



107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

Wałcz dnia: 20.03.2019r

Komisja przetargowa przy 107 Szpitalu Wojskowym SP ZOZ w Wałczu, ul. Kołobrzaska 44 informuje o zmianach oraz zapytaniach do SIWZ związanych z przetargiem nieograniczonym - **znak 13/med/2019, na dostawę leków, płynów infuzyjnych, preparatów do żywienia, preparatów diagnostycznych, kontrastujących, leków stosowanych w programach lekowych oraz odczynników i materiałów laboratoryjnych** ogłoszonego na stronach internetowych Biuletynu Zamówień Publicznych dnia 13.03.2019r. pod numerem 2019/S/051/116735

Pytanie 1 dotyczące Zadania 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 15 (Calcium gluconato inj. iv. 10% 10ml) w opakowaniu zawierającym 5 amp. Po przeliczeniu ilości opakowań zgodnych z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie, przy jednoczesnym zachowaniu pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 2 dotyczące zadania 58, 156 -wzór umowy § 3 ust. 4.a (Termin ważności)

Proszę o wyjaśnienie, dlaczego w przypadku umowy, która zostanie zawarta na czas 12 miesięcy, Zamawiający przewidując sukcesywne dostawy, czyli nie przewidując przechowywania produktów w aptece szpitalnej/magazynie, jednocześnie wymaga od Wykonawcy dostarczania produktów o ważności 18 miesięcy od daty dostawy (§ 3 ust. 4.a Wzoru umowy)? W związku z nadmiernym wymogiem w stosunku do zapisów SIWZ, czy Zamawiający skróci termin ważności dostarczonych produktów do minimum 6 miesięcy od dnia dostarczenia towaru? Jeśli nie, proszę o wyjaśnienie, czy za uprzednią zgodą Zamawiającego istnieje możliwość dostarczenia produktów z terminem ważności krótszym niż wymagany?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ - nie skraca terminu ważności produktów, jednocześnie informuje, iż za uprzednią zgodą Zamawiającego istnieje możliwość dostarczenia produktów z terminem ważności krótszym niż wymagany.

Pytanie 3 dotyczące wzoru umowy § 6 ust. 1.b (Kary)

Czy Zamawiający zgodzi się w § 6 ust. 1.b wzoru umowy na zmianę wartości brutto umowy jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej na wartość brutto niezrealizowanej części umowy?

Zgodnie z wytycznymi UZP i wypracowanym stanowiskiem KIO określając wysokość kar umownych, Zamawiający powinien kierować się zdrowym, rozsądkiem. Zbyt restrykcyjne kary umowne w połączeniu z wynikającą z ustawy o finansach publicznych koniecznością ich dochodzenia przez zamawiającego może prowadzić nie tylko do negatywnych konsekwencji dla wykonawcy, ale być powodem niemożności zrealizowania zamówienia. Powyższy zapis w brzmieniu przewidującym karę umowną w wysokości 10% całości wynagrodzenia (również prawidłowo zrealizowanego) pozostaje w sprzeczności funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego. Dodatkowo Zamawiający stosuje taki zapis jednoznacznie z wysoką stawką procentową naraża się na późniejszym etapie na sądowe miarkowanie kar umownych.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 4 dotyczące wzoru umowy § 3 ust. 3

Czy Zamawiający potwierdza, iż dostawy przedmiotu umowy dla pakietu nr 58,156 będą odbywały się tylko w dni robocze tj. od poniedziałku do piątku (w soboty oraz niedziele magazyn centralny Wykonawcy jest

nieczynny). Dostawy w soboty, niedziele oraz święta dotyczy leków „na ratunek życia”, a do tej grupy produkty w pakiecie nr 58 oraz 156 nie należą.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 5 dotyczące wzoru umowy

W związku z niejednoznacznymi zapisami umowy, proszę o wyjaśnienie czy w razie wystąpienia nieprzewidzianych i należnych od Wykonawcy okoliczności takich jak :utrata statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron?

Odpowiedź

W sytuacjach opisanych powyżej, w przypadku braku możliwości dostarczenia asortymentu zamiennego spełniającego definicję odpowiednika ujętą w ustawie o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych z dnia 12 maja 2011 r. art. 2 ust. 13 oraz zarejestrowanego w identycznych wskazaniach uowa zostanie rozwiązana zgodnie z § 6 ust. 1 pkt b, chyba że strony ustala inaczej.

Pytanie 6 dotyczące Zadania 10, poz. 86

Czy Zamawiający zaakceptuje preparat typu Rectanal 150 ml wlewka doodbytnicza ?
sodu diwodorofosforan jednowodny (Natrii dihydrophosphas monohydricus) 14 g;
disodu fosforan dwunastowodny (Dinatrii phosphas dodecahydricus) 5 g / 100 ml
Opakowania zbiorcze – karton x 20 butelek LZ – w przeliczeniu na opakowania jednostkowe.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w preparat, przy jednoczesnym zachowaniu pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 7 dotyczące Zadania 77, poz. 1

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

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w produkt, przy jednoczesnym zachowaniu pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 8 dotyczące Zadania 10, poz. 95

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie równoważnego produktu LactoDr. A krople, występującego w tej samej postaci, obejmującego taki sam zakres zastosowań, posiadającego taki sam skład żywych kultur bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w produkt, przy jednoczesnym zachowaniu pozostałych zapisów SIWZ m.in. warunku spełnienia definicji produktu leczniczego.

Pytanie 9 dotyczące Zadania 77

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie aktualnie stosowanego produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/kaps, z prebiotykiem? Produkt jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych: konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w produkt, przy jednoczesnym zachowaniu pozostałych zapisów SIWZ m.in. warunku spełnienia definicji produktu leczniczego.

Pytanie 10 dotyczące Zadania 12, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-FlowT (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna cytrynianu sodu 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. CitraFlow pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje asortymentu zgodnego z zapisami SIWZ.

Pytanie 11 dotyczące Zadania 105, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-FlowT (cytrynian sodu) w stężeniu 46,7% w postaci ampułko-strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna cytrynianu sodu 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. CitraFlow pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w produkt, przy jednoczesnym zachowaniu pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 12 dotyczące Zadania 132, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-FlowT (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna cytrynianu sodu 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas

wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. CitraFlow pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluku krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w produkt, przy jednoczesnym zachowaniu pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 13 dotyczące Zadania 12, poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 14 z Zadania nr 12 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 14 dotyczące Zadania 105, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z Zadania nr 105 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 15

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

Odpowiedź

Zamawiający prosi o wskazanie Zadania, którego dotyczy w/w pytanie.

Pytanie 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki?

Odpowiedź

Zamawiający prosi o wskazanie Zadania, którego dotyczy w/w pytanie.

Pytanie 17

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

Odpowiedź

Zamawiający prosi o wskazanie Zadania, którego dotyczy w/w pytanie.

Pytanie 18

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

Odpowiedź

Zamawiający prosi o wskazanie Zadania, którego dotyczy w/w pytanie.

Pytanie 19

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

Odpowiedź

Zamawiający prosi o wskazanie Zadania, którego dotyczy w/w pytanie.

Pytanie 20

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

Zamawiający prosi o wskazanie Zadania , którego dotyczy w/w pytanie.

Pytania 21 dotyczące Zadania 10, poz. 84

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu simethicone (Espumisan) w dawce 40 mg w opakowaniu 100 szt. w postaci kapsułki?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w preparat, przy jednoczesnym zachowaniu pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 22 dotyczące Zadania 10, poz. 115

Czy zamawiający wyrazi zgodę w zadaniu nr 10, w pozycji nr 115 – (Heparinum Hasco forte a 35,0 gel.) - na dopuszczenie leku: **Lioton 1000, 8,5 mg (1000 j.m/g), żel w opakowaniu 30g** z odpowiednim przeliczeniem wielkości opakowań, posiadającego takie same wskazania do stosowania i właściwości?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w lek, przy jednoczesnym zachowaniu pozostałych zapisów SIWZ.

DYREKTOR
107 Szpital Wojskowy z Przychodnią
Samodzielny Publiczny ZOZ
mgr Marek Kornet