

PYTANIA DO SIWZ

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odp.: Tak, zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.?) Jak tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości pakowań zaokrąglone w górę, czy ilości przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza inne wielkości opakowań. W przypadku niepełnej ilości opakowań po przeliczeniu należy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań.

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

Odp.: Zamawiający dopuszcza inne wielkości opakowań. W przypadku niepełnej ilości opakowań po przeliczeniu należy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań.

4. 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?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informację pod pakietem.

PAKIET 1

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 36.

1. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odp: Zamawiający nie wydzieli.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 173.

1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps. twarde, 20 szt

Odp: Zamawiający nie dopuszcza zamiany leków na suplementy diety

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 210.

1. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odp: Zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74g x 4 saszetki.

2. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odp: Zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74g x 4 saszetki.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 213.

1. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odp: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 291.

1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty

Odp: Zamawiający nie dopuszcza zamiany leków na suplementy diety.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 253.

1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls. do wstrz., 10 amp.

Odp: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 380.

1. W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. W przypadku niepełnej ilości opakowań po przeliczeniu należy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 520.521

1. Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz 520 i 521 pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 520.

1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 37,5mg/5ml, konc.d/sp.r.inf, 1 fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 521.

1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 6,75mg/0,9ml, rozt.d/wst, 1 fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 25.

1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair, 200mcg/d, aer., wziewny, 200 dawek+ kom.inh.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 290.

1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 26.

1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair, 200mcg/d, aer., wziewny, 200 dawek+ kom.inh.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 207.

1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 218.

1. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Glyceroli 85%. (producent zmienił opakowanie z 86% na 85%)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 408.

1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 485.

1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 51.

1. W związku ze zmianą przez producenta wielkości opakowania, proszę o dopuszczenie wyceny leku Barium sulfuricum Medana, 1g/ml, zaw, 200ml, but. 240ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. W przypadku niepełnej ilości opakowań po przeliczeniu należy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 400.

1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 229.

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu oznakowanego w języku angielskim?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby opakowanie oraz ulotka były w języku polskim.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 289.

1. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 508, 509, 510, 72, 279, 429

1. Prosimy o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Są to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 279.

1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Vitacon, 10 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz., 10 amp?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Preparat Vitacon jest w pakiecie 1 w pozycji 546.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 554.

1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Vratizolin, 30 mg/g, krem, 3 g w ilości 10 opak. /VRATIZOLIN 3% KREM 0,03 G/G 15 G – brak produkcji /

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 266 i 267

1. Proszę o doprecyzowanie czy podana ilość opakowań dotyczy opakowania x 10 wkładów czy x 5 amp

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pakowane po 5 i 10 wkładów. W przypadku opakowań pakowanych po 10 wkładów należy wycenić odpowiednio 1 i 4 opakowania.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 552

1. Proszę o doprecyzowanie czy podana ilość opakowań dotyczy opakowania x 10 amp czy x 5 wkładów

Odpowiedź: Podana ilość dotyczy 10 ampulek.

PAKIET 6

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 8.

1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 6.

1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

2. **Dotyczy pakietu nr 6 poz. 6.**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

PAKIET 17

1. Czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym N-M.ZP/D/4/2018 w pakiecie 17 Sevoflurane wymaga dostarczania preparatu w butelce innej niż szklana (tj. w butelce odpornej na uszkodzenia mechaniczne – np. stłuczenie)?

Szklana butelka jest mniej odporna na stłuczenie (uszkodzenie mechaniczne) niż inne stosowane przy ich podawaniu opakowania (np. aluminium czy polietylenonaftalen – PEN), a w przypadku uszkodzenia (zniszczenia) może dojść do zanieczyszczenia (skażenia) atmosfery bloku operacyjnego (sali operacyjnej) i narażenia osób obecnych w pomieszczeniu (w tym personelu medycznego) na wdychanie oparów anestetyku wziewnego jakim jest Sevofluran.

Odp.: Tak

2. Czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym N-M.ZP/D/4/2018 w pakiecie 17 Sevoflurane dopuści preparat Sevoflurane Baxter 250 ml w odpornej na uszkodzenia mechaniczne butelce aluminiowej, wyposażony w adaptory wielokrotnego użytku (adapter nakręcany na butelkę, stanowiący szczelny bezpośredni system napełniania parowników)?

Odp.: Tak

3. Czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym N-M.ZP/D/4/2018 w pakiecie 17 Sevoflurane wyrazi zgodę na zakup preparatu w opakowaniach zbiorczych (po 6 butelek), co zagwarantuje Państwu otrzymanie najkorzystniejszej oferty cenowej, co w konsekwencji przekłada się na oszczędności finansowe szpitala?

Odp.: Tak

DOTYCZY ZAPISÓW ISTOTNYCH POSTANOWIEŃ UMOWY

1. Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu zamieszczonego w §7 ust.6 wzoru umowy, ponieważ w art.10 ust.1 ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm.), 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 umowny będzie obarczony sankcją nieważności.

Odp.: Zgodnie z SIWZ

2. Prosimy o podanie podstawy prawnej w związku z wymogiem podanym w §16 wzoru umowy dotyczącym możliwości przeprowadzenia przez Zamawiającego audytu jakości realizacji wymagań umowy.

Odp.: Zamawiający umieścił ww. zapis z uwagi na wdrażane standardy akredytacyjne.

3. 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?

Odp.: Nie

4. 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 wiarygodności 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 niemożności 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.).

Odp.: Nie wyrażamy zgody

WWW.SZPITAL-WIECBORK.PL