



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-przetargi@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 40/med/2013 ogłoszonym w Urzędzie Oficjalnych Publikacji Wspólnot Europejskich pod poz. 2013/S 244-424212

Pytanie 1 – dotyczy Zadania 56

- 1) Czy Zamawiający dopuszcza zakres pomiarowy 20-500 mg /dl?
- 2) Czy Zamawiający dopuszcza glukometr spełniający normy ISO 2003 ,czyli obowiązujące w Polsce do końca 2016 roku.
Zalecenia P.T.D.2012-13r uwzględniają normę ISO 2013 która ma w pełni obowiązywać dopiero od 2016 roku.
- 3) Czy ze względu na konieczność zachowania najwyższych standardów epidemiologicznych oraz zredukowania niebezpieczeństwa kontaminacji wewnątrzszpitalnej, Zamawiający oczekuje dostarczenia pasków diagnostycznych oddzielnie pakowanych?

Odpowiedz

- od 1) Zamawiający nie dopuszcza w/w zakresu pomiarowego
- od 2) Zamawiający nie dopuszcza w/w glukometru.
- od 3) Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie dostarczania pasków diagnostycznych oddzielnie pakowanych.

Pytanie 2 – dotyczące projektu umowy

1. Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?
2. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 3 ust. 5 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Ceny 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 lub kwartalnych 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”?
Dodanie powyższego zdania nie zagraża interesom Zamawiającego. Chodzi o to, aby zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zachował możliwość podjęcia w przyszłości decyzji w sprawie ewentualnej zmiany cen w szczególnych okolicznościach takich jak inflacja lub znaczna zmiana kursów walut. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.
3. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 2 wzoru umowy zostały wykreślone słowa „oraz jedną kopię”?
Zapis w § 5 ust. 2 wzoru umowy o obowiązku dostarczenia wraz z towarem zarówno oryginału, jak i

kopii faktury, wynika prawdopodobnie z pomyłki. Kopia faktury jest przeznaczona dla wykonawcy i nie jest potrzebna Zamawiającemu.

Odpowiedz

od 1) Tak

od 2) Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę projektu umowy.

od 3) Zamawiający oczekuje dostarczenia dwóch egzemplarzy faktury.

Pytanie 3 – dotyczące Zadania 56

Czy Zamawiający wymaga aby przydatność testów paskowych po pierwszym otwarciu fiolki była ważna do daty podanej na opakowaniu i przy zbyt małej ilości krwi była możliwość dołożenia jej w ciągu 5 sekund oraz co umożliwi wykorzystanie każdego testu paskowego oraz dla zapewnienia większego bezpieczeństwa i wiarygodności wyniku zamawiający wymaga, aby enzym zastosowany w teście paskowym pozwolił na eliminację wpływu co najmniej 190 leków i metabolitów?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w testy paskowe.

Pytanie 4 – dotyczące Zadania 51

Czy Zamawiający w zadaniu 51 dopuszcza możliwość zaoferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym - aminokwasów specjalistycznych typu NEPHRO (Aminomel Nephro 6%)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszej ceny przez Zamawiającego.

Odpowiedz

Zamawiający oczekuje w/w Zadaniu preparatu zgodnego z zapisem SIWZ.

Pytanie 5 – dotyczące Zadania 84

Czy Zamawiający w zadaniu nr 84, wyrazi zgodę na zaproponowanie produktu równoważnego, gąbki kolagenowej gdzie 1cm² gąbki o grubości 0,5 cm zawiera 2,8mg kolagenu ze ścięgien końskich, impregnowanej siarczanem gentamycyny 192mg (co odpowiada 105,6-137,28 mg gentamycyny) o wymiarach 12x8x0,5 cm izarejestrowanej pod nazwą handlową GentaFleece , co pozwoli na znaczące oszczędności publicznych pieniędzy zamawiającego wynikające z konkurencji cenowej ?

Opisany przez Zamawiającego przedmiot zamówienia dopuszcza możliwość złożenia oferty tylko przez jednego producenta, co powoduje, że zapisem tym Zamawiający dyskryminuje inne produkty dopuszczone do obrotu, spełniające te same cele lecznicze. Zamawiający ma prawo opisać przedmiot zamówienia, zgodnie ze specyfiką swoich potrzeb, jednakże 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 do obrotu tego przedmiotu zamówienia, tylko poprzez jego rejestrację jako „produkt leczniczy”. To podmiot odpowiedzialny za wprowadzenie do obrotu decyduje o charakterze rejestracji, która to decyzja podyktowana jest szeregiem czynników. W tym wypadku stanowi to złożoność produktu poprzez jego cechy wyrobu medycznego i śladowe ilości produktu leczniczego (antybiotyk).

Istotę produktu stanowi jego wskazanie, oraz dopuszczenie do obrotu. Przy czym bez znaczenia pozostaje jego wprowadzenie jako produktu leczniczego czy też wyrobu medycznego. Pozostawienie zapisu w stanie pierwotnym w sposób rażąco narusza generalną zasadę uczciwej konkurencji. Postawiony wymóg dla rejestracji jako „produkt leczniczy” 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.

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

Pytanie 6 – dotyczące Zadania 56

1. Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie zaoferowane glukometry posiadały certyfikaty dopuszczające je do placówek szpitalnych (odpowiednie normy ISO i ce?)
2. Czy zamawiający wymaga, aby pasek testowy posiadał kapilarę samozasysającą, umieszczoną na szczycie paska testowego, co ułatwia dokonywanie pomiaru przez personel medyczny, pacjentowi ?
3. Czy Zamawiający w pakiecie życzy sobie, aby paski testowe, miały tylko maksymalny dostępny na rynku polskim zakres temperatury przechowywania pasków wynoszący od minimum 4 do minimum 40°C (latem ma to duże znaczenia zwłaszcza bardzo upalne lata gdzie temp. w gabinetach zabiegowych niejednokrotnie przekracza 30°C.)?

Odpowiedz

- od 1) Zamawiający wymaga w w/w Zadaniu aby zaoferowane glukometry posiadały certyfikaty dopuszczające je do placówek szpitalnych (odpowiednie normy ISO i ce).
- od 2) Zamawiający dopuszcza w/w pasek testowy.
- od 3) Zamawiający dopuszcza w/w paski testowe.

Pytanie 7 – dotyczące projektu umowy

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszej umowy w zakresie zapisów §6 ust. 1
1. *Zamawiającemu przysługują od Wykonawcy następujące kary umowne:*
- a. *za każdy dzień zwłoki w realizacji dostawy zgodnie z terminie określonym w § 4 ust. 2 za każdy przypadek w wysokości 0,07 % wartości towarów nie dostarczonych w terminie, **jednak nie więcej niż 10% wartości towarów nie dostarczonych w terminie***

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę treści projektu umowy.

Pytanie 8 – dotyczące SIWZ, rozdział 8.5, pkt.1

W zakresie potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają określonym wymaganiom należy przedłożyć:

Potwierdzenie że Wykonawca jest w posiadaniu dokumentów dopuszczających do obrotu oferowane wyroby, zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2010 r. nr 107, poz. 679),

Czy w przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 20 maja 2010 o wyrobach medycznych - Pianka do czyszczenia skóry, krem ochronny do skóry - Zadanie nr 86, Zamawiający dopuści możliwość dołączenia do oferty innych niż wyżej wymienione, odpowiednich dokumentów dopuszczających do obrotu i stosowania w zakładach opieki zdrowotnej.

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza możliwość dołączenia do oferty oświadczenia , że jest się w posiadaniu stosownych dokumentów dopuszczających do obrotu i stosowania w zakładach opieki zdrowotnej.

Pytanie 9 – dotyczące Zadania 73, poz.17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Lewofloksacyna – Tavanic tabl.a 500 mg x 10 – Zadanie nr 73, pozycja nr 17 – w opakowaniu zawierającym 7 tabl.?

Odpowiedz

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu Lewofloksacyna – Tavanic tabl.a 500 mg x 10 – w opakowaniu zawierającym 7 tabl.

Pytanie 10 – dotyczące projektu umowy

§ 1 ust.2 Umowy –czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu, w ten sposób by zastąpić dotychczasowy zapis (w brzmieniu „, do wysokości 30% wartości określonych w pkt.1”) nowym w brzmieniu „*z zastrzeżeniem, że zmniejszenie zamówienia nie będzie większe niż 30% ogólnej ilości/wartości towarów określonych umową*” ?

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę projektu umowy.

Pytanie 11 – dotyczące projektu umowy

§ 3 ust.1 Umowy –czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu, w ten sposób by dodać po słowach „określonych w ust.5” sformułowanie „, oraz w ust.7 poniżej” ?

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę projektu umowy

Pytanie 12 – dotyczące projektu umowy

§ 3 ust.3 Umowy –czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu, w ten sposób by (a) dodać po słowach „co stanowi” sformułowanie „, na dzień zawarcia umowy”, (b) dodać po słowach „określonych w ust.5” sformułowanie „, oraz w ust.7 poniżej” ?

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę projektu umowy.

Pytanie 13 – dotyczące projektu umowy

§ 3 ust.5 Umowy –czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu poprzez: (a) wykreślenie zdania „, stosownego aneksu oraz” , (b) dodanie zapisu w brzmieniu: „***W takich wypadkach zmiany cen obowiązywać będą z dniem wejścia w życie przepisów powszechnie obowiązujących i nie będą wymagały zawierania przez Strony aneksów do umowy.***”?

Odpowiedz

Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę projektu umowy.

Pytanie 14 – dotyczące projektu umowy

§ 3 ust.6 Umowy –czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu poprzez: zastąpienie sformułowania „z zastosowaniem.....” sformułowaniem : „z uwzględnieniem postanowienia ust.5 oraz ust.7 poniżej” ?

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę projektu umowy.

Pytanie 15 – dotyczące projektu umowy

§ 3 ust.7 Umowy –czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu poprzez dodanie zapisu w brzmieniu: „***W takich wypadkach zmiany cen obowiązywać będą z dniem wejścia w życie przepisów powszechnie obowiązujących i nie będą wymagały zawierania przez Strony aneksów do umowy.***”?

Odpowiedz

Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę projektu umowy.

Pytanie 16 – dotyczące projektu umowy

§ 4 ust.4 Umowy –czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez uzupełnienie po słowach „z wadami Wykonawca” sformułowania „***w przypadku uznania zasadności zgłoszonej reklamacji.***”?

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę projektu umowy.

Pytanie 17 – dotyczące projektu umowy

§ 4 ust.6 Umowy –czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie powyższego postanowienia?

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę projektu umowy.

Pytanie 18 – dotyczące projektu umowy

§ 5 ust.3 Umowy –czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez uzupełnienie „z uwzględnieniem zmian wskazanych niniejszą umową, w tym §3 ust.5 i ust.7 powyżej.”?

Odpowiedz

Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę projektu umowy.

Pytanie 19 – dotyczące projektu umowy

§7 Umowy –czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez uzupełnienie „a jedynie prawo żądania zapłaty za dostarczony przedmiot umowy”?

Odpowiedz

Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę projektu umowy.

Pytanie 20 – dotyczące projektu umowy

§8 ust. 1 Umowy- czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji tego zapisu poprzez dodanie zdań następującej treści: „Zgody takiej Zamawiający nie może bezzasadnie odmówić. W przypadkach przewidzianych ustawą z dnia 15.04.2011r. o działalności leczniczej (Dz.U. nr 112, poz. 654), zgoda taka musi spełniać warunki wskazane tą ustawą.”?

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę projektu umowy.

Pytanie 21 – dotyczące projektu umowy

§ 8 ust.3 Umowy –czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez dodanie po słowach „ jej obowiązywania” sformułowania „z zastrzeżeniem wyjątków wskazanych §3 ust.5 i ust. 7 powyżej.”?

Odpowiedz

Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę projektu umowy.

Pytanie 22 – dotyczące SIWZ

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej, oraz ampułkę za fiolkę, fiolkę za ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej, oraz ampułkę za fiolkę z wyjątkiem preparatów o przedłużonym okresie uwalniania na postaci zwykłe oraz nie dopuszcza zamiany amp-strzyk. na fiolki.

Pytanie 23 – dotyczące SIWZ

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić czy należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku?

Odpowiedz

Jeżeli żądany przez Zamawiającego lek, jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku i terminie wznowienia produkcji.
Natomiast w przypadku gdy lek jest już nie produkowany należy go nie wyceniać, nanieść stosowną informację i **zachować kolejność numeracji w zadaniu.**

Pytanie 24 – dotyczące Zadania 21

Czy zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty do zadania 21 na produkt o nazwie Monover w postaci Izomaltozydu żelaza w dawce 500mg/5ml, który charakteryzuje się bardzo wysokim profilem bezpieczeństwa i szybką infuzją dużych dawek?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na uzyskanie bardziej konkurencyjnej ceny.

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w preparat.

Pytanie 25 – dotyczące Zadania 55

Czy Zamawiający wymaga aby w zadaniu 55 był preparat Makrogol 74 g x 50 saszetek (4 litry PEG - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii oraz jest preparatem wykorzystywanym w Programie Badań Przesiewowych Ministerstwa Zdrowia dla wczesnego wykrywania raka jelita grubego (<http://pbp.org.pl/kolonoskopia/przygotowanie>)?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w preparat.

Pytanie 26 – dotyczące Zadania 83:

1. Czy Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia zawierał substancje pomocnicze stabilizujące lek: EDTA (edetynian sodu) i kwas cytrynowy w celu uniknięcia rozkładu substancji czynnej?
2. Czy Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia był przebadany pod względem trwałości chemicznej i fizycznej, która potwierdza, że roztwór można przechowywać w temperaturze 25° C do 24 godzin i do 48 godzin w lodówce w temperaturze 2-8° C ?

Odpowiedz

od 1) Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

od 2) Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.