

Wg rozdzielnika

Dotyczy : Postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na zakup leków
Nr sprawy 2 / 2018 .

Pakiet nr 48 poz. 222 , 223 , 224 , 225 i 226 :

1. Z uwagi na fakt , że opis przedmiotu zamówienia – podają własną nazwę glukometrów będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnych producentów oraz ze względu na zabezpieczoną konstrukcyjnie i chronią prawem patentowym kompatybilność glukometrów o podanej nazwie tylko i wyłącznie z paskami testowymi konkretnego wytwórcy specyfikuje wyłącznie paski testowe konkretnego wytwórcy , co ogranicza konkurencję asortymentowo – cenową w każdej z w/w pozycji tylko do wyrobu tego wytwórcy uzyskującego w ten sposób monopol na kształtowanie ceny oferty samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych , zwracamy uwagę , że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnego producenta , gdyż jest to drobny przenośny sprzęt nie wymagający szczególnych , profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (przeznaczony przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych) , który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta . Mając na uwadze powyższe zwracamy się z zapytaniem czy zamawiający , postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień Publicznych (art. 7 i 29 Pzp dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami , a) Fundacja Auto-coding , b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzanej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru , c) Enzym oksydaza glukozy , d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl , e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra , f) zakres hematokrytu 10-70% umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków , g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku , h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki , i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45 ° C , j) możliwość pomiaru stężenia ciał ketonowych we krwi , k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem .

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

2. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów) charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami , a) Funkcja Auto-Coding eliminująca konieczność kodowania , b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru , c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD , d) Kapilara samozasysająca krew , e-f) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej , znajdujące się poza obrębem glukometru , g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy , h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197 , i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32 , j) paski posiadające dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem .

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 4 , 5 i 6 :

Czy Zamawiający dopuści leki konfekcjonowane w opakowaniach x 10 butelek po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań .

Odpowiedź : Tak .

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 15 , 16 , 17 :

Czy Zamawiający dopuści leki konfekcjonowane w opakowaniach x 5 fiolek . jednocześnie prosimy o podanie ilości zamawianych insulin po przeliczeniu .

Odpowiedź : Tak z zachowaniem podanej ilości opakowań .

Dotyczy pakietu nr 23 poz. 2 :

Czy Zamawiający dopuści lek konfekcjonowany w opakowaniach x 30 saszetek po przeliczeniu w ilości 67 opakowań bądź x 10 saszetek w ilości 200op.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza przeliczenie z podaniem ilości opakowań do 2-go miejsca po przecinku .

Dotyczy pakietu nr 31 poz. 3 :

Czy Zamawiający dopuści lek konfekcjonowany w opakowaniu x 5 amp. po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań .

Odpowiedź : Tak .

Dotyczy pakietu nr 48 poz. 78 :

Proszę o podanie ilości kapsułek w opakowaniu .

Odpowiedź : x 30 szt.

Dotyczy pakietu nr 48 poz. 139 :

Czy Zamawiający zgodzi się na opakowanie zawierające 10 tabletek preparatu z odpowiednim przeliczeniem .

Odpowiedź : Tak .

Dotyczy pakietu nr 48 poz. 152 i 153 :

Czy zamawiający zgodzi się na opakowanie zbiorcze zawierające 50 tabletek z odpowiednim przeliczeniem na ilość opakowań .

Odpowiedź : Tak .

Dotyczy pakietu nr 48 poz. 192 :

Czy Zamawiający dopuści mleko konfekcjonowane w opakowaniach x 32 tabletek po przeliczeniu ilość 4 opakowania .

Odpowiedź : Tak .

Dotyczy pakietu nr 48 poz. 212 :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na osłonki konfekcjonowane w opakowaniach x 144 po przeliczeniu ilość 21 opakowań .

Odpowiedź : Proszę wycenić ilość opakowań do 2-go miejsca po przecinku .

Dotyczy pakietu nr 48 poz. 265 :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na smoczki konfekcjonowane w opakowaniach x 100szt. po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań .

Odpowiedź : Tak .

Dotyczy pakietu nr 48 poz. 293 :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na opakowania zbiorcze x 40 szt. po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań .

Odpowiedź : Tak .

Dotyczy pakietu nr 49 poz. 108 :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na lek konfekcjonowany w opakowaniach x 30 tabletek po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań .

Odpowiedź : Tak .

Dotyczy pakietu nr 53 poz. 1 :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na lek konfekcjonowany w opakowaniach x 5 ampulek po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań .

Odpowiedź : Tak – proszę wycenić ilość opakowań w przeliczeniu do 2-go miejsca po przecinku .

Dotyczy pakietu nr 93 poz. 4 i 5 ;

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na lek konfekcjonowany w opakowaniach x 180 kapsułek po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań ze względu na korzystniejszą ofertę cenową .

Odpowiedź : Nie .

Dotyczy pakietu nr 94 poz. 1 :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na lek w opakowaniu x 60 po przeliczeniu ilość 2 opakowania ze względu na korzystniejszą ofertę cenową .

Odpowiedź : Nie .

Dotyczy pakietu nr 94 poz. 2 :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na lek w opakowaniu x 60 po przeliczeniu ilość 2 opakowania ze względu na korzystniejszą ofertę cenową .

Odpowiedź : Nie .

1.Czy Zamawiający w pakiecie nr 73 dopuści lek Cefazolin – MIP 2g z jednoczesnym przeliczeniem ilości .

Odpowiedź : Nie .

1.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 15 pozycji 1 produktu leczniczego Linezolid r-r do wlewu dożylnego 2mg/ml 300ml w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac x 10 sztuk?

Odpowiedź : Tak .

2.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 16 pozycji 1 diety wspomagającej leczenie ran, bogatoresztkowej, normokalorycznej (1,2 kcal/ml), opartej na białku mleka, zawierająca argininę, witaminy C i E, cynk; całkowita zawartość białka 6,0g/100 ml, osmolarność 345 mOsm/l; % energii z: białka 20%, węglowodanów 47%, tłuszczów 30%, opakowanie typu worek 1000 ml?

Odpowiedź : Tak .

3.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 16 pozycji 4 diety bezresztkowej, normokalorycznej (1 kcal/ml), zawierającej białko mleka (kazeina) oraz białko sojowe, zawartość białka 3,8g/100ml; zawartość DHA+EPA 0,03g/100 ml; % energii z: białka 15%, węglowodanów 55%, tłuszczów 30%, opakowanie typu worek 1000 ml?

Odpowiedź : Tak .

4.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 16 pozycji 5 diety bezresztkowej, hiperkalorycznej (1,5 kcal/ml), zawierającej białka mleka (kazeina, serwatka); zawartość białka 5,6g/100 ml; zawartość DHA+EPA 0,05g/100 ml; % energii z: białka 15%, węglowodanów 50%, tłuszczów 35%, opakowanie typu worek 500 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań na litry?

Odpowiedź : Tak .

5.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 16 pozycji 11 diety bezresztkowej, normokalorycznej (1 kcal/ml), zawierającej białko mleka (kazeina) oraz białko sojowe, zawartość białka 3,8g/100ml; zawartość DHA+EPA 0,03g/100 ml; % energii z: białka 15%, węglowodanów 55%, tłuszczów 30%, opakowanie typu worek 500 ml?

Odpowiedź : Tak .

6.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 17 pozycji 1 diety wspomagającej leczenie ran, bogatoresztkowej, normokalorycznej (1,2 kcal/ml), opartej na białku mleka, zawierająca argininę, witaminy C i E, cynk; całkowita zawartość białka 6,0g/100 ml, osmolarność 345 mOsm/l; % energii z: białka 20%, węglowodanów 47%, tłuszczów 30%, opakowanie typu worek 1000 ml?

Odpowiedź : Nie .

7.Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie 43 opakowania z dwoma portami zabezpieczonymi zatyczkami ze strzałkami, które minimalizują ryzyko pomyłki portu podczas obsługi opakowań?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

8.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 57 pozycji 2 płynu wieloelektrolitowego Benelyte przeznaczonego do stosowania od pierwszego dnia życia, zawierającego w swoim składzie glukozę o stężeniu 1%, 250ml x 20 sztuk?

Odpowiedź : Tak .

9.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 58 płynu wieloelektrolitowego Optilyte, spełniającego najnowsze Polskie Wytyczne Okołooperacyjnego Leczenia Płynami opracowane w ramach prac Sekcji Płynoterapii i Hemostazy Polskiego Towarzystwa Anestezjologii i Intensywnej Terapii, według których należy: stosować zbilansowane roztwory krystaloidów zawierające w swoim składzie wszystkie jony w stosunku zbliżonym do zawartości w osoczu (zawartość jonu chloru poniżej 110mEq/l) oraz osmolarności w granicach 280-295mosm/l?

Odpowiedź : Tak .

10.Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 59 pozycji 4 urządzenia jednorazowego użytku do wielokrotnego pobierania/dostrzykiwania płynu/leku z/do opakowania Extra Spike Plus KabiPac, który nie posiada zastawki zwrotnej, ale posiada dwa filtry: filtr odpowietrzający, czyli

bakteryjny o wielkości porów 3 µm o bardzo wysokiej skuteczności bakteriologicznej wynoszącej > 99,999% (skuteczność bakterijna testowana w warunkach 24 cm/sek., 96% RH, 20°C, na urządzeniu aerozolowym Hendersona, przy wykorzystaniu Bacillus subtilis) oraz co bardzo istotne filtr cząsteczkowy o wielkości porów 5 µm?

Odpowiedź : Tak .

11.Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie 62 pozycji 4 oraz 5 aby produkt metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampulka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza taka możliwość .

12.Czy Zamawiający w Pakiecie 62 pozycji 4 oraz 5 wyrazi zgodę aby produkt metamizole był dostarczany w opakowaniu x 10 ampulek?

Odpowiedź : tak .

13.Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Pakiecie 62 pozycji 7 oraz 8 ampulek w systemie bezigłowym, który w sposób znaczący redukuje możliwość skażenia się personelu medycznego oraz zmniejsza koszty przygotowania leków we wlewach dożylnych?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza taka możliwość .

14.Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie 72, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne dane/ zalecenia dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI co jest istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjentów?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

15.Czy Zamawiający wymaga prod. leczn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

16.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 90 pozycji 1 oraz 2 produktu leczniczego Levofloxacin w opakowaniu z dwoma portami zabezpieczonymi zatyczkami ze strzałkami, które minimalizują ryzyko pomyłki portu podczas obsługi opakowań x 10 sztuk?

Odpowiedź : Tak .

1.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 16 ust. 3 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .

2.Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 2 , 3 .

2.Dostawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne :

a)w wysokości 0,07% wartości brutto dostawy za każdy dzień opóźnienia w dostawie , jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej części dostawy .

b)w wysokości 0,07% wartości brutto dostawy za każdy dzień opóźnienia w usunięciu wad i usterek zgodnie z terminami określonymi w niniejszej umowie , jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części dostawy .

c)za odstąpienie od umowy z przyczyn zależnych od Dostawcy – w wysokości 10% wynagrodzenia umownego , przysługującego Dostawcy za niezrealizowaną część umowy .

3.Zamawiający zapłaci Dostawcy odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych w wysokości 0,01% za każdy dzień opóźnienia od wartości nieopłaconych faktur , jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy .

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .

1.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w § 6 ust. 2 ppkt.b) poprzez o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 20% wartości niezrealizowanej części przedmiotu umowy

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .

2.Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu § 6 ust. 3 projektu umowy dotycząca ograniczenia wysokości naliczania odsetek tylko do 0,01% za każdy dzień , ponieważ jest sprzeczna z ustawą z dnia 8 marca 2013r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych , wyjaśnić należy , że zgodnie z art. 13 ustawy o terminach zapłaty w transakcjach z dnia 8 marca 2013r. (Dz.U. z 2013r. poz. 403) „Postanowienia umowy wyłączające lub ograniczające uprawnienia wierzyciela lub obowiązki dłużnika są nieważne , a zamiast nich stosuje się przepisy ustawy „Art. 13 ww ustawy ustanawia zatem wprost rygor nieważności postanowień umownych ograniczających lub wyłączających prawa wierzyciela m.in.

z art. 8 ust. 1 ww ustawy uprawniających wierzyciela do dochodzenia odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych .

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .

3. Do treści § 8 ust. 4 projektu umowy prosimy o dodanie z przesłanką wynikającą z treści 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 Kupującego”

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .

4. 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 pozycji itp. , zgodnie z art. 144 ust. 2 w związku z art. 144 ust. 1-1b 1d 1c Ustawy PZP brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §8 ust. 6 umowy . Czy w związku z tym Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie .

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .

5. Ze względu na to , że zapis § 10 ust. 2 myślnik trzeci projektu umowy jest niejednoznaczny prosimy o podanie przykładów przez Zamawiającego , które będą podstawą (przyczyną) do jego odstąpienia od umowy jeśli Dostawca odmówi dostarczenia towaru ,,

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .

6. Do treści § 10 ust. 2 myślnik trzeci projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 KC” ..z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności , które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu” .

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .

7. Do treści § 11 ust. 5 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką zawartą w art. 552 KC z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności , które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu .

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .

8. Do treści § 12 ust. II pkt. 3 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką zawartą w art. 552 KC z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu .

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .

Pytania do Pakietu nr 17 pozycja 1 :

Czy zamawiający ma na myśli dietę do żywienia dojelitowego wspomagającego leczenie ran zawierającą minimum 0,85g/100ml argininy oraz 1,9g/100g Zn:9,2g/100ml Seleniu , VitC 36,5 mg/100ml oraz Vit E 7,2mg/100ml .

Suplementacja argininy powoduje wzrost poziomu hydrosyproliny , przyspiesza syntezę kolagenu oraz reepitelizację (odbudowanie naskórka) . Zgodnie z zaleceniami Pol. Tow. Chir. Naczy . dzienna dawkę 12g 1-argininy / dobę . W Cubisonie 1500ml/dobę – otrzymujemy dawkę 1,275g argininy . Ponadto VitE w synergii z Vit C , selenem , Chromem i Cynkiem zwiększa syntezę kolagenu co przyczynia się do szybkiego gojenia ran . Zostało to dowiedzione w badaniu Ceredy .

Odpowiedź : Tak .

Kierownik Zamawiającego