SPZOZ.EPII.23.31.0.2017

Kościan 16.11.2017r

Zamawiający :

**Samodzielny Publiczny Zespół**

**Opieki Zdrowotnej**

**w Kościanie**

**64-000 Kościan**

**Ul. Szpitalna 7**

Fax : 0-65 512 -07 -07

**Do zainteresowanych**

**Dotyczy:** Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.

**Dostawa leków**

dla Samodzielnego Publicznego Zespołu Opieki Zdrowotnej w Kościanie.

**Znak sprawy SPZOZ.EPII.23.31.2017**

Pytanie nr 1 –

dotyczy Zadania nr 3 poz. 13,14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie **produktu równoważnego** <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM + HYDROXYBENZOESAN METYLU + HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g+0,25g+0,06g+0,025g / 100ml > w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką **o pojemności 6ml (7g) w pozycji 13** oraz **o pojemności 11ml(13g) w pozycji 14?**

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2 –

dotyczy Zadania nr 15 poz. 48

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie **produktu równoważnego** <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM + HYDROXYBENZOESAN METYLU + HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g+0,25g+0,06g+0,025g / 100ml > w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką **o pojemności 6ml (7g)?**

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 3 –

Pakiet Nr 3, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści jałowy żel w ampułkostrzykawce ze skalą o pojemności 6 ml?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 4

-Pakiet Nr 3, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści jałowy żel w ampułkostrzykawce ze skalą o pojemności 12 ml?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 5 –

Pakiet Nr 3, pozycja 13 - 14

Czy Zamawiający wydzieli pozycje 13 – 14 z pakietu nr 3 i utworzy z nich oddzielne zadanie? Podział zadania umożliwi Państwu uzyskanie większej ilości ofert. Dodatkowo wyroby z pozycji 13 – 14 nie są lekami, a wyrobami medycznymi więc utrzymanie pakietu w aktualnym stanie ogranicza Państwu pozyskanie Państwu korzystnych cenowo ofert od Wykonawców nie posiadających pozostałych leków.

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający w par. 2.1. 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 i są one złożone dopiero z chwilą „potwierdzenia” faksem.

Odp. Tak , Zamawiający uwzględnia uwagę wykonawcy i usuwa zapis.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający określi termin dostawy produktów w par. 2.2. na 3 dni? Termin ten nie stanowi kryterium wyboru ofert, a pomimo tego jest niedookreślony w projekcie umowy. Ustawa PZP nie zna procedury uzgadniania kluczowych zapisów umowy na etapie jej podpisywania, w drodze negocjacji ze zwycięskim Wykonawcą.

Odp. Zgodnie z formularzami asortymentowo- cenowymi dostawa w ciągu 24 godzin, dostawa CITO ! 12 godzin.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający określi termin dostawy produktów w par. 2.3. na 2 dni? Termin ten nie stanowi kryterium wyboru ofert, a pomimo tego jest niedookreślony w projekcie umowy. Ustawa PZP nie zna procedury uzgadniania kluczowych zapisów umowy na etapie jej podpisywania, w drodze negocjacji ze zwycięskim Wykonawcą.

Odp. Zgodnie z formularzami asortymentowo- cenowymi dostawa w ciągu 24 godzin, dostawa CITO ! 12 godzin.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wykreśli w par. 2.12. frazę: „Jednocześnie Zamawiający oświadcza, że umniejszy ilości przewidywane umową o ilości zrealizowane u innego dostawcy obciążając wykonawcę karą w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej zgodnie z umową dostawy z bieżących płatności przysługujących Wykonawcy.”, względnie zmniejszy wysokość kary umownej do wartości max. 0,2%, gdyż obecna jest rażąco wygórowana? Wykonawca i tak poniesie dodatkowe koszty związane z dostawą wykonaną przez podmiot trzeci i dlatego obciążanie go dodatkową karą umowną nie znajduje uzasadnienia.

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający zmniejszy wysokość kary umownej określonej w par. 6.1 *tiret 2* to jest usunie jej minimalną wartość poprzez wykreślenie frazy: „jednak nie mniej niż 40 zł dziennie.”? Obecny sposób naliczania kar umownych grozi ich naliczeniem w wysokości rażąco wygórowanej.

Odp. Tak , Zamawiający zmniejszy do 30 zł.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający zmniejszy wysokość kary umownej określonej w par. 6.1 *tiret 3* to jest usunie jej minimalną wartość poprzez wykreślenie frazy: „jednak nie mniej niż 40 zł dziennie.”? Obecny sposób naliczania kar umownych grozi ich naliczeniem w wysokości rażąco wygórowanej.

Odp. Tak , Zamawiający zmniejszy do 30 zł.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający wykreśli par. 9.2.e.? Wykonawca może oferować produkty wyłącznie ze swego asortymentu; nie jest w stanie dostarczać w każdym wypadku zamiennika. 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.

Odp. Zamawiający dopisuje do par.9.2.e ” z mozliwością negocjacji jej wysokości , w szczególności wykonawca przedstawia argumenty uniemożliwiajace zmianę ceny”

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający wykreśli par. 9.2.h.? Wykonawca może oferować produkty wyłącznie ze swego asortymentu; nie jest w stanie dostarczać w każdym wypadku zamiennika. 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.

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający potwierdzi, iż w Pakiecie 48 wymaga wyceny pełnych opakowań w ilościach podanych w kolumnie „ilość”?

Odp. Tak

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu 48 poz. 7 i 10 do oddzielnego pakietu co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców, a tym samym ofert korzystniejszych cenowo?

Odp. Nie

Pytanie nr 16

Czy w przypadku pozytywnej decyzji odnośnie wydzielenia z Pakietu 48 poz. 7 i 10, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie insulin w postaci wstrzykiwaczy SoloStar?

Odp. Nie

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu 36 poz. 20 *Rulid 100mg* w związku ze skróceniem ważności pozwolenia na dopuszczenie do obrotu (pismo w załączeniu)? Czy w przypadku decyzji negatywnej Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o braku w/w produktu leczniczego?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o braku w/w produktu leczniczego.

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu 37 poz. 8 do oddzielnego pakietu co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców, a tym samym ofert korzystniejszych cenowo?

Odp. Nie

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 37 poz. 15 leku w postaci tabletki (bez możliwości zmodyfikowanego uwalniania)?

Odp. Nie

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający w pakiecie 15 pozycja 23 i 25 wymaga, aby Metamizol miał możliwość podania maksymalnej dawki 5g na dobę, zgodnie z „Zaleceniami postępowania w bólu pooperacyjnym AD 2014” i CHPL produktu?

Odp. Nie

Pytanie nr 21

Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 15 pozycja 23 i 25 istniała możliwość łączenia w jednej strzykawce Poltramu z Pyralginą zgodnie z Chlp produktu?

Odp. Nie

Pytanie nr 22

Czy Zamawiający w pakiecie 21 pozycja 14 wymaga, aby zaoferowany ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odp. Tak

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 21 pozycja 14 aby ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odp. Tak

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający w pakiecie 21 pozycja 12 i 13 wymaga, aby cefuroxime 1,5 g pakowany był w fiolki o pojemności do 30 ml?

Odp. Nie

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający wymaga aby cefuroksym w pakiecie 21 pozycja i 13 posiadał wszystkie drogi podania domięśniowo, dożylnie i do infuzji zgodnie z chpl produktu?

Odp. Tak

Pytanie nr 26

Czy zamawiający wymaga aby midazolam w pakiecie 20 pozycja 18 i 19 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość midazolamu?

Odp. Nie

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 20 pozycja 18 midazolam miał zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morphini Sulfas WZF?

Odp. Nie

Pytanie nr 28

Czy w pakiecie Nr 9 poz. 1, 2 i 3 (Budesonidum /// PULMICORT 0,25; 0,125 i 0,5 mg/ml x 20 wkładów do nebulizacji) Zamawiający wymaga produktu,  po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odp. Nie.

Pytanie nr 29

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 9 poz. 1, 2 i 3 (Budesonidum /// PULMICORT 0,25; 0,125 i 0,5 mg/ml x 20 wkładów do nebulizacji) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odp. Tak

Pytanie nr 30

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 9 poz. 1, 2 i 3 (Budesonidum /// PULMICORT 0,25; 0,125 i 0,5 mg/ml x 20 wkładów do nebulizacji) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

Odp. Tak

Pytanie nr 31

Czy w pakiecie Nr 9 poz. 1, 2 i 3 (Budesonidum /// PULMICORT 0,25; 0,125 i 0,5 mg/ml x 20 wkładów do nebulizacji) Zamawiający wymaga leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

Odp. Tak

Pytanie nr 32

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 9 poz. 1, 2 i 3 (Budesonidum /// PULMICORT 0,25; 0,125 i 0,5 mg/ml x 20 wkładów do nebulizacji) 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. Tak

Pytanie nr 33

Pakiet 17, ilość pozycji 14, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-FlowT 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 z przeliczeniem zamawianej  
ilości.  
Odp. Zamawiający nie dopuszcza

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7 z Pakietu nr 17 i  
stworzy osobny pakiet?  
Odp. Zgodnie z SIWZ

Pytanie 34

Dotyczy pakietu nr 22 poz.4

Zwracam sę z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga aby preparat Vancomycini hydrochl., posiadał możliwość podania doustnego, które jest wskazane w przypadku rzekomobłoniastego zapalenia jelit wywołanego przez *Clostridium difficile* i gronkowcowego zapalenia jelit.?

Odp. Nie

Pytanie 35

Dotyczy pakietu nr 22 poz.4

Zwracam sę z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga aby preparat Vancomycini hydrochl., posiadał wskazanie do stosowania w zakażeniach ośrodkowego układu nerwowego?

Odp. Tak

Pytanie 36

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 9

Zwracam sę z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat Ketoprofenum kapsułki twarde 50 mg w opakowaniu x 20 szt., z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

Odp. Tak

Pytanie 37

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 15

Zwracam sę z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat Aluminii acetotartras żel w opakowaniu 75 g?

Odp. Tak

Pytanie 38

Dotyczy pakietu nr 40

Zwracam sę z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat Erelzi 50 mg x 4szt. dostępny w postaci roztworu do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu typu SensoReady?

Odp. Tak

Pytanie 39

Dotyczy Pakietu 43 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt spełniający wymagania SIWZ, torebki papierowe białe klockowe (z rozszerzanym dnem) o poj. 2kg, w rozmiarze 12x9x32cm (szerokość x głębokość dna x wysokość)?

Odp. Nie

Pytanie 40

Dotyczy Pakietu 43 poz. 2:

Prosimy o określenie, jakich pudełek Zamawiający wymaga: 100ml/85g zakręcanych czy 100g/125ml na wcisk?

Odp. Zamawiający wymaga pudełek 100g/125ml na wcisk.

Pytanie 41

Dotyczy Pakietu 43 poz. 3 - 5:

Czy Zamawiający potwierdza, że butelki mają mieć standardową średnicę gwintu - 28mm?

Odp. Tak

Pytanie 42

Dotyczy Pakietu 43 poz. 6:

Jaką średnicę gwintu mają mieć butelki – 22mm czy 28mm?

Odp. Butelki z gwintem 28 mm.

Pytanie 43

Dotyczy Pakietu 43 poz. 7 i 9:

Do jakich butelek Zamawiający wymaga nakrętek o średnicy 33mm i 20mm (butelki szklane w pakiecie w poz. 3 – 5 standardowo posiadają gwint o średnicy 28mm, butelki z poz. 6 posiadają gwint 22mm lub 28mm)?

Odp. Do butelek z gwintem o średnicy 28 mm.

Zamawiający

...........................................................