

ZAPYTANIE

Dotyczy: (numer sprawy: 01/2018r (LEKI))

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o odpowiedź na pytania:

1. Czy Zamawiający w par. 5.4. 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, nawet na leki ratujące życie. Zamówienie jest złożone dopiero z chwilą jego „potwierdzenia” faksem.

Odp. Tak, e- mail i fax

2. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 6.3? Procedurę reklamacyjną regulują zapisy par. 6.1- 6.2 i zakładają one, zgodnie z wymogami prawa udział Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji. Tymczasem par 6.3 wprowadza jednostronny tryb ‘odmowy przyjęcia towaru’, który w istocie tożsamy jest z postępowaniem reklamacyjnym, jednak przebiega jednostronnie, w momencie odbioru towaru, bez udziału Wykonawcy i możliwości rozpatrzenia reklamacji. Jednostronna ‘odmowa przyjęcia’ może przy tym dotyczyć także wad jakościowych. Zgodnie z KC Wykonawca powinien mieć możliwość ustosunkowania się do reklamacji.

Odp. SIWZ

3. Czy Zamawiający zmieni par. 7.1 w ten sposób, że zamiast naliczać karę umowną za godzinę opóźnienia będzie naliczać ją za każdy dzień opóźnienia? Obecne zapisy grożą Wykonawcy rażącą stratą.

Odp. SIWZ

4. Czy Zamawiający w par. 9.2 wprowadzi automatyzm zmiany ceny brutto w razie zmiany stawki VAT? Obecne zapisy wymagają udowodnienia wpływu zmiany stawki na cenę towaru oraz w istocie zgody obu stron na jej wprowadzenie (podpisanie aneksu), co wydaje się zbędne. Należy podkreślić, że w razie obniżenia stawki VAT zapisy te mogą być niekorzystne także dla Zamawiającego.

Odp. Tak jak w opisie

Pakiet Nr 4, ilość pozycji 63, pozycja 29

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy 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 wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym.

Odp. Nie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 29 z Pakietu nr 4 i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odp. Nie

pakiet 4 pozycja 29

1. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odp. Nie

2. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Nie

Zapytanie 1:

Czy w pakiecie Nr 23 poz. 9 i 10 (Budesonid 0,5 i 0,25 mg/ml – 2ml x 20 amp.) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

Odp. Nie

Zapytanie 2:

Czy **Zamawiający** w pakiecie Nr 23 poz. 9 i 10 (Budesonid 0,5 i 0,25 mg/ml – 2ml x 20 amp.) **wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?**

Odp. Nie

Zapytanie 3:

Czy **Zamawiający** w pakiecie Nr 23 poz. 9 i 10 (Budesonid 0,5 i 0,25 mg/ml – 2ml x 20 amp.) **dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?**

Odp. Nie

Zapytanie 4:

Czy w pakiecie Nr 23 poz. 9 i 10 (Budesonid 0,5 i 0,25 mg/ml – 2ml x 20 amp.) **Zamawiający wymaga leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?**

Odp. Nie

Zapytanie 5:

Czy **Zamawiający** w pakiecie Nr 23 poz. 9 i 10 (Budesonid 0,5 i 0,25 mg/ml – 2ml x 20 amp.) **wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?**

Odp. Nie

Do SIWZ

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w przypadku składania oferty na Pakiet 25 – tj. żele znieczulające będące wyrobem medycznym, Zamawiający nie będzie żądał od wykonawcy posiadania koncesji.

Odp. Nie żąda

Do SIWZ

Prosimy Zamawiającego, aby w miejsce oświadczenia o posiadania dokumentów dopuszczających na leki, dopuścił możliwość przedłożenia oświadczenia o posiadaniu dokumentów na wyroby medyczne (dotyczy pakietu 25)

Odp. Tak

Do Pakietu 25

Czy Zamawiający ma na myśli żele w wygodnej sterylnej ampułkostrzykawce, jak dostarczane dotychczas?

Odp. Tak

1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 11- poz. Nr 2 (Fraxiparine 0,3 ml)?

Odp. Nie

2) W przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie - czy ze względów ekonomicznych w pakiecie 11, poz. nr 2, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę 300 opakowań Nadroparin calcium 2850 j.m. Axa x 10 amp.strzyk., na postać wielodawkową Nadroparin calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500jm/ml x10f a 5ml (w ilości 19 opakowań) + STRZYKAWKA KD-JECTIII 1ml +igła 25G x100 (w ilości 19 opakowań) + MINI SPIKE V X 1 szt (w ilości 190 szt)

Odp. Tak

1. Czy Zamawiający wymaga w zadaniu 23 poz. 9-10, aby Budezonid do nebulizacji wytwarzany był w technologii Steri Neb czyli **posiadał technologię produkcji leku zapewniająca zawiesinę wolną od substancji konserwujących**, opatrzenie

każdej ampułki etykietą, proste otwieranie (system easy twist open), przezroczystą ampułkę wytwarzaną w systemie BFS.

Odp. Nie

2. Czy Zamawiający wymaga w zadaniu 23 poz. 9-10 po otwarciu stabilności do 12 godzin?

Odp. Nie

3. Czy Zamawiający w zadaniu 23 poz. 9-10 wymaga aby preparat posiadał rejestracje umożliwiającą mieszanie z innymi roztworami do nebulizacji terbutaliny, salbutamolu, fenoterolu, acetylocysteiny?

Odp. Nie

1. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie dla Pakietu nr 17 (wapno anestetyczna) od wymogu *posiadaniem koncesji na prowadzenie działalności w zakresie objętym przedmiotem zamówienia*. Przedmiot zamówienia w Pakiecie nr 17 jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane prowadzenie hurtowni farmaceutycznej. Zamawiający ogranicza w ten sposób możliwość wzięcia udziału w postępowaniu wykonawcom nie posiadającym statusu hurtowni farmaceutycznej.

Odp. Tak

2. Zwracamy się z prośbą o zniesieniu wymogu dostaw towaru na tzw. „ratunek” w ciągu 24 godzin w zakresie pakietu nr 17 lub o wydłużeniu terminu dostaw do np. 2 dni roboczych.

Odp. Nie

3. Dotyczy §5 pkt 5 umowy
Prosimy o wykreślenie ze wzoru umowy §5 ust. 5, gdyż stanowi podwójne sankcjonowanie tego samego naruszenia. W przypadku zrealizowania dostawy niezgodnie z zamówieniem, Zamawiający może naliczyć karę za zwłokę do czasu poprawnego zrealizowania świadczenia.

Odp. Nie

4. Dotyczy §7 pkt 1 umowy
Prosimy o zmniejszenie kar umownych do 0,2% wartości brutto nie dostarczonego towaru

Odp. Nie

5. Dotyczy §7 pkt 2 umowy
Prosimy o zmniejszenie kar umownych do 0,2% wartości brutto niewymienionego/
nieuzupełnionego towaru

Odp. Nie

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 115. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat
EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f?

Odp. Tak

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 210. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu
równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku
żołądkowego?

Odp. Tak

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 211. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu
równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku
żołądkowego?

Odp. Tak

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 204. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie
handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt

Odp. Tak

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 62. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie
handlowej HepaDr., tabl.powl., 40 szt?

Odp. Tak

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 152 i 153. Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz 152 i 153 pochodziły od jednego producenta?

Odp. Nie

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 187. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odp. Tak

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 209. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Odp. Nie

Dotyczy pakietu nr 22 poz. 3. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odp. Tak

Dotyczy pakietu nr 22 poz. 2. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odp. Nie

Dotyczy pakietu nr 23 poz. 8. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek?

Odp. Nie

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 1. (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? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odp. Nie

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Aqua Touch Jelly 6ml x 25 szt.

Odp. Tak

Dotyczy pakietu nr 27 poz. 3. (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? (2.) 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?

Odp. Nie

Dotyczy pakietu nr 27 poz. 2. 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?

Odp. Nie

Dotyczy pakietu nr 27 poz. 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Spinal Grindeks, 5 mg/ml; 4ml,roztw.d/wstrz,5amp.

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)?

Odp. Nie

Czy Zamawiający 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. ?

Odp. Tak

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie ?

Odp. Tak

Dotyczy pakietu nr 27 poz. 11 i 12. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Są to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Odp. Nie

Dotyczy pakietu nr1 poz. 201. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Są to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Odp. Nie

Proszę o wydzielenie następujących pozycji ze względu na problemy z jego dostępnością – pozycje niedostępne, zakończone produkcje, wycofane z oferty producenta lub długie braki na rynku .

- Pakiet nr 1 poz. 245.
- Pakiet nr 1 poz. 97.
- Pakiet nr 22 poz. 5
- Pakiet nr 10 poz. 14
- Pakiet nr 15 poz. 12
- Pakiet nr 24 poz. 10
- Pakiet nr 10 poz. 20
- Pakiet nr 26 poz. 6

Odp. Zamawiający tworzy nowy pakiet oraz wykreśla z pakietów następujące pozycje:

- **Pak Nr 1poz. 97**
- **Pak Nr 22 poz.5**
- **Pak Nr 10poz. 14**

- Pak Nr 10 poz.20
- Pak nr 15poz. 12

Pakiet Nr 36

<i>Lp.</i>	<i>Nazwa</i>	<i>Ilość</i>	<i>Jedn.</i>	<i>Cena jedn. netto</i>	<i>Cena jedn. brutto</i>	<i>Wartość ogółem netto</i>	<i>Wartość ogółem brutto</i>
1.	Phytomenadionum 10mg/ml x 5 amp.	300	op				
2.	Hydroxyzinum syrop 250g	120	op				
3.	Paracetamol 300mg x 10 czopków	20	op				

Wartość pakietu netto

Stawka podatku VAT

Wartość pakietu brutto

Wykonawca przystępujący do tego pakietu wnieście wadium w wysokości 119,00 zł

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leków równoważnych w opakowaniach innych niż wskazane w SIWZ celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej i odpowiednie przeliczenie ilości wymaganych opakowań?

Jeżeli po przeliczeniu wychodzi liczba ułamkowa to czy ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę czy pozostawić do dwóch miejsc po przecinku.

Odp. Tak

2. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki; i odwrotnie , amp.-fiol.; fiol.-amp-strz i odwrotnie)?

Odp. Tak

Dotyczy pakietu nr 7, poz. 4

1. Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga, aby preparat Ketoprofen 100mg/2ml x 10amp., posiadał zarejestrowane wskazanie do stosowania dożylnego?

Odp. Nie

Dotyczy pakietu nr 7, pozycje nr 14 oraz 15

2. Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy zamawiający wymaga, aby preparat Vancomycin 0,5g oraz 1g, posiadał zarejestrowane wskazanie do podawania doustnego?

Odp. Nie

1).Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Pakiecie nr 32 poz. 13 oryginalnego preparatu nebivololu pod nazwą Nebilet?

Odp. Tak