



107 Szpital Wojskowy z Przychodnią
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
ul. Kołobrzeska 44
78-600 Wałcz
Tel/Fax (067) 250 28 61
e-mail : apteka@107sw.mil.pl

Komisja przetargowa przy 107 Szpitalu Wojskowym SP ZOZ w Wałczu, ul. Kołobrzeska 44 informuje o zmianach oraz zapytaniach do SIWZ związanych z przetargiem nieograniczonym na **dostawę leków, płynów infuzyjnych, preparatów do żywienia, preparatów diagnostycznych kontrastujących, preparatów do leczenia przewlekłego zapalenia wątroby – typ C oraz Baraclude – znak 33/med/2012** ogłoszonym w Urzędzie Oficjalnych Publikacji Wspólnot Europejskich pod poz. **2012/S 248-410519**

Pytanie 1 – dotyczące Zadania 67 poz.1-4

Czy Zamawiający potwierdza, iż w Zadaniu nr 67 poz. 1-4 prawidłowymi dawkami produktów leczniczych winny być odpowiednio: 20mg/0,2ml, 40mg/0,4ml, 60mg/0,6ml oraz 80mg/0,8ml?

Odpowiedz

Zamawiający potwierdza, iż w Zadaniu nr 67 poz. 1-4 prawidłowymi dawkami produktów leczniczych winny być odpowiednio: 20mg/0,2ml, 40mg/0,4ml, 60mg/0,6ml oraz 80mg/0,8ml.

Pytanie 2 – dotyczące Zadania 67 poz.18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania nr 67 poz. 18 ze względu na brak wiedzy o tym, czy produkt będzie dostępny w okresie realizacji umowy?

Odpowiedz

Zamawiający wydziela z Zadania 67 poz. 18 i tworzy Zadanie 67A

Wadium dla Zadania 67: 992,00 PLN

Wadium dla Zadania 67A: 8,00 PLN

Pytanie 3 – dotyczące Zadania 67 poz.15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie w Zadaniu nr 67 poz. 15 Targocid 400mg x 1 fiol. na Targocid 200mg x 1 fiolka, jeśli w czasie trwania kontraktu nastąpią okresowe braki w dostępności produktu Targocid 400mg?

Odpowiedz

Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie.

Pytanie 4 – dotyczące Zadania 80, poz. 1

Czy zamawiający dopuści piankę do czyszczenia skóry w opakowaniu A 500ml z przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w piankę do czyszczenia skóry w opakowaniu A 500ml z przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań.

Pytanie 5 – dotyczące Zadania 80, poz. 2

Czy zamawiający dopuści krem ochronny do skóry, hipoalergiczny zawierający sinodorm pochłaniający nieprzyjemne zapachy, biokompleks lniany oraz tlenek cynku, który zmniejsza ryzyko powstawania stanów zapalnych, odparzeń i odleżyn lub krem ochronny do skóry, hipoalergiczny zawierający sinodorm pochłaniający nieprzyjemne zapachy, biokompleks lniany oraz argininę, która zapobiega powstawaniu stanów zapalnych odparzeń i odleżyn?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza krem ochronny do skóry, hipoalergiczny zawierający sinodorm pochłaniający nieprzyjemne zapachy, biokompleks lniany oraz argininę, która zapobiega powstawaniu stanów zapalnych odparzeń i odleżyn.

Pytanie 6 – dotyczące projektu umowy

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedz

Tak.

Pytanie 7 – dotyczące projektu umowy

Jaką minimalną ilość przedmiotu umowy zamawiający na pewno zrealizuje?

Odpowiedz

Zamawiający na pewno zrealizuje 70% - patrz par.1 pkt.2 – wzór umowy.

Pytanie 8 – dotyczące projektu umowy

Czy zamawiający odstąpi od wymogu, aby każda faktura zawierała informację o numerze serii i dacie ważności?

Informacje te nie muszą być zamieszczane na fakturze według przepisów rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 28 marca 2011 r. 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. Nr 68, poz. 360). Dlatego wiele informatycznych systemów wystawiania faktur nie przewiduje zamieszczania tych danych na fakturach. W tej sytuacji, w przypadku wykonawców korzystających z takich systemów wystawiania faktur, zamieszczanie informacji o numerze serii i dacie ważności bezpośrednio na fakturze może być znacznie utrudnione i wiązać się z dodatkowymi kosztami.

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza brak informacji o numerze serii i dacie ważności na fakturze ale tylko w stosunku do produktów, które według przepisów rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 28 marca 2011 r. tego nie wymagają. **Nie dotyczy to preparatów zarejestrowanych jako leki.**

Pytanie 9 – dotyczące projektu umowy

Czy rozpatrzenie reklamacji i dostarczenie towaru wolnego od wad ma następować w dni robocze tj. od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnymi od pracy?

Odpowiedz

Tak.

Pytanie 10 – dotyczące projektu umowy

Czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie?

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.

Pytanie 11 – dotyczące projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 3 ust. 5 wzoru umowy zostało dopisane zdanie o następującej treści: „Ceny wymienione w Zał. Nr 1 do niniejszej umowy mogą ulec zmianie także w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3% - pod warunkiem uzgodnienia zmiany cen w aneksie do umowy”?

Dopisanie powyższego zdania nie zagraża interesom Zamawiającego. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści umowy.

Pytanie 12 – dotyczące Zadania nr 78, poz. 1

Czy Zamawiający w zadaniu nr 78 „Garamycin gąbka 10x10x0,5cm x 1 szt.” wyrazi zgodę na zaoferowanie Gąbki żel. z Gentamycyną o wymiarach 12 x 8 x 0,5cm x 1szt., z kolagenem pochodzenia końskiego (zapewniającym brak ryzyka przeniesienia BSE) będącej wyrobem medycznym stosowanym w zabiegach chirurgicznych w obrębie wszystkich tkanek mięszowych (jamach ubytku, innych jamach resztkowych, w ropniach tkanek miękkich) i w przypadku ubytków kostnych wymieszaną z wiórami kostnymi w obszarach o dużym ryzyku zakażenia. Gąbkę kolagenową można również stosować w połączeniu z klejami fibrynowymi.

W przedmiotowym postępowaniu świadczenie zdrowotne na gąbce kolagenowej z zawartością gentamycyny osiągnie ten sam rezultat przy zastosowaniu jednego czy też drugiego konkurencyjnego wyrobu. Wniosek nasz podyktowany jest faktem, iż niczym istotnym nie jest uzasadnione zawężanie przez zamawiającego wprowadzenia o obrotu tego przedmiotu zamówienia, tylko poprzez jego nazwę i rejestrację jako „produkt leczniczy”. To podmiot odpowiedzialny za wprowadzenie do obrotu decyduje o charakterze rejestracji, które to decyzja podyktowana jest szeregiem czynników.

Istotę produktu stanowi jego wskazanie oraz dopuszczenie do obrotu. Przy czym bez znaczenia pozostaje jego wprowadzenie jako produktu leczniczego, czy też wyrobu medycznego. Mając na uwadze nasze uzasadnienie wnosimy o wyrażenie zgody jak na wstępie. Postawiony wymóg dla nazwy „Garamycin” i rejestracji jako produktu leczniczego jest bez związku na wskazania dla zastosowania Gąbki z Gentamycyną. Natomiast w pośredni sposób ogranicza udział wyrobów innych producentów, które mają to samo zastosowanie dla osiągnięcia tego samego celu zdrowotnego co może niekorzystnie wpłynąć na wysokość cen oferowanych w niniejszym przetargu lub nawet skłonić niektórych wykonawców do zawyżania wartości przedmiotowego produktu.

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w gąbkę.

Pytanie 13 – dotyczące Zadania 49 poz.1

Czy w Zadaniu nr 49, w poz. 1 Zamawiający dopuści preparat Sevofluranum 250 ml płyn wziewny z bezpiecznym dla pacjentów i personelu medycznego systemem napełniania „Draeger Fill” o zawartości wody poniżej 0,03%? Uzasadniając nasze zapytanie o dopuszczenie do zaoferowania naszego równoważnego preparatu Sevoflurane Baxter 250ml, podkreślamy, że posiada on identyczne wskazania zarówno w profilaktyce, jak i w leczeniu. Mniejsza zawartość wody w naszym preparacie wynika z innego rodzaju opakowania tj. butelka aluminiowa, która jest pozbawiona cech kwasu Lewisa, który mógłby powodować rozpad sevofluranu. Jednocześnie chcemy się powołać na zapis w Farmakopei Stanów Zjednoczonych: „Wymagania dotyczące zawartości wody zostały zmienione, ponieważ sevofluran powinien zawierać śladowe ilości wody w celu zapobiegania rozkładowi produktu podczas przechowywania w pojemnikach szklanych. Jeżeli produkt pakowany jest do pojemników nie zawierających szkła lub pojemników nie posiadających miejsc kwasowych Lewisa, nie ma potrzeby obecności wody”¹ „Sevoflurane Baxter posiada specyfikację zawartości wody nie większej, niż 130 ppm i wykazano, że jest stabilny. Nie obserwowano tworzenia fluorowodoru ani innych produktów rozpadu sevofluranu w warunkach normalnego lub przyspieszonego badania stabilności”² 1. Pharmacopeial Forum Volume 26, Number3, page 739 May-June 2000. 2. Data on file at Baxter Healthcare.

UZASADNIENIE:

Obecne określenie przedmiotu zamówienia nie daje możliwości zastosowania leków równoważnych, posiadających identyczne wskazania zarówno w profilaktyce, jak i w leczeniu, co stanowi o naruszeniu generalnych zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, określonych w art. 7 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 roku, który obliguje Zamawiającego do przeprowadzenia postępowania o udzieleniu zamówienia w oparciu o te właśnie zasady. Opis przedmiotu zamówienia dokonany przez Zamawiającego w przywołanym wyżej pakiecie narusza także art. 29 ust. 2, który nakazuje by nie opisywać go w taki sposób, który ograniczałby uczciwą konkurencję.

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe pytanie prosimy o uzasadnienie merytoryczne.

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w preparat pod warunkiem spełnienia wymogu nieodpłatnego użyczenia i zainstalowania przez Wykonawcę parowników kompatybilnych z oferowanym preparatem oraz kompatybilnym ze sprzętem posiadanym przez Szpital wraz z nieodpłatnym serwisem/kalibracją tychże urządzeń w okresie trwania umowy przetargowej dokonywanej na koszt Wykonawcy w pełnym zakresie. Szpital oczekuje siedmiu parowników.

Pytanie 14 – dotyczące Zadania nr 99, poz.1

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu medycznego, w pakiecie 99 pozycja 1 wymaga aby butelka Suprane posiadała oryginalną etykietę z opisem w języku polskim?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w butelkę z etykietą z opisem w języku polskim.

Pytanie 15 – dotyczące Zadania nr 99, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 99 pozycja 1 nieodpłatnego użyczenia będącego już na wyposażeniu Szpitala parownika kompatybilnych z oferowanym preparatem wraz z nieodpłatnym serwisem /kalibracją tychże urządzeń w okresie trwania umowy przetargowej dokonywanej na koszt Wykonawcy?

Odpowiedz

Proszę o zadanie pytania w sposób zrozumiały.

Pytanie 16 – dotyczące Zadania nr 99, pozycja nr 1

Czy Zamawiający w pakiecie 99 pozycja 1 przy określeniu ilości opakowań miał na myśli 2 opakowania zbiorcze, czyli 12 sztuk Suprane?

Odpowiedz

Tak. Zamawiający miał na myśli 2 opakowania zbiorcze, czyli 12 sztuk Suprane.

Pytanie 17 – dotyczące Zadania 17 poz.9

Zwracamy się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga, aby preparat Ketoprofenu 0,1g/2ml x 10 amp, posiadał zarejestrowane wskazanie do stosowania dożylnego?

Odpowiedz

Tak.

Pytanie 18 – dotyczące Zadania 17 poz.13

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści, preparat Pentoheksal retard 600 mg w opakowaniu x 30 tabl. ret ? Jeżeli tak, w jaki sposób Wykonawca powinien przeliczyć żadaną ilość opakowań ?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w preparat. Wykonawca powinien przeliczyć żadaną ilość matematycznie do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 19 – dotyczące Zadania nr 2 poz. 18

Czy można wycenić lek w postaci tabl.powl. ?

Odpowiedz

Tak.

Pytanie 20 – dotyczące Zadania nr 4 poz. 13

Prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedz

Zamawiający wykreśla w/w pozycję z Zadania 4 poz.13- brak wyceny, natomiast oczekuje pozostawienia numeracji (wolne pole).

Pytanie 21 – dotyczące Zadania nr 4 poz. 14

Czy można wycenić op. x 30 szt w ilości 134 op.?

Odpowiedz

Zamawiający daje dowolność wyceny wielkości opakowania, dopuszcza się w/w przypadku zaokrąglanie do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 22 – dotyczące Zadania nr 4 poz.82

Dostępne są op. 5 ml. Prosimy o dopuszczenie do wyceny op. 5 ml w ilości 40 op.

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w opakowania w ilości 40 op.

Pytanie 23 – dotyczące Zadania nr 4 poz. 90

Nastąpiła zmiana op. na op. x30 tabl. Czy można wycenić op. x 30 tabl. w ilości 24 op.?

Odpowiedz

Zamawiający daje dowolność wyceny wielkości opakowania, dopuszcza się w/w przypadku zaokrąglanie do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 24 – dotyczące Zadania nr 4 poz. 92

Zarejestrowane jest op. x 10 amp. Prosimy o dopuszczenie do wyceny op. x10 amp. w ilości 20 op.

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w wycenę.

Pytanie 25 – dotyczące Zadania nr 4 poz. 106

Czy chodzi o dawkę 500 mg/5ml . Nie ma dawki 50mg/5ml.

Odpowiedz

Tak. Oczekuje się dawki 500 mg/5ml.

Pytanie 26 – dotyczące Zadania nr 4 poz. 115

Zarejestrowana dawka to 3mg/g maść 3 g . Czy należy wycenić op. 3 g w ilości 170 op.?

Odpowiedz

Tak.

Pytanie 27 – dotyczące Zadania nr 4 poz.122

Zarejestrowane są op. 5 ml. Prosimy o dopuszczenie do wyceny op. 5 ml w ilości 120 op.

Odpowiedz

Zamawiający oczekuje 60 op. preparatu a 5 ml.

Pytanie 28 – dotyczące Zadania nr 4 poz.145

Zarejestrowane są op. 5 amp. Prosimy o dopuszczenie do wyceny op. x5 amp. w ilości 240 op.

Odpowiedz

Zamawiający oczekuje 120 op. preparatu a 5 amp.

Pytanie 29 – dotyczące Zadania nr 4 poz. 189

Zarejestrowana dawka to 150 mg x 30 tabl. Czy wycenić lek w dawce 150 mg.?

Odpowiedz

Tak.

Pytanie 30 – dotyczące Zadania nr 4 poz. 218

Lek w tej dawce jest zarejestrowany w postaci tabl.o przdł.uwal. Czy wycenić lek w tej postaci?

Odpowiedz

Tak.

Pytanie 31 – dotyczące Zadania nr 4 poz. 237

Lek jest zarejestrowany w op. 5 ml . Czy należy wycenić op. 5 ml w ilości 10 op.?

Odpowiedz

Tak.

Pytanie 32 – dotyczące Zadania nr 4 poz. 280

Czy można wycenić Tormentillae comp.ung maść (Ziaja) 20 g.?

Odpowiedz

Tak.

Pytanie 33 – dotyczące Zadania nr 4 poz. 307

Dostępne są op. 3 g ., zakończono produkcję op. 15 g. Prosimy o dopuszczenie do wyceny op. 3 g w ilości 50 op.

Odpowiedz

Zamawiający wyraża zgodę na w/w rozwiązanie.

Pytanie 34 – dotyczące Zadania nr 4 poz. 237

Czasowy brak produkcji ,producent nie określa terminu wznowienia produkcji .Prosimy o wykreślenie pozycji.

Odpowiedz

Zamawiający wykreśla w/w poz. - brak wyceny, natomiast oczekuje pozostawienia numeracji (wolne pole).

Pytanie 35 – dotyczące Zadania nr 4 poz. 244

Zakończona produkcja na rynek polski. Prosimy o wykreślenie Pozycji.

Odpowiedz

Zamawiający wydziela w/w poz. i tworzy Zadanie 4A

Wadium Zadanie 4: 1.690, 00 PLN

Wadium Zadanie 4A: 10,00 PLN

Pytanie 36 – dotyczące Zadania nr 4 poz. 326

Czasowy brak produkcji ,producent nie określa terminu wznowienia produkcji .Prosimy o wykreślenie pozycji.

Odpowiedz

Zamawiający wykreśla w/w poz. - brak wyceny, natomiast oczekuje pozostawienia numeracji (wolne pole).

Pytanie 37 – dotyczące Zadania nr 63 poz. 4

Czy należy wycenić op. 4 x 125 ml w ilości 6 op.

Odpowiedz

Tak.

Pytanie 38 – dotyczące Zadania nr 68 poz. 1 i 2

Czy można przeliczyć ml na ilość op. Jeśli nie to czy można podać cenę za ml do czterech miejsc po przecinku.

Odpowiedz

Należy przeliczyć ilość ml. na ilość zaoferowanych opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 39 – dotyczące Zadania nr 73 poz. 2

Czy chodzi o dawkę 10 mg/ml 10 ml (100 mg/10ml). Nie ma leku w dawce 100 mg /5 ml.

Odpowiedz

Tak.

Pytanie 40 – dotyczące Zadania nr 88

Prosimy o dopuszczenie do wyceny leku w postaci fiol.

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza lek w postaci fiol.

Pytanie 41 – dotyczące Zadania 4 oraz Zadania 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie następujących leków z ZADANIA NR 4 poz. 42, 152, 322, 323 i ZADANIA NR 11 poz. 1,2 oraz dołączenia ich do zadania nr 5 lub utworzenie z nich osobnego zadania, w celu zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej co pozwoliłoby znacznie obniżyć koszty dla szpitala i byłoby zgodne z przesłankami ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedz

Zamawiający oczekuje według zapisów SIWZ.

Pytanie 42 – dotyczące Zadania 5 poz. 3.

W jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabl., kaps.) niż podana w SIWZ:

- czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku,
- czy przeliczoną ilość zaokrąglić w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedz

Przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.