pakiecie 21 zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Piperacillin Tazobactam Kabi, jako substancji równoważnej, zgodnie z art.15 pkt 9 Ustawy Prawo Farmaceutyczne do wymaganego produktu, w odniesieniu do właściwości, bezpieczeństwa i skuteczności referencyjnego produktu leczniczego?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 66:

Dotyczy Zadania nr 8 poz. 21-24, 27: Czy w pakiecie 8 pozycje 21-24 i 27 Zamawiający wyrazi zgodę aby produkt pakowany był po 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 67:

Dotyczy Zadania nr 8 poz. 30-32: Czy w pakiecie 8 pozycje 30-32 Zamawiający wyrazi zgodę aby produkt pakowany był po 20 sztuk w opakowaniu KabiPAck z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 68:

Dotyczy Zadania nr 8 poz. 51: Czy w pakiecie 8 pozycje 51 Zamawiający wyrazi zgodę aby produkt pakowany był po 20 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 69:

Dotyczy Zadania nr 8 poz. 53,55: Czy w pakiecie 8 pozycje 53,55 Zamawiający wyrazi zgodę aby produkt pakowany był po 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 70:

Dotyczy Zadania nr 8 poz. 71: Czy w pakiecie 8 pozycje 71 Zamawiający wyrazi zgodę aby produkt pakowany był po 50 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 71:

Dotyczy Zadania nr 51 poz. 1,2: Czy w pakiecie 51 pozycje 1,2 Zamawiający wyrazi zgodę aby produkt pakowany był po 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 72:

Dotyczy Zadania nr 60 poz. 1,2: Czy w pakiecie 60 pozycje 1,2 Zamawiający wyrazi zgodę aby produkt pakowany był po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 73:

Dotyczy Zadania nr 61 : Czy w pakiecie 61 Zamawiający wyrazi zgodę aby produkt pakowany był po 10 ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 74:

Dotyczy Zadania nr 64 poz. 1,2: Czy w pakiecie 64 pozycje 1,2 Zamawiający wyrazi zgodę aby produkt pakowany był po 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 75:

Dotyczy Zadania nr 69 poz. 1: Czy w pakiecie 69 pozycja 1 Zamawiający wyrazi zgodę aby produkt pakowany był po 5 ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 76:

Dotyczy Zadania 69 poz. 2: Czy w pakiecie 69 pozycja 2 Zamawiający wyrazi zgodę aby produkt oferowany był w fiolce z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 77:

Dotyczy umowy § 2 pkt 7: Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „Na ratunek” - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił min. 1dzień roboczy.

Utrzymanie w mocy terminu dostawy na poziomie 12 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:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 78:

Dotyczy Zadania nr 41 poz. 1,2: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 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 SIWZ.

Pytanie nr 79:

Dotyczy Zadania nr 41 poz. 1,2: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zaproponowany produkt to Suplement Diety, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 80:

Dotyczy Zadania nr 41 poz. 1,2: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 81:

Dotyczy Zadania nr 57: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje, aby żel był w aplikatorze typu harmonijka, ułatwiający otwarcie i aplikacje przy użyciu jednej ręki, a żel z aplikatora wyływał w niskim ciśnieniu zapewniając idealną aplikację dla bezbolesnej procedury cewnikowania?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 82:

Dotyczy Zadania nr 57: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje aby żel był wolny od parabenów i konserwantów, które mogą wywołać podrażnienia i reakcje alergiczne u pacjentów.

Odpowiedź:

Zamawiający, nie wymaga.

Pytanie nr 83:

Dotyczy umowy § 3 ust. 10 : Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 3 ust. 10 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

Odpowiedź:

Zgodnie SIWZ.

Pytanie nr 84:

Dotyczy Załącznika nr 5 do SIWZ- wzór umowy § 5 ust 1a : Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust 1:

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

a) za opóźnienie 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 opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej części przedmiotu zamówienia,

Odpowiedź:

Zgodnie SIWZ.

Pytanie nr 85:

Dotyczy Załącznika nr 5 do SIWZ- wzór umowy § 5 ust 1b : Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust 1:

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

b) za opóźnienie w dostawie przedmiotu zamówienia w stosunku do terminu określonego w § 2 ust. 7 niniejszej umowy - w wysokości 0,1 % wartości brutto niedostarczonego przedmiotu zamówienia za każdy rozpoczętą godzinę opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej części przedmiotu zamówienia,

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 86:

Dotyczy Załącznika nr 5 do SIWZ- wzór umowy § 5 ust 1c : Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust 1:

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 towaru dostarczonego z wadami,

Odpowiedź:

Zgodnie SIWZ.

Pytanie nr 87:

Dotyczy Załącznika nr 5 do SIWZ- wzór umowy § 5 ust 1d : Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust 1:

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

d) za rozwiązanie umowy z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność wykonawca 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy wskazanej w § 3 ust. 2 niniejszej umowy.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Dział Zamówień Publicznych
INSPEKTOR
Justyna Gawęda

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zakładu
Opieki Zdrowotnej w Puławach

Piotr Rybak

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