



SOSNOWIECKI SZPITAL
MIEJSKI
sp. z o.o.

41-219 SOSNOWIEC

UL. SZPITALNA 1

TEL. (32) 4130 100

FAX (32) 4130 112

www.szpital.sosnowiec.pl

REGON 240837054

NIP 6443504464

ZAREJESTROWANY
W SĄDZIE REJONOWYM
KATOWICE - WSCHÓD
W KATOWICACH
WYDZIAŁ VIII GOSPODARCZY
KRAJOWEGO REJESTRU
SĄDOWEGO POD NUMEREM
0000476320

KAPITAŁ ZAKŁADOWY
68 347 000,00 ZŁ

Sosnowiec, dn.03.07.2017r.

INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę produktów leczniczych**.
Znak sprawy **ZP-2200-21/17**

Wyjaśnienia Zamawiającego 2

Działając zgodnie z art. 38 ustawy i Prawo zamówień publicznych Zamawiający udziela wyjaśnień jak poniżej:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w par. 5.2. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający w par. 5.10.a wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.13? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1 z 1% do wartości max. 0,2%?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.3 z 15% do wartości max. 5%?

Obecna kara jest **rażąco wygórowana**.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający w par. 6.5 wykreśli wzmiankę o dodatkowej opłacie 30zł? Zapis ten naraża Wykonawcę na rażącą stratę.

Odpowiedź:

Zamawiający jest zobowiązany, w przypadku wystąpienia okoliczności uzasadniających naliczenie kary umownej, i stanowiących okoliczności zawinione przez Wykonawcę, do dokonania dodatkowych czynności zarówno księgowych, jak i faktycznych - wiążących się z poniesieniem przez Zamawiającego dodatkowych kosztów.

Ponieważ przesłanką wystąpienia takiej sytuacji są zawinione przez Wykonawcę okoliczności, nie może on zasłaniać się rażącą stratą z tytułu poniesienia kosztów niezbędnych, dokonanych przez Zamawiającego czynności, wynikających z niewykonania zobowiązania przez Wykonawcę.

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy.

Os. W.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wykreśli zapis 7.3? procedury dochodzenia roszczeń są określone u Wykonawcy odmiennie. Wymóg, aby przy wnoszeniu pozwu wyczerpać procedurę narzucaną przez Zamawiającego jest sprzeczny z zasadami współzycia społecznego i ogranicza prawo do sądu.

Odpowiedź:

W myśl art. 187 par. 1 pkt 3 kpc, w brzmieniu obowiązującym od 01.0.2016r., informacja, czy strony podjęły próbę pozasądowego rozwiązania sporu, bądź wyjaśnienie przyczyn ich niepodjęcia, stanowi obowiązkowy element pozwu, w przypadku którego sąd może wezwać powoda do uzupełnienia braku w trybie art. 130 kpc. Kwestionowane przez Wykonawcę zapisy wzoru umowy stanowią realizację obowiązku próby pozasądowego rozwiązania sporu.

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 9.4? Wykonawca jest niezależnym kontrahentem, zatem służby BHP Zamawiającego nie są władne kontrolować go, ani wydawać mu żadnych zaleceń. Zakres kontroli może naruszać interes Wykonawcy, np., w zakresie tajemnicy przedsiębiorstwa lub danych osobowych pracowników.

Odpowiedź:

Zapis par. 9 pkt. 4 Zamawiający wykreśli z wzoru umowy.

*** Pytanie nr 9**

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym ZP-2200-21/17, w pakiecie (zadaniu) Pakiety 3 leki ogólne, wżewne, maści, czopki, w pozycji 68 dotyczącej „Sudocrem 250g” dopuszcza możliwość zaferowania kremu ochronno-regenerującego o nazwie handlowej Zudolan 150g (dawniej Sudolan) – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania, producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku opis produktu i jego najważniejsze cechy.

PREPARAT	ZUDOLAN
STATUS REJESTRACYJNY	KOSMETYK
PRZEZNACZENIE	Hipoalergiczny krem ochronno - regenerujący przeznaczony do codziennej pielęgnacji wrażliwej i skłonnej do podrażnień skóry dzieci od pierwszych dni życia i dorosłych. Zudolan dzięki zawartości odpowiednio dobranych składników wykazuje wielokierunkowe, korzystne działanie na skórę poprzez: - odbudowę naturalnej bariery ochronnej skóry; - zapewnienie skutecznej ochrony przed nadmierną utratą wody (TEWL); - zapobieganie wysuszeniu, łuszczeniu oraz szorstkości skóry; - łagodzenie i kojenie podrażnień - intensywne nawilżenie i właściwe natłuszczenie skóry. STOSOWANIE: pielęgnacja skóry narażonej na podrażnienia, odleżyny i otarcia oraz przy odpieluszkowym odparzeniu.
DOSTĘPNE OPAKOWANIA	150g
OPIS SUBSTANCJI CZYNNYCH	Tlenek Cynku - wykorzystywany w preparatach dla dzieci. Tworzy na skórze warstwę ochronną - doskonałą barierę dla wilgoci. Łagodzi otarcia, podrażnienia i zaczerwienienia naskórka. Zmniejsza skłonność do ich powstawania. Lanolina - Doskonale zmiękcza, natłuszcza i chroni skórę. Jest zdolna do absorpcji wody w ilości równej 50% swojej wagi. Doskonale wchłania się przez skórę, uzupełnia jej barierę lipidową i hamuje utratę wody, dzięki czemu działa zmiękcząco i nawilżająco. Poprawia również gładkość i zmniejsza szorstkość skóry. Stosowana jest jako środek oczyszczający, wygładzający, natłuszcza i uelastyczniający skórę. Witamina F - (niezbędne nienasycone kwasy tłuszczowe NNKT) – jest bardzo dobrze przyswajalnym zespołem tłuszczu odbudowujących płaszczy lipidowy naskórka i normalizujących jego fizjologiczne właściwości ochronne. Witamina F stosowana zewnętrznie, oprócz działania leczniczego, wykazuje również działanie ochronne. Tworząc cienki film na powierzchni skóry chroni ją przed szkodliwym oddziaływaniem czynników zewnętrznych oraz zapobiega utracie wody. Gliceryna - gliceryna powstrzymuje parowanie wody i znacznie obniża jej

	<p>temperaturę zamarzania. Natarta nią skóra nabiera miękkości. Surowiec ten przyciągając wilgoć z powietrza, nawilża naskórek czyniąc go elastycznym. Ze względu na małe cząsteczki gliceryna ma zdolność przenikania przez barierę warstwy rogowej. Dzięki temu mogą one działać zarówno na powierzchni skóry, jak i w jej głębszych warstwach. Właściwości higroskopijne tych związków, jak i zdolność ich penetracji sprawiają, że zwiększają one w sposób widoczny nawilżenie naskórka. Allantoina - działa intensywnie nawilżająco i zapobiega nadmiernej utracie wody. Przyspiesza procesy odnowy naskórka oraz łagodzi podrażnienia. Wygładza i zmiękcza naskórek. Eliminuje efekt podrażnienia skóry spowodowany środkami powierzchniowo-czynnymi.</p>
ARGUMENTY	<p>* ZUDOLAN ma skład idealnie dostosowany do potrzeb dziecka od pierwszych dni życia</p> <p>* Jest produktem hipoalergicznym</p> <p>* W badaniu klinicznym przeprowadzonym z udziałem niemowląt i dzieci stwierdzono BRAK DZIAŁAŃ NIEPOŻĄDANYCH ZWIĄZANYCH Z: podrażnieniem i wysuszeniem skóry, niekorzystną reakcją ze strony błon śluzowych i spojówek działaniem alergizującym kremu, niekorzystnym wpływem na stan skóry u dzieci z wcześniejszymi zmianami skórnymi oraz pogorszeniem ogólnego stanu dzieci</p> <p>* Produkt nie zawiera w składzie barwników, parabenów i substancji zapachowych, jest hipoalergiczny</p> <p>* Dodatkowo opakowanie produktu to tuba, która zapewnia antyseptyczność i bezpieczeństwo stosowania przez cały okres ważności produktu (28 miesięcy)</p>

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowany preparat.

*** Pytanie nr 10**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części: Pakiet nr 4 leki ogólne, w pozycji nr 31 preparatu równoważnego **Simethicone (Espumisan)** w dawce 40 mg w opakowaniu 100 szt. w postaci kapsułki, posiadający takie same właściwości i zastosowanie co dimethicone (Espucon)50 mg?. W ilości podanej przez zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na proponowany preparat.

*** Pytanie nr 11**

Czy zamawiający wyrazi zgodę w Pakiecie 3 (leki ogólne, wżewne, maści, czopki), w pozycji 34 (Heparinum 300 j.m./g krem 20g), na dopuszczenie leku:

Lioton 1000, 8,5 mg (1000 IU)/g, żel, posiadającego takie same wskazania do stosowania jak Heparinum 300 j.m./g krem 20g

W ilości zapotrzebowanej przez zamawiającego

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na proponowany lek.

*** Pytanie nr 12**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Lioton 1000, w opakowaniach 30 mg, 50 mg lub 100 mg?

Umożliwi to przystąpienie do przetargu większej ilości wykonawców i zaferowanie korzystniejszych cen.

W załączniku Charakterystyka Produktu Leczniczego - Lioton 1000.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na proponowany preparat.

*** Pytanie nr 13**

Pakiet 35

Czy Zamawiający dopuści wapno sodowane ze wskaźnikiem zużycia (zmieniające barwę z białej na fioletową), z niską zawartością pyłu, dedykowane do stosowania w medycynie w obszarze anestezjologii (aparaty do znieczulania) w postaci cylindrycznych wytłoczek o 3 mm średnicy, o parametrach USP (typowa twardość 90%, zawartość wilgoci 16%, absorpcja CO₂ 23%), wydajność pochłaniania do 140l/kg, zawartość wodorotlenku sodu do 4%, wodorotlenek wapnia do 81%, fiolet etylowy do 0,1% w opakowaniu 4,5 kg (5 litrów)

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na proponowane wapno.

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie, w pakiecie 1 pozycja 19, preparatu Midanium 5 mg/1 ml x 10 amp.?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający, w pakiecie 27 pozycja 1, wymaga aby, Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 13 pozycja 16, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 17

Do § 3 ust.4 pkt 4.1 projektu umowy. W związku z tym, iż Obwieszczenia Ministra Zdrowia zmieniające ceny leków refundowanych są publikowane i ogólnie dostępne to czy Zamawiający wyrazi zgodę na zrezygnowanie z wymogu niezwłocznego powiadomienia go o zaistniałych zmianach cen?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 18

Do treści §5 ust.3 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §5 ust.3 projektu 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:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 19

1. Do §5 ust.10 ppkt a) i ppkt b) projektu umowy. Czy w związku niezbędnymi procedurami związanymi z realizacją przepisów ustawy Prawo farmaceutyczne Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu na załatwienie reklamacji ilościowej do 48 godzin?

2. Do §5 ust.10 ppkt b) - prosimy o informację, dlaczego Zamawiający nie zamierza respektować wyników badań jakościowych?

Odpowiedź:

Ad. 1 Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy.

Ad. 2 Zamawiający oczekuje realizacji zapisów §5 ust.10 ppkt b) umowy w ustalonych terminach, dlatego wyniki badań jakościowych będą dla Zamawiającego bezprzedmiotowe.

Pytanie nr 20

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §5 ust.13, ust.16 projektu umowy)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 21

Do treści §5 ust.19 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z art. 522 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 22

Do treści §5 ust.19 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zrezygnowanie z naliczenia zryczałtowanej opłaty administracyjnej w wysokości 30 zł brutto z tytułu poniesionych przez Zamawiającego kosztów związanych z realizacją nabycia zastępczego i powiadomień Wykonawcy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §6 ust.3 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 24

Do treści §6 ust. 5 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zrezygnowanie z naliczenia zryczałtowanej opłaty administracyjnej w wysokości 30 zł brutto z tytułu poniesionych przez Zamawiającego kosztów powiadomień Wykonawcy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 25

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź:

Na dzień dzisiejszy brak przesłanek.

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksla in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wierzytelności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 27

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1, 3:

W przypadku nie wykonania dostawy przez Wykonawcę, nie uzupełnienia przez Wykonawcę braków ilościowych, powstania zwłoki w realizacji zamówienia, zgodnie z terminami określonymi w § 5 ust. 2, 3.1, 4 i 10 niniejszej umowy Zamawiający naliczy, a Wykonawca zapłaci kary umowne w wysokości 0,5% wartości netto nie dostarczonej zamówionej części przedmiotu umowy - za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości netto nie dostarczonej zamówionej części przedmiotu umowy. Po 14 dniach przysługuje Zamawiającemu uprawnienie do odstąpienia od umowy z przyczyn dotyczących Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 28

W przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, bądź przez Wykonawcę z przyczyn nie dotyczących Zamawiającego, Wykonawca jest zobowiązany do zapłacenia kary umownej w wysokości 10% niezrealizowanej części umowy netto.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy.

*** Pytanie nr 29**

10

Zwracam się z zapytaniem do specyfikacji istotnych warunków zamówienia realizowanego w trybie przetargu nieograniczonego, następującej treści:

Z uwagi na aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w pakiecie nr 8, pozycja nr 7, (Paracetamol inj.10mg/ml a 100ml), należy zaoferować w/w preparat w opakowaniu stojącym -flakon z dwoma sterylnymi niezależnie zabezpieczonymi portami, nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu, oraz nie wymagającym odpowietrzenia podczas infuzji, co skutkuje otwarciem linii infuzyjnej ?.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowany preparat

*** Pytanie nr 30**

Czy zamawiający miał na myśli w pakiecie nr 24, pozycja nr 6, preparat Etomidate 20mg/ml 10ml x 10 amp. zawieszony w emulsji tłuszczowej ?.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowany preparat

*** Pytanie nr 31**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 8, pozycja nr 7 preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego Lignocainum 2% 5ml w bezpiecznych i prostych w obsłudze, nie narażonych na rozbicie, plastikowych ampułkach w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu ?.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowany preparat

Pytanie nr 32

Dotyczy pakietu nr 21, pozycja 5 (Methylprednisolone):

1) Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku pochodziły od jednego producenta?
2) Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór leku można było przechowywać w kontrolowanej temperaturze pokojowej do 48 godzin od przygotowania leku?

3) Czy Zamawiający wymaga, aby lek był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,

- ostre urazy rdzenia kręgowego.

B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 33

Dotyczy pakietu nr 31

Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała poziom IgA poniżej 0,05mg/ml? Według doniesień literaturowych to właśnie wysoki poziom IgA odpowiada za występowanie większości działań niepożądanych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 34

Dotyczy pakietu nr 31

Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina była wolna od alkoholi?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 35

Dotyczy pakietu nr 31

Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała obojętny stabilizator maltozę?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 36

Dotyczy pakietu nr 31

Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała rejestrację m.in. w przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej (CIDP)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 37

Dotyczy pakietu nr 31

Pytanie nr 43

Dotyczy wzoru umowy § 5 ust. 1

Prosimy o zmianę wysokości kar umownych na 0,5% wartości netto niedostarczonej zamówionej części przedmiotu zamówienia za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy

Pytanie nr 44

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 3

Prosimy o zmianę wysokości kar umownych na 12% niezrealizowanej części umowy netto

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy

Pytanie nr 45

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 5

Prosimy o wykreślenie w/w zapis z treści umowy

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy

Pytanie nr 46

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 6

Prosimy o zmianę ww. zapisu umowy na następujący

Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art. 54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011r. (Dz.U Nr 122, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują jako nieistniejące.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy

*** Pytanie nr 47**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 8 pozycja 1 i 2 produktu leczniczego w opakowaniach typu Kabi Pack wyposażonych w dwa różnej wielkości porty?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

***Pytanie nr 48**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 8 pozycja 3 produktu leczniczego konfekcjonowanego po 10 szt. w opakowaniu handlowym?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 49

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 8 pozycja 7 i 8 produktu leczniczego w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

*** Pytanie nr 50**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 11 pozycja 2 produktu leczniczego konfekcjonowanego po 20 szt. w opakowaniu handlowym?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

*** Pytanie nr 51**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 38 dopuści preparat Sevoflurane 250 ml pod nazwą Sojourn firmy Piramal (Bioton) w opakowaniach ze szczelnym bezpiecznym systemem napełniania wraz z dzierżawą 5 sztuk parowników, kompatybilnych z aparatem do znieczulania firmy Dräger?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści proponowany preparat.

UWAGA

** Dla proponowanych produktów, w przypadku, gdy Wykonawca oferuje asortyment w opakowaniach zawierających inną ilość niż wskazana w formularzu asortymentowo – cenowym, należy to zaznaczyć w formularzu asortymentowo – cenowym, a ilość jednostek przeliczyć na wymaganą przez Zamawiającego do dwóch miejsc po przecinku.*

Wp. Zarząd
KIEROWNIK
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PILOTYJNYCH
Elly
mgr Ela Kwaśnicka

Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina była w postaci gotowego do podania roztworu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 38

Dotyczy pakietu nr 31

Czy Zamawiający wymaga, w trosce o dobro pacjentów, aby preparat immunoglobuliny posiadał certyfikat jakości plazmy QSEAL – Quality Standard of Excellence, Assurance and Leadership, tj.: międzynarodowy dobrowolny certyfikat jakości plazmy, wydawany przez PPTA (Plasma Protein Therapeutics Association) potwierdzający wysoką jakość i bezpieczeństwo produktu, a także stwierdzający, iż centra poboru plazmy posiadają wdrożone najwyższej jakości procedury. Certyfikat ten posiada większość producentów leków krwiopochodnych na świecie ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 39

Prosimy zamawiającego o zmianę w zakresie wymaganych dokumentów na potwierdzenia spełniania wymagań Zamawiającego dla Pakietu nr 35. Przedmiotem zamówienia w Pakiecie nr 35 jest wapno sodowane, będące wyrobem medycznym nie zaś lekiem, niezasadne jest zatem żądanie dopuszczenia do obrotu na podstawie ustawy Prawo farmaceutyczne. Prosimy o zgodę na dopuszczenie przedstawienia dokumentów zgodnie z o obowiązującą ustawą o wyrobach medycznych.

Odpowiedź:

W Rozdz. II pkt 4 i 6 SIWZ Zamawiający określił, że:

pkt 4. Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z:

- a) ustawą z dnia 6 września 2001 roku Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2008r Nr 45, poz.271 z póź. zm.) oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie,
- b) i/lub ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2017r., poz. 211) oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie.

pkt 6. Produkty określone w Pakiecie nr 35÷37 muszą mieć status produktów leczniczych lub wyrobów medycznych.

W związku z powyższym w przypadku składania ofert do pakietu nr 35 gdy proponowany wyrób ma status wyrobu medycznego, Wykonawca przedstawia dokumenty zgodnie z ustawą o Wyrobach Medycznych.

Pytanie nr 40

Dotyczy wzoru umowy § 5 ust. 2

Zwracamy się z prośbą o zmianę realizacji zamówienia do 3 dni roboczych. Wapno sodowane nie jest produktem ratującym życie, dodatkowo posiada indyktor zużycia, co umożliwia złożenie zamówienia z odpowiednim wyprzedzeniem.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę i zmieni w umowie realizację zamówienia do 3 dni roboczych w zakresie realizacji Pakietu nr 35.

Pytanie nr 41

Dotyczy wzoru umowy § 5 ust. 10b

Zwracamy się z prośbą o zmianę terminu wymiany wadliwego przedmiotu umowy na „.....wolny od wad w terminie do 3 dni roboczych...”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę i zmieni w umowie wymianę wadliwego przedmiotu umowy na „.....wolny od wad w terminie do 3 dni roboczych...” w zakresie realizacji Pakietu nr 35.

Pytanie nr 42

Dotyczy wzoru umowy § 5 ust. 19

Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący: „W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy zamówionego towaru w terminie określonym w pkt 2 albo 4 10 niniejszego paragrafu po uprzednim wezwaniu przez Zamawiającego do podjęcia realizacji, Zamawiający będzie uprawniony do zrealizowania zamówienia u innego Dostawcy z uwzględnieniem możliwości zakupu preparatu równoważnego (tzw. nabycie zastępcze) bez obowiązku powiadamiania go o takim zakupie, oraz bez obowiązku nabycia od Wykonawcy asortymentu dostarczonego po terminie. W przypadku dokonania tzw. nabycia zastępczego, Wykonawca zobowiązany jest wyrównać Zamawiającemu poniesioną szkodę, tj. zapłacić Zamawiającemu kwotę stanowiącą różnicę pomiędzy ceną towaru, jaką Zamawiający zapłaciłby Wykonawcy, gdyby ten dostarczył zamówiony asortyment w terminie, a ceną towarów i kosztem dostawy, które Zamawiający zobowiązany jest zapłacić w związku z nabyciem zastępczym, Zamawiający zobowiązany jest udokumentować Wykonawcy koszt poniesiony na zakup towaru.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy