



Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej Dział Zamówień Publicznych

38-500 Sanok, ul. 800-lecia 26

tel./fax +48 13 46 56 290

e-mail: zam.pub@zozsanok.pl, www.zozsanok.pl

NR KRS 0000059726 Sąd Rejonowy w Rzeszowie XII Wydział Gospodarczy KRS

ul. Trembeckiego 11 a 35-959 Rzeszów

NIP 687-16-40-438 REGON 370 444 345

Podkarpacki Bank Spółdzielczy o/Sanok

Rachunek bankowy nr 85 8642 0002 2001 0060 1685 0003

SPZOZ/SAN/ZP/381/2017

Sanok, dnia 24 lipca 2017r.

do wszystkich uczestników postępowania

dotyczy: postępowania nr SPZOZ/PN/24/2017 prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych – leki różne dla SPZOZ w Sanoku

Udzielono odpowiedzi na zapytania Wykonawców:

DOTYCZY przedmiotu zamówienia, wzoru umowy

*** Pytanie nr 1 – dot. pakiet nr 1 poz. 405**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 405 wymaga aby produkt leczniczy Vancomycin posiadał możliwość podania dożylnego ora postać dożylną?

Odpowiedź: nie dotyczy poz.405

*** Pytanie nr 2 – dot. pakiet nr 1 poz. 405**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 405 wymaga aby produkt leczniczy Vancomycin posiadał wskazanie do leczenia posocznicy?

Odpowiedź: nie dotyczy poz. 405

*** Pytanie nr 3 dot. wzoru umowy**

Do treści §2 ust.1 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 18-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 §2 ust.1 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: Zgodnie z SIWZ

*** Pytanie nr 4 – dot. wzoru umowy**

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1 /in fine/ ustawy Prawo zamówień publicznych, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §2 ust.3 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zgodnie z SWIZ

*** Pytanie nr 5 – dot. wzoru umowy**

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu 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 §2 ust.6 ppkt b) projektu umowy)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

*** Pytanie nr 6 – dot. wzoru umowy**

Do treści §2 ust.7 projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą z art. 552 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: Zgodnie z SIWZ

*** Pytanie nr 7 – dot. wzoru umowy**

Do treści §3 ust.2 projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą z art. 552 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: Zgodnie z SIWZ

*** Pytanie nr 8 – dot. wzoru umowy**

. Do treści §3 ust.4 projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą z art. 552 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: Zgodnie z SIWZ

*** Pytanie nr 9 – dot. wzoru umowy**

Prosimy o dopisanie do §3 ust.9 projektu umowy: "...zgodnie z art.4 pkt 3 Ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych".

Odpowiedź: Zgodnie z SWIZ

*** Pytanie nr 10 – dot. wzoru umowy**

Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu zamieszczonego w §3 ust.10 projektu umowy, ponieważ w art. 10 ust.1 Ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych, ustawodawca przewidział uprawnienie wierzyciela do domagania się rekompensaty w wysokości 40E jako zryczałtowanego odszkodowania. Zgodnie z art.13 ustawy o terminach zapłaty (...), postanowienia umów wyłączające lub ograniczające uprawnienie wierzyciela, o którym mowa w art.10 ust.1 są nieważne, stąd w/w zapis umowy będzie obarczony sankcją nieważności.

Odpowiedź: TAK

*** Pytanie nr 11 – dot. pakiet nr 2 poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 2 pozycji 2 (Emtricitabine+Tenofovir tabl 0,2g+0,245g x 30) i utworzenie nowego, odrębnego pakietu celem zwiększenia konkurencyjności oferentów i uzyskania lepszej, niższej oferty cenowej dla Szpitala ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

*** Pytanie nr 12 – dot. pakiet nr 1 poz. 213**

Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę (w identycznym stosunku ilościowym 95%:5%), konfekcjonowanym w opakowaniach x 20 lub x 60 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego produktu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, Zamawiający wymaga produktu leczniczego

*** Pytanie nr 13 – dot. pakietu nr 1 poz. 213**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaofiarowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania niezależnie od wieku pacjentów, zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w postaci kapsułek (opakowanie x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań). W załączeniu przesyłamy opis oferowanego produktu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, Zamawiający wymaga produktu leczniczego

*** Pytanie nr 14 – dot. pakiet nr 1 poz. 284**

Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia składu suplementu diety, prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o takim samym statusie rejestracyjnym, zawierającego w składzie asparaginian ornityny (100 mg) i cholinę (35 mg), występującego w postaci tabletek powlekanych w opakowaniach x 40 tabl. – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

*** Pytanie nr 15 – dot. pakiet nr 1 poz. 165**

„Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

*** Pytanie nr 16 – dot. pakiet nr 1 poz. 165**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 17 – dot. pakiet nr 1 poz. 65 i 67**

Czy w pakiecie Nr 1 poz. 65 i 67 (Budesonidum do nebulizacji 0,5mg/ml a 2ml x 20 pojemników i 500mcg/2ml x 20 sztuk) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 18 – dot. pakiet nr 1 poz. 65 i 67**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 65 i 67 (Budesonidum do nebulizacji 0,5mg/ml a 2ml x 20 pojemników i 500mcg/2ml x 20 sztuk) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 19 – dot. pakiet nr 1 poz. 65 i 67**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 65 i 67 (Budesonidum do nebulizacji 0,5mg/ml a 2ml x 20 pojemników i 500mcg/2ml x 20 sztuk) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 20 – dot. pakiet nr 1 poz. 65 i 67**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 65 i 67 (Budesonidum do nebulizacji 0,5mg/ml a 2ml x 20 pojemników i 500mcg/2ml x 20 sztuk) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 21**

Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji?

Odpowiedź: Tak

*** Pytanie nr 22**

Czy Zamawiający we wszystkich pakietach wyraża zgodę na zmianę postaci preparatów: fiolek na ampułki lub ampułko – strzykawki lub butelki i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak

*** Pytanie nr 23**

Czy Zamawiający we wszystkich pakietach wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak, wyjątek stanowi pozycja 222 nie zamieniać

*** Pytanie nr 24**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ podać pełne ilości opakowań zaokrąglonych w górę.

*** Pytanie nr 25 – dot. pakiet nr 1 poz. 39**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz nr 39 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku typu Tetanus Gamma, 250 IU/1 ml, roztw.do wstrz.dom,1 amp-strzyk.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę

*** Pytanie nr 26 – dot. pakiet nr 1 poz. 42**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 pozycja 42 wycenę 76 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?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

*** Pytanie nr 27 – dot. pakiet nr 1 poz. 65**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz nr 65 (Budesonidum do nebulizacji 0,5mg/ml a 2 ml*20 pojemn.) -wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci ampułki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 28 - dot. pakiet nr 1 poz. 127**

Pak. Nr 1, poz. Nr 127- Distigminum bromidum 0,5 mg/1ml* 25 amp.-jedyny lek o tym składzie typu Ubretid, 0,5 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz.,25 amp - stałe wstrzymanie w obrocie - prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Proszę podać ostatnio obowiązujące ceny oraz informacje pod pakietami.

*** Pytanie nr 29 – dot. pakiet nr 1 poz. 200**

Pak. Nr 1, poz. Nr 200- Ipratropium bromide r-r do nebul 250 mcg/1ml* 20 amp.-jedyny lek o tym składzie typu Steri-Neb Ipratropium,0,25mg/1ml,roztw.do nebul.,20amp- zakończona produkcja - prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Proszę podać ostatnio obowiązujące ceny oraz informacje pod pakietami.

*** Pytanie nr 30 – dot. pakiet nr 1 poz. 260**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 pozycja 260 wycenę 73 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?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 31 – dot. pakiet nr 1 poz. 297**

Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu Nr 1 pozycje nr 297 (BioGlo, paski oftalmologiczne, zaw. fluoresc. sod., 100 szt.) i utworzy z nich odrębną część zamówienia? Wskazujemy, że wymienione produkty mogą nie posiadać oznakowania lub instrukcji używania w języku polskim a jedynie w języku angielskim. Zgodnie z obowiązującym prawem (ustawa z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych Dz. U. 2010 Nr 107 poz. 679 ze zm. – nowelizacja obowiązująca od dnia 20 lutego 2016 roku, art. 14 ust. 2), dostarczanie wyrobów medycznych bez oznakowania lub instrukcji w języku polskim będzie się wiązało się z koniecznością podpisania specjalnej zgody (w formie oświadczenia) przez świadczeniodawcę. W związku z powyższym wskazujemy, iż wydzielenie ww. produktów może spowodować zmniejszenie formalności po stronie Zamawiającego, pewne ułatwienie dla niektórych wykonawców jak również zwiększenie konkurencyjności składanych ofert.

Jednocześnie wskazujemy, iż w przypadku nie wydzielenia ww. pozycji, Zamawiający przyjmuje do wiadomości i akceptuje konieczność złożenia oświadczenia potwierdzającego, że dostarczane wyroby medyczne mogą mieć oznakowanie i instrukcje używania w języku angielskim (zgodnie art. 14 ust. 2 ustawy dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych w brzmieniu: „dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane świadczeniodawcom, za ich pisemną zgodą, miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim (...)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

*** Pytanie nr 32 – dot. pakiet nr 1 poz. 310**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 pozycja 310 wycenę 42 op. maści Povidone iodine 10 % a 100 g ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

*** Pytanie nr 33 – dot. pakiet nr 1 poz. 345**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz nr 345 wyrazi zgodę na zaoferowanie dostępnego produktu typu Novoscabin, płyn, do stosow.na skórę, 120 ml ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

*** Pytanie nr 34 – dot. pakiet nr 1 poz. 355**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz nr 355 (Sudolan krem a 75 g - brak) wyrazi zgodę na zaoferowanie dostępnego produktu typu Zudolan, krem, ochr.-regen., 150 g w ilości 100 op ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

*** Pytanie nr 35 – dot. pakiet nr 1 poz. 372**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 w poz 372 Terlipressinum 1mg/8,5ml dopuści produkt o takiej samej zawartości substancji czynnej w 5ml – lek typu Terlipressini acetat, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 36 – dot. pakiet nr 2 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu nr. 2 pozycji nr 2 (Emtricitabine + Tenofovir tabl. 0,2g+0,245g * 30 tabl) celem złożenia konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

*** Pytanie nr 37 – dot. pakiet nr 1 poz. 179**

Czy zamawiający wyrazi zgodę w Pakiet nr 1 w pozycji 179 - Heparinum krem 300 j.m / 1g a 20g, na dopuszczenie leku: **Lioton 1000, 8,5 mg (1000 IU)/g, żel**, posiadającego takie same wskazania do stosowania jak Heparinum krem 300 j.m / 1g a 20g w ilości 33op?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

*** Pytanie nr 38 – dot. pakiet nr 1 poz. 179**

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowania maksymalnie a 30g, w ilości 34 opakowań

*** Pytanie nr 39 - dot. pakiet nr 1 poz. 214**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu o stężeniu lactulosey 10g/15ml (tj. 667 mg/ml) w opakowaniu o pojemności 150 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Z poważaniem

UWAGA!!!

Wobec udzielonych wyjaśnień na zapytania Wykonawców mających wpływ na zaoferowany przedmiot zamówienia, należy indywidualnie uwzględnić zmiany w ofercie w formularzu cenowym przedmiotu zamówienia.