

Znak sprawy SZM/DN/DZ/340/29/2016

### Wszyscy Uczestnicy Postępowania

Dotyczy: Przetarg nieograniczony na wykonywanie dla potrzeb Szpitala Miejskiego w Siemianowicach Śląskich dostaw leków.

W związku z prowadzoną procedurą przetargową w temacie jak wyżej w celu zachowania jej prawidłowości zgodnie z art. 38 ust. 1 w powiązaniu z art. 38 ust 2 Ustawy Prawo zamówień publicznych informujemy Państwa o wniesionych zapytaniach i udzielonych odpowiedziach:

#### Pytanie nr 1

Czy w PAKIET nr 2 LEKI poz. 46 (Macrogolum pr. D/sporz.zawiesiny doustnej saszetki 74 g x 48 szt.) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep x 4 sasz. (Pr. Do p.rozt.doust. 1 zestaw) i po przeliczeniu zaoferowanie 180 opakowań?

Informujemy, że jeden zestaw czterech saszetek Moviprep zawiera (Pr. Do p. rozt. doust. 1 zestaw: 2 torebki A + 2 torebki B. Saszetka A: Makrogoł 100g, Sodu siarczan bezwodny 7,5g, Sodu chlorek 2,691, Potasu chlorek 1,015g. Saszetka B: Kwas ascorbowy 4,7g, Sodu ascorbinian 5,9g.) i pozwala na przygotowanie do zabiegu jednego pacjenta.

Skuteczne oczyszczanie jelita uzyskuje się już przy użyciu 2 litrów leku MOVIPREP® dzięki połączeniu makrogołu 3350 z komponentą askorbinową i elektrolitami.

Dodatek askorbinianu powoduje nasilenie efektu przeczyszczającego poprzez zwiększenie objętości stolca o 25% w porównaniu do efektu wywołwanego przez roztwór niezawierający tego składnika.

Badania wykazały, że w porównaniu do 4 litrów innego, badanego roztworu z makrogołem:

- MOVIPREP® (2 l) ma zdecydowanie lepiej akceptowaną objętość, dzięki czemu jest łatwiejszy do wypicia dla pacjentów.
- MOVIPREP® (2 l) jest oceniany przez pacjentów jako zdecydowanie smaczniejszy (o smaku cytrynowym).
- MOVIPREP® (2 l) posiada zbliżony profil bezpieczeństwa.

#### ODPOWIEDŹ.

Zgodnie z zapisami SIWZ.

#### Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego o działaniu przeciwzakrzepowym oraz przeciwbakteryjnym?

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

#### ODPOWIEDŹ.

Zgodnie z zapisami SIWZ. Zamawiający oczekuje produktu leczniczego Heparin inj. 25000 j.m /5 ml x 10 fiol.

#### Pytanie nr 3

Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

#### ODPOWIEDŹ.

Zamawiający prosi o podanie ostatniej ceny wraz z adnotacją.

#### Pytanie nr 4

Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.

#### ODPOWIEDŹ.

Zamawiający prosi o podanie ostatniej ceny wraz z adnotacją.

KK

**Pytanie nr 5**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu numer 1 pozycji 73,74,110,112,129,242 i utworzenie z nich osobnego pakietu. Pozwoli to na przystąpienie do przetargu większej ilości wykonawców oraz na złożenie oferty korzystniejszej cenowo.

**ODPOWIEDŹ.**

Zgodnie z zapisami w SIWZ.

**Pytanie nr 6**

W Pakiecie nr 1, pozycje 68,251,301 oraz Pakiet nr 2 pozycja 72, Zamawiający wymaga wyceny preparatów, których produkcja została zakończona. Prosimy o określenie jak postąpić w tej sytuacji. Czy Zamawiający wykreśli pozycje, czy należy podać ostatnią cenę i informację o zakończonej produkcji.

**ODPOWIEDŹ.**

Zamawiający prosi o podanie ostatniej ceny wraz z adnotacją.

**Pytanie nr 7**

Czy w Pakiecie 1, pozycja 272, Zamawiający dopuści wycenę Tormentile forte maść 20g FARMINA?

**ODPOWIEDŹ.**

Zgodnie z zapisami w SIWZ.

**Pytanie nr 8**

Czy zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™( cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 5ml (objętość 5ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych do przepłukiwania dostępu naczyniowego zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Nr kat.: 3854E1. Opakowanie zawiera pojedynczo pakowane ampułko-strzykawki w ilości 120 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 124 z pakietu nr 1 Leki i stworzy osobny pakiet?

**ODPOWIEDŹ.**

Zgodnie z zapisami SIWZ. Zamawiający oczekuje produktu leczniczego Heparin inj. 25000 j.m /5 ml x 10 fiol.

**Pytanie nr 9**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 95 w przedmiotowym postępowaniu:

Prosimy o dopuszczenie równoważnego preparatu probiotycznego o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującego w postaci kapsułek i z takim samym stężeniem probiotycznych drożdżaków *Saccharomyces boulardii* (250 mg), konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań.

**ODPOWIEDŹ.**

Zgodnie z zapisami SIWZ. Zamawiający oczekuje produktu leczniczego Enterol x 10 kaps.

**Pytanie nr 10**

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym SZM/DN/DZ/340/29/2016, w pakiecie (zadaniu) PAKIET nr 1 LEKI, w pozycji 95 dotyczącej „Enterol x 10 kaps” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin Enteric x 15 kapsułek lub Floractin Enteric box (10 blistrów x 15 kapsułek - z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascos Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Pozwoli to naszej firmie złożyć poprzez współpracujące z nami hurtownie konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców

**ODPOWIEDŹ.**

Zgodnie z zapisami SIWZ. Zamawiający oczekuje produktu leczniczego Enterol x 10 kaps.

**Pytanie nr 11**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwięzaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 14FR i długości 17 cm, 20 cm, 25 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich,

zestaw aperiogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik przewodzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy)?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 13 z pakietu 5 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**ODPOWIEDŹ.**

Zgodnie z zapisami w SIWZ.

**Pytanie nr 12**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 2 poz. 33 (Esomeprazol proszek ds. roztw d/wstrzyk inj. 0,040 x 10 fiolek) wymaga, aby preparat esomeprazol proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji (Esomeprazolom inj.) posiadał zarejestrowane wskazanie u dzieci młodzieży w wieku od 1 do 18 lat do hamowania wydzielania żołądkowego, gdy podanie doustne jest niemożliwe, w sytuacjach takich choroba refluksowa przełyku (GERD) u pacjentów z refluksowym zapaleniem przełyku z nadżerkami i (lub) ciężkimi objawami refluksu ?

**ODPOWIEDŹ.**

Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie nr 13**

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-HF-Pre™ stosowany w hemofiltracji w Pre-dylucji do wszystkich urządzeń CRRT zawierający w swoim składzie cytrynian sodu i elektrolity ( Na 139,9; K 3,0; Mg 0,5; Cl 104,0; Glukoza 5,0; Cytrynian sodu 13,3 mmol/l ) w opakowaniu 5000ml dostosowany do różnych rodzajów połączeń (nakładka typu luer-lock, igła typu spike, igła)?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1, 2 i 3 z pakietu 5 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

**ODPOWIEDŹ.**

Zgodnie z zapisami w SIWZ. Pakiet nr 5 stanowi całość dla zapewnienia kompatybilności oferowanych produktów.

**Pytanie nr 14**

Uprzejmie prosimy o informację, czy w Pakiecie 5 – Produkty do zabiegów CRRT - Zamawiający zgodzi się na wydłużenie realizacji dostaw **\*cito\*** w szczególnych okolicznościach, których nie można było wcześniej przewidzieć z 5 godzin od chwili złożenia zamówienia do 12 godzin od chwili złożenia zamówienia.

**ODPOWIEDŹ.**

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na termin dostawy na „Cito” do 12 godzin od złożenia zamówienia- dotyczy Pakietu nr 5.

**Pytanie nr 15**

Dotyczy: PAKIET nr 5 PRODUKTY DO ZABIEGOW CRRT, ilość pozycji 13, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści cewnik poliuretanowy, dwuświatłowy 12FR i długości 15 cm, 20cm, 24cm widoczny w RTG, biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika miękący po wkuciu dla zwiększenia komfortu i bezpieczeństwa pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawka 5ml, 8Fr x 10cm Rozszerzacz 12Fr x 15cm Rozszerzacz, 0.038” znaczonego przewodnika J-Flex Tip, Koreczki Heparinizowane.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 13 z Pakiet nr 5 i utworzy osobny pakiet?

**ODPOWIEDŹ.**

Zgodnie z zapisami w SIWZ.

**Pytanie nr 16**

Dotyczy: PAKIET nr 1 LEKI, ilość pozycji 304, pozycja 124

Czy zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™( cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 5ml (objętość 5ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych do przepłukiwania dostępu naczyniowego zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Nr kat.: 3854E1. Opakowanie zawiera pojedynczo pakowane ampułko-strzykawki w ilości 120 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 124 z Pakiet nr 1 Leki i stworzy osobny pakiet?

**ODPOWIEDŹ.**

Zgodnie z zapisami SIWZ. Zamawiający oczekuje produktu leczniczego Heparin inj. 25000 j.m /5 ml x 10 fioł.

**Pytanie nr 17**

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 poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust.1 /in fine/ Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust.2 i §7 ust.1 ppkt i) umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**ODPOWIEDŹ.**

Z uwagi na specyfikę prowadzonej działalności Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 18**

Do treści §1 ust. 4 pkt b) projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodnie 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 skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §1 ust. 4 pkt b) 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.**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie nr 19**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę warunków zawartych w §1 ust.4 ppkt e) oraz §2 ust.3 ppkt b) projektu umowy, poprzez wydłużenie terminu dostaw, których nie można było wcześniej przewidzieć, w trybie "cito" do 7 godzin?

**ODPOWIEDŹ.**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie nr 20**

Do §1 ust.4 ppkt f) projektu umowy. Ze względu na rygorystyczne wymagania wynikające z konieczności przestrzegania Prawa farmaceutycznego, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wymiany reklamacyjnej również jakościowej do 48 godzin?

**ODPOWIEDŹ.**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie nr 21**

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 na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §2 ust.4, §7 ust.1 ppkt b) i ppkt j) projektu umowy)?

**ODPOWIEDŹ.**

W opisanych sytuacjach Zamawiający nie wyklucza wyrażenia zgody na częściowe rozwiązanie umowy bez konieczności zapłaty kar.

**Pytanie nr 22**

Do treści §2 ust.5 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.**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie nr 23**

Prosimy o dopisanie do §3 ust.8 projektu umowy: "...zgodnie z art.4 pkt 3 Ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych".

**ODPOWIEDŹ.**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie nr 24**

Do §4 ust.2 ppkt a) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia, a jeśli termin dostawy określony jest w godzinach to w wysokości 0,1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdą godzinę opóźnienia?

**ODPOWIEDŹ.**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie nr 25**

W kontekście kary wymienionej w §4 ust.2 ppkt c) projektu umowy prosimy o wyjaśnienie jakie zdarzenia Zamawiający ma na myśli podając jako przesłankę nałożenia kary nienależyte wykonanie umowy (prosimy o przykłady).

**ODPOWIEDŹ.**

Nienależyte wykonanie umowy jest terminem kodeksu cywilnego w taki sposób jest interpretowane przez Zamawiającego. Jeżeli dane zachowanie Wykonawcy będzie np. polegało na opóźnieniu dostarczenia towaru kary umowne nie będą kumulowane z przesłanki opóźnienia i przesłanki należytego wykonania.

**Pytanie nr 26**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §4 ust.2 ppkt d) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

**ODPOWIEDŹ.**

Tak. Zamawiający zmienia zapis w §4 ust.2 ppkt d).

Zapis przyjmuje następującą formę:

„w przypadku wypowiedzenia lub rozwiązania umowy przez Zamawiającego albo odstąpienia od niej z przyczyn leżących po stronie Dostawcy - w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy.

**Pytanie nr 27**

Do treści §4 ust.3 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.**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie nr 28**

Do treści §5 ust.3 pkt 1) 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.**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Wyjaśnienia do zapisów SIWZ – Załącznik nr 1 - Pakiet nr 1 pozycja 71 i Załącznik nr 3 – Pakiet nr 1**

Jest:

71	Desfluran płyn do inhalacji 240 ml butelka x 6 szt w opakowaniu + <b>4szt parowników do wypożyczenia na czas trwania umowy</b>	op	15
----	--	----	----

Winno być:

71	Desfluran płyn do inhalacji 240 ml butelka x 6 szt w opakowaniu + <b>1 szt. parownika do wypożyczenia na czas trwania umowy</b>	op	15
----	---	----	----

W wyniku popełnionego błędu pisarskiego Zamawiający poprawia zapisy w Załączniku nr 1 i 3 do SIWZ.

SPECJALISTA  
ds. Zamówień Publicznych

Krzysztof Kot

KANCELARZKA  
Katarzyna Dmoch-Krajewska

PRZEDSIĘWZIENIE  
PRZEZ ZARZĄD  
AGNIESZKA WOŁOWIEC

Agnieszka Wołowicz

