

Data zamieszczenia na stronie internetowej Zamawiającego : 09.05.2017r.

Wysokie Mazowieckie dn. 09.05.2017r.

### **Wg rozdzielnika**

**Dotyczy : Postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na zakup leków  
Nr sprawy 6/ 2017 .**

Otrzymałmy zapytanie do w/w postępowania następującej treści :

1.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 12 pozycja 1 sterylnego przyrządu Ekstra Spike Plus Kabi Pac do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów do / z fiolek i butelek , posiadający ostry kolec wprowadzony do fiolki lub butelki zabezpieczony sterylną osłonką końcówką Luer Lock osłoniętej komorą otwieraną i zamykaną jednoręcznie w formie zatrzaskowej , zintegrowany filtr przeciwbakteryjny o dużej powierzchni bez zastawki zwrotnej , który jest kompatybilny ze wszystkimi opakowaniami stojącymi dostępnymi na rynku polskim .

**Odpowiedź ; Tak .**

- 1.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w § 6 ust. 2 pkt.b) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 20% wartości niezrealizowanej części przedmiotu umowy .
- 2.Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu § 6 ust. 3 projektu umowy dotyczących ograniczenia wysokości naliczenia odsetek tylko do 0,01% za każdy dzień , ponieważ jest sprzeczna z ustawą dnia 8 marca 2013r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych . Wyjaśnić należy , że zgodnie z art. 13 ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych 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 .
- 3.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 .
- 4.Do treści § 10 ust. 2 myślnik trzeci projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych 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 Kupującemu „ .

**Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .**

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 Zapytanie o zmianę postaci nie dotyczy pozycji uwzględniających konkretne wymiary tabletek .

**Odpowiedź : Proszę zadać pytanie do konkretnych pozycji .**

2.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań ( tabletek , ampułek , kilogramów ) celem przedstawienia oferty korzystniejszej cenowo . jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznych ( czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę , czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku .

**Odpowiedź : Proszę zadać pytanie do konkretnych pozycji .**

3.Prosimy o podanie w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek , ampułek , kilogramów ) niż umieszczone 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 ) .

**Odpowiedź : Proszę zadać pytanie do konkretnych pozycji .**

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 ostatecznej ceny i informacji pod pakietem .

**Odpowiedź : Tak .**

1.Prosimy o dopuszczenie zamiennika w postaci preparatu probiotycznego o nazwie LactoDr krople o takim samym statusie rejestracyjnym , postaci i stężeniu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG jak preparat wymieniony z nazwy własnej w SIWZ .

**Odpowiedź : Dopuszczamy .**

**Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 5 poz. 152 w przedmiotowym postępowaniu :**

2.Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonego do stosowania u niemowląt , dzieci i osób dorosłych zawierającego w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU / kapsułkę .

**Odpowiedź : Dopuszczamy .**

**Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 5 poz. 220 w przedmiotowym postępowaniu :**

3.Z uwagi na podanie w SIWZ parametrów suplementu diety występującego na polskim rynku zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie HepaDr zawierającego asparaginian irnityny (100mg) i cholinę (35mg) w postaci tabletek powlekanych .

**Odpowiedź : Nie .**

**Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 5 poz. 232-237 w przedmiotowym postępowaniu :**

4.Przebieg postępowania przetargowego oparty na zasadach uczciwej konkurencji umożliwia złożenie ofert przez wiele firm i z pewnością jest korzystny dla Zamawiającego zarówno ze względów finansowych jak i na jakość oferowanych produktów . Zdefiniowane w SIWZ przez zamawiającego z nazwy własnej paski testowe ( będącej zastrzeżonymi znakami towarowymi) wskazują konkretnych producentów oferowanego sprzętu , ponieważ wyłącznie jeden konkretny producent wytwarza paski testowe o konkretnej zastrzeżonej nazwie , zatem niemożliwe jest złożenie oferty równoważnej opisowi przedmiotu zamówienia . Obecne warunki graniczne SIWZ nadają konkretnym producentom monopol na kształtowanie ceny oferty samodzielnie lub poprzez podmioty z nimi powiązane . Czy z uwagi na poszanowanie zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji ( art. 7 ust. PZP ) oraz na zasadę opisywania przedmiotu w sposób nieograniczający uczciwej konkurencji (art.29 ust.PZP) Zamawiający dopuści jako produkt równoważny nowoczesne , konkurencyjne paski testowe do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów na zasadzie określonej przez Zamawiającego) , charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami :

a)Funkcja Auto – coding (bez 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 oksydaza glukozy, d)zakres podawanych wyników pomiaru 20-600mg/dl , e)czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra , f) zakres 10-70% umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej osób dorosłych i noworodków , g)stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki , h)temperatura działania w zakresie 5-45<sup>0</sup> C , i) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem .

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .**

5.Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do 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)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 (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiolki x25pasków) , h)zakres hematokrytu

20-60% i zakres pomiarowy 10-900mh/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO15197 i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa diabetologicznego w pełnym zakresie , i)zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32<sup>o</sup> C , j)paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem .

**Odpowiedź ; Zgodnie z SIWZ .**

**Zwracamy się z zapytaniem dotyczącym pakietu nr 3 :**

1.Czy wyrażają Państwo zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych wielkościach opakowań tj. -w pozycji 6,7,8,9 proponujemy opakowania 90 tabletek , zamiast 30 tabletek .

**Odpowiedź : Tak .**

2.Prosimy określić jak należy przeliczyć zamawiane ilości jeżeli oferujemy inne wielkości opakowań i otrzymujemy liczby ułamkowe zaokrąglić do pełnych opakowań czy zachować dwa miejsca po przecinku .

**Odpowiedź : Proszę zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku .**

**Pakiet nr 5 poz. 15 :**

Prosimy o doprecyzowanie postaci , ponieważ na terenie RP występuje lek w postaci kremu lub maści .

**Odpowiedź : Maść .**

Pakiet nr 5 poz. 55 , 56 : brak na terenie RP leku zarejestrowanego x 28tabl. , czy Zamawiający dopuści wycenę x 30 tabl. po 1 op.

**Odpowiedź : Tak .**

Pakiet nr 5 poz. 68 – brak na terenie RP leku zarejestrowanego x 30tabl. czy Zamawiający dopuści wycenę x 28tabl. w ilości 17 op.

**Odpowiedź : Tak .**

Pakiet nr 5 poz. 74 – brak produkcji , brak zamiennika na terenie RP , prosimy o wydzielenie pozycji .

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .**

Pakiet nr 5 poz. 90 – prosimy o doprecyzowanie dawki oraz ilości w op.

**Odpowiedź : 60mgx100tabl.**

Pakiet nr 5 poz. 116 – prosimy o doprecyzowanie dawki oraz ilości w op.

**Odpowiedź : 0,2gx20tabl. powl.**

Pakiet nr 5 poz. 200 , 257 – brak na rynku RP leku zarejestrowanego x 30 tabl. dojelitowych , czy Zamawiający dopuści x 60 tabl. doj. W ilości 10op.

**Odpowiedź : Pozycja 200 – Tak . , pozycja 257 – Zgodnie z SIWZ .**

Pakiet nr 5 poz. 210 – prosimy o doprecyzowanie dawki oraz ilości w op.

**Odpowiedź : 5mgx20tabl.**

Pakiet nr 5 poz. 220 – czy Zamawiający wymaga wycenę leku zarejestrowanego jako produkt leczniczy – Inhepax x30 tabl. w ilości 67op. , czy Hepatil x 40 (suplement diety) składający się z dwóch substancji zawiera 100mg L-asparagianu L-ornityny , 35mg choliny .

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .**

**Pytanie 1 :**

Czy Zamawiający w pakiecie 5 zadanie 281 Sevofluran dopuści równoważny preparat z zawartością wody poniżej 0,03% wyposażony w system wlewowy Dreager Fill tj. adapter wielokrotnego użytku (adapter nakręcony na butelkę , stanowi szczelny bezpośredni system napełniania parownika , umożliwiający bezpieczne uzupełnienie parowników) oraz w butelce aluminiowej odpornej na uszkodzenia mechaniczne , wraz z bezpłatnym użyczeniem parowników kompatybilnych z systemem i aparatami do znieczulenia w ilości wymaganej przez Zamawiającego .

Uzasadniając nasze zapytanie o dopuszczenie do zaferowania naszego równoważnego preparatu Sevoflurane Baxter 250ml , podkreślamy , że posiada on identyczne wskazania zarówno w profilaktyce jak i w leczeniu . Mniejsza zawartość wody w naszym preparacie wynika z innego rodzaju opakowania tj. butelka aluminiowa , która jest pozbawiona cech kwasu Lewisa , który mógłby powodować rozpad Sevofluranu . Jednocześnie chcemy się powołać na zapis w Farmakopei Stanów Zjednoczonych . „Wymagania dotyczące zawartości wody zostały zmienione , ponieważ Sevofluran powinien zawierać śladowe ilości wody w celu zapobiegania rozkładowi produktu podczas przechowywania w pojemnikach szklanych . Jeżeli produkt pakowany jest do pojemników nie zawierających szkła lub pojemników nie posiadających miejsc kwasowych Lewisa nie ma potrzeby obecności wody . Sevoflurane Baxter posiada specyfikację zawartości wody nie większej niż 130ppm i wykazano , że jest stabilny . Nie obserwowano tworzenia fluorowodoru ani innych produktów rozpadu Sevofluranu w warunkach normalnego lub przyśpieszonego badania stabilności

1.Pharmacopeial Forum Volume 26 , Number 3 , page 739 May-June 2000 .2.Data on file at Baxter

Healthcare . Obecne określenie przedmiotu zamówienia nie daje możliwości zastosowania leków równoważnych , posiadających identyczne wskazania , co stanowi o naruszeniu zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców określonych w art. 7 ust.1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004r. , który obliuguje Zamawiającego do przeprowadzenia postępowania o udzieleniu zamówienia w oparciu o te zasady . Opis przedmiotu zamówienia dokonany przez Zamawiającego w przywołanym wyżej pakiecie narusza także art. 29 ust. 2 , który nakazuje by nie opisywać go w taki sposób , który ograniczałby uczciwą konkurencję .

**Odpowiedź ; Tak .**

Pytanie 2 :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 5 zadania 281 Sevofluran do osobnego pakietu . Wyrażona zgoda pozwoli na udział w nowo utworzonym pakiecie większej ilości oferentów , a co za tym idzie uzyskanie Zamawiającego konkurencyjnych cenowo ofert.

**Odpowiedź : Nie .**

1.Dotyczy pakietu nr 5 poz. 233 (paski do pomiaru glukozy we krwi do glukometru ACCU CHEK

GOx50szt.) – Czy Zamawiający ze względu na wycofanie z dystrybucji pasków do glukometru

Accu-Chek Go dopuści równoważne testy paskowe Accu-Chek Active lub Accu-Chek Performa .

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .**

**Kierownik Zamawiającego**