

Zamawiający :
**Samodzielny Publiczny Zespół
Opieki Zdrowotnej
w Kościanie
64-000 Kościan
Ul. Szpitalna 7
Fax : 0-65 512 -07 -07**

Do zainteresowanych

dotyczy : Dostawa leków

nr postępowania: SPZOZEPII/23/21/13

1. Zamawiający umieścił w Pakiecie 13 poz. 1, 88 i 126, nazwy własne pasków testowych do pomiaru glikemii, kompatybilne do glukometrów określonej marki; niestety, żadne inne paski kompatybilne poza wymienionymi nie istnieją, gdyż glukometry i paski są układami zamkniętymi, a paski określonej marki są dedykowane do glukometrów tej samej marki i nie mogą być zastąpione innymi paskami ze względu na obowiązujące prawa patentowe. Zamawiający wyznaczył więc konkretnych producentów pasków testowych, którzy wraz z powiązаныmi podmiotami mogą być wyłącznymi dostawcami pasków, co ogranicza konkurencyjność asortymentową do pasków wskazanych wytwórców. Prosimy aby Zamawiający mając na uwadze odpowiednie przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29) oraz zasadę uczciwej konkurencji, dopuścił do udziału w przetargu paski testowe charakteryzujące się parametrami: dokładny pomiar w zakresie 10-900mg/dl, możliwość analizowania glikemii z próbek krwi włosniczkowej, żylniej i tętniczej, auto-coding, automatyczna detekcja zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska, dokładność pomiarów zgodna z wymogami PTD na rok 2013. Dopuszczenie oferty konkurencyjnej przyczyni się do rzeczywistego, a nie tylko pozornego porównania ofert i wyboru najkorzystniejszej z nich, co przełoży się na lepsze gospodarowanie publicznymi środkami finansowymi przez Zamawiającego. Prosimy o podanie niezbędnej liczby glukometrów, kompatybilnych z zaoferowanymi paskami, które zobowiązujemy się dostarczyć nieodpłatnie jako wyposażenie dodatkowe do pasków, wraz z zapewnieniem bezpłatnego, pełnego serwisu w trakcie całej umowy przetargowej.
Odp. Zamawiający nie dopuszcza w/w asortymentu, brak zapotrzebowania.
2. Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz **różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania** np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, kapsułki twardej, tabletki powlekanej lub drażowanej (amp. za fiolkę i odwrotnie; krem, żel za maść lub odwrotnie)?
Odp. Można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania
3. Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań przeliczyć tak, aby liczba sztuk (tabl,draż,amp,kaps,fiol,gramów,kg) była zgodna ze SIWZ?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

4. Jaka ilość opakowań wycenić jeżeli z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa np.32,33 opak? Czy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę czy podawać ilość z 2 miejscami po przecinku
Odp. Podawać do dwóch miejsc po przecinku.
5. Jak postąpić ma oferent jeżeli w trakcie wyceny okaże się, że lek umieszczony w wykazie asortymentowym jest niedostępny na rynku (np. brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestru, brak harmonizacji, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma leku równoważnego?
Odp. Ostatnia cena.
6. §1 ust.5 Umowy - czy Zamawiający wyrazi zgodę, na modyfikacją zapisu poprzez: dodanie na zakończenie sformułowania, z zastrzeżeniem, że łącznie ograniczenie zamówienia leków przez Zamawiającego nie będzie większe niż 20% w stosunku do wartości/ilości określonej mniejszą umową" ?
Odp. Zgodnie z SIWZ.
7. §2 ust. 2 Umowy -czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez wydłużenie terminu dostawy do 48 godzin?
Odp. Zgodnie z SIWZ.
8. §2 ust. 3 Umowy -czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez wydłużenie terminu dostawy do 24 godzin (w miejsce 12 godzin)?
Odp. Zgodnie z SIWZ
9. §2 ust. 5 Umowy -czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez dodanie po słowach „dokument potwierdzający odbiór towaru” sformułowania „tj, fakturę VAT” ?
Odp. Zgodnie z SIWZ
10. §2 ust. 6 Umowy -czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez dodanie po słowach „wymaga potwierdzenia ” sformułowania „na fakturze VAT ?
Odp. Zgodnie z SIWZ
11. §2 ust. 9 Umowy -czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez dodanie po słowach „trwania umowy” zdania w brzmieniu „ z zastrzeżeniem jednak limitu określonego us.8 powyżej oraz §1 ust5 ”?
Odp. Zgodnie z SIWZ.
12. §2 ust. 12 Umowy -czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez (a) dodanie po słowach „ten brak” zdania w brzmieniu „ w warunkach wskazanych ust.10 powyżej ”, (b) wykreślenie zdań „Zamawiający potrąci przysługujących Wykonawcy”?
Odp. Zgodnie z SIWZ.
13. §2 ust.14 Umowy - czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisów w ten sposób, by: obniżyć karę umowną do 5% ?
Odp. Zgodnie z SIWZ
14. §2 ust.15 Umowy- czy Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia tego postanowienia?
Odp. Zgodnie z SIWZ.
15. § 2 ust.17 Umowy - czy Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia z tego postanowienia zdania „nie zwalniając od zapłaty kar umownych” ?
Odp. Podtrzymuje zapis SIWZ
16. § 3 ust.1 Umowy -czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez dodanie po słowach „przedmiotu zamówienia” zdania w brzmieniu „na dzień zawarcia umowy” ?
Odp. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
17. §4 ust.4 Umowy - czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikacją zapisu poprzez dodanie zdania; „ W przypadkach wskazanych postanowieniem niniejszego ustępu Zamawiający i/lub podmiot tworzący nie mogą bezzasadnie odmówić zgody na wskazane zdaniem pierwszym czynności. W przypadkach przewidzianych ustawą z dnia 15.04.2011r, o działalności

- lecniczej (Dz.U. nr 112, poz. 654), zgoda taka musi spełniać warunki wskazane tą ustawą."?
- Odp. Zgodnie z SIWZ. Zamawiający żąda tylko informacji.
18. § 5 ust.2 Umowy -czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez dodanie po słowie „Wykonawca” zdania w brzmieniu „w przypadku uznania zasadności reklamacji” ?
- Odp. Zgodnie z SIWZ.
19. § 6 ust.1 (punkt pierwszy) Umowy - czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisów w ten sposób, by: obniżyć karę umowną do 5%?
- Odp. Zgodnie z SIWZ.
20. § 6 ust.1 (punkt drugi) umowy - czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisów w ten sposób, by: (a) obniżyć karę umowną do 0.2%, (b) wykreślić zdane jednak nie mniej niż 80 zł dziennie” ?
- Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
21. § 6 ust.1 (punkt trzeci)Umowy - czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisów w ten sposób, by: (a) obniżyć karę umowną do 0.2%, (b) wykreślić zdane Jednak nie mniej niż 80zt” ?
- Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
22. § 8 Umowy - czy Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia z tego postanowienia zdania „Gdyby jednak wartość zamówionego faktycznie towaru * (do końca)?
- Odp. Zgodnie z SIWZ.
23. §9 ust. 1 Umowy -czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez dodanie na zakończenie zdania w brzmieniu „, z zastrzeżeniem wyjątków wskazanych postanowieniami niniejszej umowy, w tym ust.2 lit. b) i c) poniżej. ” ?
- Odp. Zgodnie z SIWZ.
24. §9 ust.2 lit. b) Umowy -czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez: (a) zastąpienie sformułowania „zmianie ulegnie wyłącznie cena netto, cena brutto pozostanie bez mian” , słowami „zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez mian”, (b) dodanie zdania „, bez obowiązku zawierania pisemnych aneksów do umowy”?
- Odp. Zgodnie z SIWZ.
25. §9 ust.2 lit. e) Umowy- czy zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez; (a) wykreślenie zdania „gdy zmiany te są korzystne dla Zamawiającego”, (b) dodanie zdania „, bez obowiązku zawierania pisemnych aneksów do urnowy”?
- Odp. Zgodnie z SIWZ.
26. §9 ust.2 lit.e) Umowy - czy Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia tego postanowienia?
- Odp. Zgodnie z SIWZ.
27. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 36 poz. 1 leku Adenosinum w postaci fiolek?
- Odp. Wyraża zgodę.
28. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 36 poz. 12 leku Isosorbidi mononitras 20mg w opakowaniu zawierającym 60 tabletek i odpowiednie przeliczenie ilości wymaganych opakowań?
- Odp. Wyraża zgodę.
29. Czy Zamawiający w pakiecie nr 9, pozycja nr 1, 2, 3 (Budesonidum do nebul.) wymaga aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?
- Odp. Nie wymaga.

30. Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 pozycja 1,2,3 (Budesonidum zaw.do inh.z nebul.) wymaga aby lek posiadał zarejestrowane wskazanie – ostre zapalenie krtani, tchawicy i oskrzeli?
Odp. Nie wymaga.
31. Czy Zamawiający w pakiecie nr 26 pozycja 18(Bupivacainum Spinal Heavy 0,5 inj.4 mlx5 amp.op.) dopuszcza wycenę Bupivacaine Spinal Heavy 0,5% 4ml x 5 amp., która nie jest pakowana w jałowe opakowanie pośrednie np. blister?
Odp. Pytanie dotyczy pakietu 20, pozycja nr 18. Wymagane opakowanie jałowe.
32. Czy, mając na uwadze ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi oraz konieczność redukcji dawki u pacjentów z zaburzeniami czynności nerek, Zamawiający w zadaniu nr 21 poz. 58, 59 (meropenem) wymaga aby w/w produkt posiadał trwałość roztworu po przygotowaniu 24 godziny w temp. 2 – 8 stopni C?
33. Tak, wymaga.
34. Czy Zamawiający zewoli na wyłącznie do osobnego pakietu z pakietu nr 21:
Lp.12; Cefuroximum 750 mg,
Lp.13; Cefuroximum 1,5 g,
Lp.14; Cefuroximum 1,0 g
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Niniejsza odpowiedź została udzielona na mocy art.38 ust.1-6 ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 roku (Dz. U. z 2013 r. poz. 907)

ZAMAWIAJĄCY

**SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ**
ul. Szpitalna 7, 64-000 Kościan
tel. 065 512 08 55 fax 065 512 07 07
Regon 411051999 NIP 698-15-78-284
KRS nr 0000039047
e-mail: zp.spzozkoscian@post.pl

DYREKTOR

Dr med. Piotr Lehmann