



Szpital Powiatowy
w Rawiczu Sp. z o.o.

ul. Gen. Grota Roweckiego 6, 63-900 Rawicz
T: +48 65 546 24 13-16 (centrala), T: +48 65 545 21 62 (sekretariat)
F: +48 65 546 70 61, E: sekretariat@szpitalrawicz.pl, www.szpitalrawicz.pl
NIP: 699-19-19-769, REGON: 300904130, KRS: 0000316422
Getin Noble Bank SA Nr konta: 51 1560 0013 2367 2722 7424 0001
Kapitał zakładowy: 34 mln 835 tys. zł w całości opłacony



Rawicz dnia 29.11.2018r.

NLO-3820-10/PN/18

Do wiadomości
Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: "**Zakup i dostawa leków na potrzeby Szpitala Powiatowego w Rawiczu Sp. z o. o.**"
NLO-3820-10/PN/18

Szpital Powiatowy w Rawiczu Sp. z o.o. w odpowiedzi na zapytania Wykonawców udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie nr 1

Pakiet Nr 14, pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie wyrobu medycznego o pojemności 6 ml w dawce 2g +0,05g / 100g

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2

Pakiet Nr 33, pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie wapna w opakowaniu 5 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, z obowiązkiem przeliczenia ilości.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 17 w **poz. 11** produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy zawierający aminokwasy w ilości 80g, azot 13,2g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkami oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 2400kcal, do włączenia centralnego – Multimel N7-1000E 2000ml ?

Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 17 w **poz. 12** produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy zawierający aminokwasy w ilości 22g, azot 3,6g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkami oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 610kcal, do włączenia centralnego lub obwodowego– Multimel N4-550E 1000ml ?

Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 17 w **poz. 13** produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy zawierający aminokwasy w ilości 51g, azot 8,4g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 1525kcal, do włączenia centralnego – Multimed N6-900E 1500ml ?

Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 17 w **poz. 14** produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy zawierający aminokwasy w ilości 33g, azot 5,4g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 910kcal, do włączenia obwodowego lub centralnego – Multimed N4-550E 1500ml ?

Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 17 w **poz. 15** produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy zawierający aminokwasy w ilości 44g, azot 7,3g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 1215kcal, do włączenia obwodowego lub centralnego – Multimed N4-550E 2000ml ?

Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 8

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, 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)?

Odpowiedź: Ilości opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 9

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki leczniczej różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiołki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 10

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga wyceny każdej pozycji Formularza 2.2., także w przypadku zaprzestania lub braku produkcji. Wszystkie podane przez Wykonawcę ceny obowiązują Wykonawcę przez cały okres realizacji umowy.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania 26 poz. 2, 3 i 4 co umożliwi przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów, a tym samym zwiększy konkurencyjność złożonych ofert?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 12

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **Pakiecie nr 21 w pozycji nr**

1,2,5,6,7,8,15,16,17,18,19,20,21,22

preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 13

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu nr 21 pozycji nr 3** i utworzenie z tej pozycji osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 14

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie w **Pakiecie nr 21 w pozycji nr 13** roztworu NaCl do irygacji w opakowaniu typu Pour Bottle, czyli w kwadratowej odkręcanej butelce, której szyjka zabezpieczona jest specjalnym kołnierzem zapobiegającym potoczeniu się kropli po zewnętrznej powierzchni butelki? Produkt można bezpiecznie podgrzewać w łaźni wodnej do temperatury 65°C. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ww. produkt natomiast nie wyraża zgody na wydzielenie go do osobnego pakietu.

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 21 w pozycji nr 24,26,27** dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na,Cl,K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worek z dwoma portami?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 16

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 17

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt. 2):

1. Zamawiający może naliczyć karę umowną Wykonawcy:

za opóźnienie w realizacji dostaw przedmiotu zamówienia lub zwłokę w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad – w wysokości 0,5% wartości brutto opóźnionego w realizacji/ wadliwego przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w realizacji/ wadliwego przedmiotu zamówienia

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 18

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. – tabl. dojelit., tabl.-kaps., tabl.-drażetki; amp.-fiol.; fiol.-amp-strz, tabl.o przedłużonym uwalnianiu – tabl., o zmodyfikowanym uwalnianiu, fiol za worek, worek za – KabiPack i odwrotnie

Odpowiedź: Zamawiający wnosi o wskazanie konkretnych pozycji asortymentu wymienionego w Formularzu 2.2.

Pytanie nr 19

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wycenić go wcale?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny każdej pozycji Formularza 2.2., także w przypadku zaprzestania lub braku produkcji. Wszystkie podane przez Wykonawcę ceny obowiązują Wykonawcę przez cały okres realizacji umowy.

Pytanie nr 20

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 5 i 6. Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 21

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 14. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 22

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 14. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin

posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 23

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 39 i 40. 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?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 24

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 51. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 25

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 54. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 26

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 42. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 27

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 56. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr A?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 28

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 73. W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę opakowania na 28ml. Ilość opakowań jaką należy wycenić pozostaje bez zmian tj. należy wycenić 50 opakowań.

Pytanie nr 29

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 99. 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?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 30

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 99. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 31

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 101. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu zarejestrowanego jako suplement diety?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 32

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 60. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 33

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 61. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 34

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 11. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 35

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 28. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 36

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 37

Dotyczy pakietu nr 19 poz. 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu: Methadoni hydrochloridum, 10 mg/ml, but. 1000 ml (wraz z przeliczeniem ilości opakowań - tj. 1 opak.), koncentrat do sporządzania roztworu doustnego, którego stabilność po otwarciu w temp. poniżej 25 stopni C wynosi 90 dni, a po sporządzeniu roztworu 14 dni, ze wskazaniem do substytucyjnego podtrzymującego leczenia uzależnienia od opioidów u dorosłych w połączeniu z odpowiednią opieką medyczną, społeczną i psychospołeczną?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 38

Dotyczy pakietu nr 26 poz. 7. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 39

Dotyczy pakietu nr 33 poz. 1. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Intersorb Plus 5l. W przypadku zgody, proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Należy wycenić 5 opakowań.

Pytanie nr 40

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 12. Czy Zamawiający miał na myśli lek Calcii glubionas w dawce 1000mg/10ml? (brak dawki wskazanej w siwz).

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 41

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 25. Czy Zamawiający miał na myśli lek Glucosum w dawce 200mg/ml? (brak dawki wskazanej w siwz)

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 42

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 25. Proszę o sprecyzowanie dawki, jaką należy wycenić lub podanie przykładowej nazwy handlowej.

Odpowiedź: Glucosum w dawce 500mg/ml.

Pytanie nr 43

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 35. Czy Zamawiający miał na myśli Insulinum humanum - Insulina krótkodziałająca, Otrzymana metodą rekombinacji DNA E.Coli w dawce 100 j.m./ml?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 44

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 50. Proszę określić wielkość fiołki.

Odpowiedź: 100ml.

Pytanie nr 45

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 12. Proszę o dopuszczenie jedyne go dostępnego 120ml. Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Należy wycenić 10 opakowań.

Pytanie nr 46

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 227. Czy Zamawiający oczekuje wyceny 5 opakowań a 10g?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny 5 opakowań a 5g.

Pytanie nr 47

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 35. Czy Zamawiający miał na myśli preparat Fenoterolum + Ipratropii bromidum w dawce 0,5 mg bromowodorku fenoterolu + 21 µg bromku ipratropium?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 48

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 43 i 44. W związku ze zmianą wielkości opakowania przez producenta na 400 g, proszę o dopuszczenie wyceny takiego opakowania, oraz określenie ilości, jaką należy wycenić.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Należy wycenić po 6 opakowań.

Pytanie nr 49

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 54. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w opakowaniu 160g z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Należy wycenić po 10 opakowań.

Pytanie nr 50

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 98. Proszę o dopuszczenie wyceny EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 51

Dotyczy pakietu 13 poz. 6. Czy Zamawiający wymaga wyceny leku Polopiryna S, 300 mg, tabl.?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 52

Dotyczy pakietu 28 poz. 3. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Glyceroli 85%. (producent zmienił opakowanie z 86% na 85%).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 53

Dotyczy pakietu 26 poz.53. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu dostępnego w dawkach 2,5 g, 5g, 10 g. Pozwoli to przystąpić większej liczbie oferentów, a tym samym uzyskać korzystniejszą cenę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 54

Proszę o dopuszczenie wyceny leków w postaci:

- amp. – pakiet 13 poz. 8 i 9
- butelki – pakiet 1 poz. 46
- fiolki – pakiet 1 poz. 13, 42, pakiet 9 poz. 16 i 17
- tabl. draż. – pakiet 5 poz. 66
- tabl. powł. – pakiet 5 poz. 59, 75, 82 i 88,
- pakiet 6 poz. 13 i 14,
- pakiet 8 poz. 23,
- pakiet 10 poz. 9, 14, 23,
- pakiet 13 poz. 3 i 4,
- pakiet 25 poz. 2,
- tabl. – pakiet 5 poz. 35, pakiet 22 poz. 4.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, przy czym w pakiecie 25 poz. 2 wymaga tabletek powlekanych o przedłużonym działaniu.

Pytanie nr 55

Dotyczy pakietu 15 poz. 7. Czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci tabl o przedłużonym uwalnianiu.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 56

Dotyczy pakietu 25 poz. 1. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w postaci tabl o zmodyf. uwalnianiu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 57

W związku z zakończeniem produkcji proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu pozycji z pakietu 1 poz. 27.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny preparatu o tym samym składzie chemicznym, dawce 1mg/ml, opakowanie a 10amp., 25 opakowań.

Pytanie nr 58

Do treści §5 ust.1 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §5 ust.1 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie do §5 ust.1 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo

pisemną zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Pytanie nr 59

Do §6 ust.1 pkt 2) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uściślenie zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru lub zareklamowanej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia lub nie dostarczonego zamówienia podlegającego reklamacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 60

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §10 ust 6 pkt 8) projektu umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 61

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 62

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksla in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wiarygodności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 63

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.7? wszelka niezgodność dostawy z zamówieniem oznacza w istocie reklamację, która winna być rozpatrywana z udziałem Wykonawcy. Jednostronne 'odsyłanie' towaru przez Zamawiającego naruszą zasadę udziału sprzedawcy w rozpatrywaniu reklamacji i grozi Wykonawcy rażąco stratą. O reklamacjach ilościowych mówi par. 5.2 umowy, stąd zapis par. 2.7 jest zbędny i nakłada się na zakres wskazany w par. 5.2.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 64

Czy „48 godzin roboczych”, o których mowa w par. 5.3 to 6 dni roboczych (6 dni po 8 godzin roboczych dziennie)? Jeśli NIE, to czy Zamawiający w par. 5.3 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 3 dni roboczych.

Pytanie nr 65

Czy zamawiający w ZADANIU 4, POZ.42 wyrazi zgodę na zaproponowanie preparatu równoważnego LIOTON, ale w dawce 1000 IU/g w żelu, opak. 30g, w ilości 60 opak.?

Odpowiedź: Tak.

KIEROWNIK
DZIAŁU LOGISTYKI
Renata Pazola
Renata Pazola