

Dotyczy: przetarg nieograniczony na dostawę leków – 79 pakietów. Nr sprawy 25/2013r. (Leki)

Pyt Nr 1

Czy Zamawiający wymaga aby Midazolam w pakiecie 4 pozycja 36, 37, 38 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. Tak

Pyt Nr 2

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 6 i 7 wymaga, aby Cefuroxym był stosowany bez ograniczeń wiekowych (od 1 dnia życia)?

Odp. Nie

Pyt Nr 3

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 6 i 7 wymaga, aby Cefuroksym miał w rejestracji wskazanie do stosowania m.in. zakażeniu skóry i tkanek miękkich, zakażenia kości i stawów, zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych, zapobieganie zakażeniom w chirurgii w okresie okołoperacyjnym?

Odp. Nie

Pyt Nr 4

Czy Zamawiający, w pakiecie 5 poz. 2 wymaga, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odp. Nie

Pyt Nr 5

Dotyczy Pakiet nr 22

Czy Zamawiający dopuści dostawę wapna anestetycznego – stosowanego we wszystkich typach aparatów do znieczulenia, z indykatozem barwnym, zmieniającym barwę z białego na fioletowy przy stosowaniu każdego płynu wziewnego, przy spełnieniu pozostałych parametrów technicznych wymaganych przez zamawiającego.

Odp. Tak

Pyt Nr 6

Dotyczy SIWZ, rozdział II pkt. 2.1.1 oraz pkt. 2.2.1 oraz rozdział XII §2 ust. 3

Prosimy Zamawiającego o zmianę warunków udziału w postępowaniu w zakresie pakietu nr 22 i rezygnację z konieczności posiadania uprawnień do działalności gospodarczej w zakresie obrotu produktami leczniczymi. Wapno sodowane jest produktem medycznym nie lekiem. W przypadku rezygnacji z tego warunku wnosimy o wykreślenie konieczności dołączenia koncesji uprawniającej do obrotu produktami leczniczymi.

Odp. Tak

Pyt Nr 7

Dotyczy SIWZ, rozdział III pkt. 1

Wnosimy o zmianę zapisu mówiącego o terminie wniesienia wadium. Zgodnie z ustawą Pzp wadium należy wnieść przed terminem złożenia ofert, więc żądanie wniesienia go do godz. 8:00, gdy oferty należy złożyć do godz. 9:00 jest niezgodne z przepisami prawa.

Odp. do 8:59

Pyt Nr 8

Dotyczy SIWZ, rozdział IV pkt. 2.1

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu w/w punktu poprzez zmianę słowa „*leki*” na „*leki lub wyroby medyczne*”. Wapno anestetyczne, które Zamawiający opisał w pakiecie nr 22 jest wyrobem medycznym i jako taki posiada inne dokumenty dopuszczające do obrotu niż leki.

Odp. Tak

Pyt Nr 9

Dotyczy SIWZ, rozdział IV pkt. 3.1

Prosimy Zamawiającego o zmianę terminu dostawy na 5 dni roboczych i rezygnację z dostaw „na cito” w przypadku wapna sodowanego (pakiet nr 22), które jest wyrobem medycznym a nie lekiem, nie ma potrzeby zamawiania go w trybie ekspresowym, dodatkowo posiada indykator zużycia, więc łatwo jest przewidzieć, kiedy należy złożyć zamówienie.

Odp. Tak

Pyt Nr 10

Dotyczy SIWZ rozdział XII §3 ust. 4

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisu wymagającego dostarczenie do Zamawiającego faktury w wersji elektronicznej dla pakietu nr 22. W przypadku wyboru naszej oferty zamówienia będą składane jedynie na jedną pozycję, więc wymóg postawiony przez Zamawiającego jest wielce kłopotliwy dla wykonawców, którzy muszą dostosować swoje systemy księgowe do systemu Zamawiającego i w związku tym ponieść duże koszty, które mogą zostać przeniesione na Zamawiającego.

Odp. Nie

Pyt Nr 11

Dotyczy rozdział XII §8 ust. 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydłużenie terminu wymiany wadliwego przedmiotu umowy na wolny od wad do 5 dni roboczych w przypadku pakietu nr 22.

Odp. Tak

Pyt Nr 12

Dotyczy rozdział XII §9 ust. 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę kary umownej na 0,2% wartości brutto towaru, wartości Zamówienia, którego zwłoka dotyczy.

Odp. Nie

Pyt Nr 13

Dotyczy rozdział XII §9 ust. 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o naliczanie kary umownej od wartości niezrealizowanej części umowy.

Odp. Nie

Pyt Nr 14

Dotyczy rozdział XII §9 ust. 1

Prosimy Zamawiającego o zmianę w/w zapisu na: *„Wykonawca nie ma prawa przenieść wierzytelności oraz odsetek ustawowych bez zgody Zamawiającego na rzecz osób trzecich. W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”*

Odp. Nie

Pyt Nr 15

§ 1 ust. 2 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez dodanie zdania w następującym brzmieniu *„Zamawiający oświadcza, że ograniczenie zamówień, leków będących przedmiotem niniejszej umowy nie będzie większe niż 30% wartości/ ilości leków wskazanych załącznikiem nr 1 do niniejszej umowy.”?*

Odp. Nie

Pyt Nr 16

§ 1 ust. 3 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez dodanie po słowach *„ilości przedmiotu umowy”* zdania w następującym brzmieniu *„z zastrzeżeniem jednak zachowania limitu ograniczenia tam wskazanego”?*

Odp. Nie

Pyt Nr 17

§ 3 ust. 2 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez dodanie po słowach *„lub (faksem)”* zdania w następującym brzmieniu *„z zachowaniem zasady realnych możliwości Wykonawcy”?*

Odp. Nie

Pyt Nr 18

§ 3 ust. 4 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez wykreślenie zdania „*oraz elektronicznej w systemie makow.pl*” ?

Odp. Tak

Pyt Nr 19

§ 5 ust. 1 i ust.2 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez dodanie po słowach „*wynosi*” zdania w następującym brzmieniu „*na dzień jej zawarcia.*”?

Odp.

Pyt Nr 20

§ 5 ust.4 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez uzupełnienie dotychczasowego brzmienia tego postanowienia, o zdania następującej treści: „*oraz cen urzędowych. W przypadku ustawowych zmian: stawki VAT oraz cen urzędowych produktów leczniczych stanowiących przedmiot zamówienia, zmianie ulegną ceny brutto oferowanych produktów, w stosunku do wskazanych załącznikami do niniejszej umowy, a zmiany te następować będą z dniem wejścia w życie przepisów regulujących te zmiany, bez konieczności zawierania odrębnych, pisemnych aneksów.*” ?

Odp. Tak

Pyt Nr 21

§ 8 ust. 1 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość dodania po słowie „*Wykonawca*” słów : „ *uznając zasadność reklamacji*” ?

Odp. Nie

Pyt Nr 22

§ 9 ust. 1 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość obniżenia kary umownej do 0,2%?

Odp. Nie

Pyt Nr 23

§ 9 ust. 2 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość: (a) zastąpienia sformułowania „*bez zgody Zamawiającego*” sformułowaniem „*z winy Wykonawcy*”, (b) obniżenia wartości zastrzeżonej kary umownej do 5%, (c) wskazania jako podstawy naliczania „*wartość niezrealizowanej części umowy*”?

Odp. Nie

Pyt Nr 24

§ 10 ust. 1 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez wskazanie, że przekroczenie terminu wskazanego w §3 ust.2 musi wynosić ponad 24 godziny, by dopuszczalne było dokonanie zakupu interwencyjnego. Na przykład przez uzupełnienie zapisu poprzez dodanie po słowach „*dotyczącej dostaw (§ 3 ust. 2)*” sformułowania: „*o ile przekroczenie terminu umownego będzie dłuższe niż 24 godziny*” ?

Odp. Nie

Pyt Nr 25

§ 11 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość dodania po słowach „na zasadach ogólnych odszkodowania” słów : „ w części przenoszącej wartość zastrzeżonych kar umownych”?

Odp. Nie

Pyt Nr 26

§ 12 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość: dodania na zakończenie zapisu „Zgody, o której mowa w ust.1 powyżej podmiot uprawniony nie może bezzasadnie odmówić. W przypadkach przewidzianych ustawą z dnia 15.04.2011r. o działalności leczniczej (Dz.U. nr 112, poz. 654), zgoda taka musi spełniać warunki wskazane tą ustawą.”?

Odp. Nie

Pyt Nr 27

§ 13 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji postanowienia poprzez zastąpienie sformułowania „w przedmiocie umowy” sformułowaniem : „dotyczących leków stanowiących przedmiot umowy” (w miejsce dotychczasowego nieprecyzyjnego zapisu)?

Odp. Tak

Pyt Nr 28

§15 ust. 4 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia tego postanowienia?

Odp. Nie

Pyt Nr 29

§ 17 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez dodanie zdania „ z zastrzeżeniem wyjątków wskazanych postanowieniem §5 ust.4” ?

Odp. Nie

Pyt Nr 30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 17 poz. 7 insuliny Lantus 100jm/ml 3 ml x 5 w postaci wstrzykiwaczy SoloSTAR?

Odp. Tak

Pyt Nr 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na określenie dawki w Pakiecie nr 17 poz. 11: czy ma to być Tranexamic acid 500mg/5ml x 5 amp. czy Tranexamic acid 1g/10ml (do picia) x 5 amp.?

Odp. Nie

Pyt Nr 32

Czy w Pakiecie nr 17 poz. 17 Zamawiający wymaga zaoferowania chlorowodoru sewelameru (Renagel), czy węglanu sewelameru (Renvela)?

Odp. Obojętne

Pyt Nr 33**Pytanie 1 – dotyczy pakietu 66:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w poz. 2 leku w dawce 0,48 mg/0,8 ml?

Odp. Tak

Pyt Nr 34**Pytanie 2:**

Prosimy o wyjaśnienie, czy wadium w formie innej niż pieniężna (np. gwarancja ubezpieczeniowa) należy złożyć w Dziale Księgowości Zamawiającego – pokój nr 346 do godz. 8.00 czy tak jak ofertę do godz. 9.00?

Odp. Dokument proszę dołączyć do oferty i złożyć w sekretariacie do godz. 9⁰⁰

Pyt Nr 35**Pytanie 3:**

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 wyceniać go wcale?

Odp. Podać ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku

Pyt Nr 36**Pytanie 4:**

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniącego się postacią, przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej oraz ampulkę za fiolkę, fiolkę za ampulko-strzykawkę i odwrotnie ?

Odp. Tak

Pyt Nr 37**Pytanie 5:**

Prosimy o podanie w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów) niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odp. Przeliczyć

Pyt Nr 38**Pytanie 6- dotyczy pakietu 53:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby oferowane produkty żywieniowe w pakiecie nr 53 posiadały minimum 6 miesięczny termin przydatności do użycia, licząc od daty jego otrzymania przez Zamawiającego?

Uzasadnienie:

Oferowane produkty żywieniowe zarejestrowane przez GIS jako dietetyczne środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego posiadają krótszy (głównie 9-cio miesięczny) termin ważności licząc od daty produkcji (zgodnie z informacją producenta). W związku z powyższym nie możemy Państwu zagwarantować dostaw produktów o 12 miesięcznym terminie ważności.

Odp. Tak

Pyt Nr 39

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 3 pozycji 34 produktu leczniczego Natrium chloratum 0,9% 10ml w opakowaniu po 50 ampulek?

Odp. Tak

Pyt Nr 40

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 4 pozycji 33 produktu leczniczego Kalium chloratum inj. 15% 10 ml x 20 ampulek?

Odp. Tak

Pyt Nr 41

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 4 pozycji 47 produktu leczniczego w ampulkach?

Odp. Tak

Pyt Nr 42

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Pakiecie 4 pozycji 47 produktu PROPOFOL 1% 0,2g/20ml zawierającego emulsję MCT/LCT, który zgodnie z CHPL może być stosowany do sedacji podczas zabiegów diagnostycznych i chirurgicznych u dzieci w wieku pomiędzy 1 miesiącem życia a 16 rokiem życia?

Odp. Nie

Pyt Nr 43

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 53 pozycja 1 diety Fresubin Original w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa, zawierająca białko mleka(kazeina i soja)(3,8g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω -3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(3,4g/100ml), węglowodany (maltodekstryny) (13,8g/100ml) o osmolarności 220 mosmol/l?

Odp. Tak

Pyt Nr 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 53 pozycja 2 diety Fresubin Original w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa, zawierająca białko mleka(kazeina i soja)(3,8g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω -3 kwasy tłuszczowe

olej rybi EPA,DHA)(3,4g/100ml), węglowodany (maltodekstryny) (13,8g/100ml) o osmolarności 220 mosmol/l?

Odp. Tak

Pyt Nr 45

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 53 pozycja 3 diety Fresubin Energy, w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego wysokokaloryczna(1,5kcal/ml), bezresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(5,6g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(5,8g/100ml), węglowodany(maltodekstryny) (18,8g/100ml) o osmolarności 330 mosmol/l?

Odp. Tak

Pyt Nr 46

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 53 pozycja 4 diety Fresubin Original Fibre w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatoresztkowa o wysokiej zawartości błonnika (prebiotyku-inulina) dekstryny pszenicy, celuloza (1,5 g/100ml), zawierająca białko mleka(kazeina i soja)(3,8g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA) (3,4g/100ml), węglowodany(maltodekstryny)(13,8g/100ml) o osmolarności 285 mosmol/l?

Odp. Tak

Pyt Nr 47

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 53 pozycja 5 diety Fresubin HP Energy, w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, wysokokaloryczna(1,5kcal/ml), bezresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(7,5g/100ml), tłuszcze(olej sojowy, MCT, olej lniany(ALA), ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(5,8g/100ml), węglowodany(maltodekstryny)(17,0g/100ml)o osmolarności 300 mosmol/l?

Odp. Tak

Pyt Nr 48

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pakiecie 53 pozycja 6 diety Diben w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatoresztkowa, stosowana w cukrzycy zawierająca białko mleka(w tym kazeina)(4,65g/100ml) tłuszcze(wysoka zawartość tłuszczów, MUFA)(olej słonecznikowy, olej szafranowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(4,6g/100ml) o niskiej zawartości węglowodanów(skrobia, fruktoza) (9,25g/100ml) błonnik(wysoka zawartość)(dekstryny tapioki, celuloza mikrokrystaliczna) (1,5g/100ml) o osmolarności 345 mosmol/l?

Odp. Tak

Pyt Nr 49

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 53 pozycja 7 diety Survimed OPD w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego oligopeptydowa, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa(zawiera śladowe ilości celulozy), stosowana w

zaburzeniach wchłaniania zawierająca białko (krótkołańcuchowe peptydy i wolne aminokwasy): hydrolizat serwatki(4,5g/100ml), tłuszcze (niska zawartość, 51% MCT): MCT, olej rzepakowy, olej szafrańowy, olej rybi (EPA, DHA)(2,8g/100ml), węglowodany: maltodekstryny, modyfikowana skrobia(14,3g/100ml), błonnik(śladowa zawartość): celuloza(0,08g/100ml) o osmolarności 300 mosmol/l?

Odp. Tak

Pyt Nr 50

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 53 pozycji 8-10, co pozwoli na przystąpienie większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej?

Odp. Nie

Pyt Nr 51

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 Prawo zamówień publicznych, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisu z §1 ust.2 projektu umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tego zapisu w umowie?

Odp. Nie

Pyt Nr 52

Do §4 projektu umowy. Czy Zamawiający będzie wymagał dostarczenia kopii dokumentu dopuszczającego przedmiot umowy do obrotu i stosowania na terenie Polski wraz z każdą dostawą czy tylko jednorazowo na żądanie?

Odp. Jednorazowo.

Pyt Nr 53

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w punkcie §9 ust.2 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

Odp. Nie

Pyt Nr 54

Do treści §10 ust.3 prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odp. Nie

Pyt Nr 55

Jak Zamawiający argumentuje warunek terminu płatności 90 dni, zawarty w Rozdziale IV, pkt 3, ppkt 3.3. SIWZ i w Formularzu oferty, stojący w całkowitej sprzeczności z obowiązującymi przepisami prawa zawartymi w ustawie z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych?

Odp. Nie

Pyt Nr 56

Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu umownego przewidującego 90 dniowy termin płatności, z uwagi na fakt, iż jest on nieważny w rozumieniu art. 58 k.c. jako sprzeczny z prawem i w rzeczywistości strony i tak wiązać będzie ustawowy termin zapłaty, a Zamawiający stosując nieważne postanowienia umowne naraża się na ponoszenie kosztów odzyskiwania należności w wysokości równowartości 40E (art. 10 ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych)?

Odp. Nie

Pyt Nr 57

Czy w pak nr 78 Zamawiający wymaga ,aby przedmiot zamówienia zawierał substancje pomocnicze stabilizujące lek: EDTA (edetynian disodu) i kwas cytrynowy w celu uniknięcia rozkładu substancji czynnej?

Odp. Nie

Pyt Nr 58

Czy w pak nr 78 Zamawiający wymaga ,aby przedmiot zamówienia był przebadany pod względem trwałości chemicznej i fizycznej, która potwierdza, że roztwór można przechowywać w temperaturze 25° C do 24 godzin i do 48 godzin w lodówce w temperaturze 2-8° C ?

Odp. Nie

Pyt Nr 59

Prosimy o dopisanie do par. 1 pkt. 3 zapisu: „zmniejszenie ilości przedmiotu umowy nie może przekraczać 20% jej wartości.”

Odp. Nie

Pyt Nr 60

Prosimy o modyfikację zapisu w par. 2 pkt. 3 na: „Wykonawca zapewni ważność koncesji na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej do końca okresu obowiązywania umowy, jeśli dotyczy.”

Uzasadnienie: glukometr oraz paski testowe nie są produktem leczniczym i ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, licencji lub zezwolenia na podjęcie działalności gospodarczej w zakresie objętym zamówieniem publicznym.

Jako wyrób medyczny zostały wprowadzone do obrotu i do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z ustawą o Wyrobach Medycznych.

Odp. Tak

Pyt Nr 61

Prosimy o odstąpienie od wymogu wysyłania faktur w wersji elektronicznej, system Wykonawcy nie ma możliwości dostosowania się do programu szpitalnego. Faktury mogą być skanowane i wysyłane w PDF.

Odp. Tak

Pyt Nr 62

Prosimy o podanie choćby szacunkowej liczby glukometrów, które należy dostarczyć do pakietu 16.

Odp. Około 50 sztuk jednorazowo przy pierwszej dostawie

Pyt Nr 63

Prosimy o odstąpienie od wymogu załączania do oferty kart charakterystyk substancji niebezpiecznych dla zadania nr 16. Paski i glukometry nie posiadają takich dokumentów.

Odp. Tak

Pyt Nr 64

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu płatności z 90 na 60 dni?

Odp. Nie

Pyt Nr 65

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę pasków do pomiaru glukozy w ciągu 2 dni roboczych oraz dostaw na cito w terminie 24 godzin?

Odp. Tak

Pyt Nr 66

Pak Nr 44 Czy Zamawiający dopuści żel o pojemności 5ml ?

Odp. Tak

Pyt Nr 67

Pak Nr 44 Czy żel o właściwościach znieczulających powinien być sterylizowany najbezpieczniejszą metodą sterylizacji parą wodną ?

Odp. Nie

Pyt Nr 68

Pak Nr 44 W związku z tym że żel stosowany jest na błony śluzowe, czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta, oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydydny ?

Odp. Nie

Pyt Nr 69

Czy Zamawiający dla pakietu 52 (żelazo dożylnie) wydłuży czas dostaw częściowych tryb zwłoki do 2 dni, a dla zamówień częściowych tryb CITO wydłuży do 1 dnia roboczego?

Odp. Tak

Pyt Nr 70

Pak Nr 1

Poz. 115 Czy Zamawiający, ze względu na zakończenie produkcji preparatu REMESTYP, wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu GLYPRESSIN w opakowaniu zawierającym 5 ampulek po 8,5 ml roztworu odpowiadającemu 1mg terlipressyny ?

Odp. Tak

Pyt Nr 71

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 15:

- poz. nr 1 (*Alphacalcidolum 0,25 mcg x 100tbl*), oraz poz. nr 18 (*Ventolin d/inh. 0,1% 20 amp. 2,5ml*), ze względu na fakt, iż maksymalna cena, którą może zaoferować Wykonawca, na w/w produkty, wynikająca z ustawy refundacyjnej z dnia 01.01.2012r., jest znacząco niższa niż koszt produkcji tych leków. W związku z tym, z dniem 01.01.2012 została wstrzymana sprzedaż tych leków.

Odp. Nie

Pyt Nr 72

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 5:

-poz. nr 2 (Ceftazydym 1g inj.); poz. nr 6 (Cefuroxym inj. 0,75g) oraz poz nr 7 (Cefuroxym inj 1,5g), umożliwi to złożenie oferty przez producenta leku oryginalnego i zaoferowanie korzystnych warunków cenowych.

Odp. Nie

Pyt Nr 73

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na w modyfikację siwz w zakresie punktu IV podpunkt 3.3 i dokona zmiany zapisu na: termin płatności – 60 dni?

Uzasadnienie:

W art. 8 p. 2 Ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych, który stanowi:

„Termin zapłaty określony w umowie nie może przekraczać 30 dni, liczonych od dnia doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi, a w transakcjach handlowych, w których dłużnikiem jest podmiot publiczny będący podmiotem leczniczym w rozumieniu art. 4 ust. 1 pkt 2– 4 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej, termin ten nie może przekraczać 60 dni.”

określono maksymalny termin płatności dla podmiotów leczniczych. **Nie może on być dłuższy niż 60 dni.**

Ustawa Prawo zamówień publicznych nie precyzuje terminów płatności w umowach handlowych i poprzez Art. 14 w brzmieniu:

„Do czynności podejmowanych przez zamawiającego i wykonawców w postępowaniu o udzielenie zamówienia stosuje się przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. – Kodeks cywilny (Dz.U. Nr 16, poz. 93, z późn. Zm.) jeżeli przepisy ustawy nie stanowią inaczej”. odsyła do Kodeksu cywilnego.

W tym miejscu należy przywołać treść Art. 58 KC, który stanowi:

„§ 1. Czynność prawna sprzeczna z ustawą albo mająca na celu obejście ustawy jest nieważna, chyba że właściwy przepis przewiduje inny skutek, w szczególności ten, iż na miejsce nieważnych postanowień czynności prawnej wchodzi odpowiednie przepisy ustawy”.

W związku z powyższym wymagany przez Zamawiającego minimum 90–cio dniowy termin płatności będący niezgodnym z Ustawą staje się nieważnym.

Odp. Nie

Pyt Nr 74

Z uwagi na wydatkowanie środków publicznych z zachowaniem uczciwej konkurencji zwracam się z prośbą o wydzielenie z Pakietu Nr 36 poz. 9. Pozwolo to Zamawiającemu otrzymać więcej ofert, a tym samym zagwarantuje otrzymanie najniższej ceny rynkowej za ten preparat. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyraża zgodę.

Odp. Nie

Pyt Nr 75

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr:

- 1, pozycja nr 103, 116, 122,
- 3, pozycja nr 40, 41, 42,
- 36, pozycja nr 9,
- 46. pozycji nr 11

Odp. Nie

Pyt Nr 76

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z Zadania 15 poz. 8 oraz poz. 15 i utworzenie nowego pakietu w celu uzyskania korzystniejszej oferty cenowo ?

Odp. Nie

Dotyczy wzoru umowy

Pyt Nr 78

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 5 ust. 4 na „Ceny jednostkowe określone w Załączniku do umowy mogą ulec podwyższeniu lub obniżeniu w okresie obowiązywania umowy jedynie w sytuacjach podwyższenia / obniżenia stawki podatku VAT przy zachowaniu dotychczasowych cen netto jak również w przypadku obniżenia / podwyższenia urzędowej ceny zbytu ustalonej zgodnie z zasadami określonymi w ustawie z dnia 12 maja 2011r. o refundacji leków środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, niezależnie od zmian ilości zamówień w poszczególnych asortymentach.” ?

Odp. Tak

Pyt Nr 79

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu § 6 ust. 1 o „W przypadku gdy opóźnienia w płatnościach przekroczy 14 dni Wykonawca ma prawo wstrzymać realizację dalszych dostaw na rzecz Zamawiającego do czasu uregulowania pełnej kwoty zaległych płatności.” ?

Odp. Tak

Pyt Nr 80

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 9 ust. 2 z „10% wartości brutto umowy” na „10% wartości brutto niezrealizowanego przedmiotu umowy” ?

Odp. Nie

Pyt Nr 81

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie § 10 ust. 3 o „Możliwość zakupu interwencyjnego obejmuje jedynie zakup leku będącego przedmiotem dostaw, nie zaś jego zamiennika lub odpowiednika.” ?

Odp. Nie

Pyt Nr 82

PAKIET Nr 52

Czy zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt zamienny o nazwie Monover w postaci Izomaltozydu żelaza w dawce 100 mg Fe³⁺/ml 1 ml x 5 amp., który charakteryzuje się bardzo wysokim profilem bezpieczeństwa i szybką infuzją dużych dawek?
Pozytywna odpowiedź pozwoli na uzyskanie bardziej konkurencyjnej ceny.

Odp. Tak

Pyt Nr 83

PAKIET Nr70

W związku z obecnością na rynku polskim nowego produktu, którym jest szwajcarski roztwór heparyny Heparine 500 IU o stężeniu 500 IU w 5 ml, opracowany i przeznaczony specjalnie do przemywania i utrzymania drożności wszelkich dostępów naczyniowych, czy zamawiający dopuści zaoferowanie jej jako odpowiednika w pakiecie Nr 80?

Pozwoli to zamawiającemu zoptymalizować koszty związane z opieką nad dostępami naczyniowymi oraz zmniejszyć ryzyka epidemiologiczne związane z rozcieńczaniem i przygotowywaniem roztworów heparyn niskostężonych bezpośrednio na oddziałach szpitalnych lub w opiece domowej.

Heparine 500 jest roztworem jednorazowym, gotowym do użycia. Ma powtarzalną, kontrolowaną i dostosowaną do przemywania dostępów naczyniowych dawkę heparyny w każdym mililitrze. Pozwala lepiej sprawować kontrolę nad niebezpieczeństwem wystąpienia krwawień i innych zdarzeń niepożądanych związanych z podaniem heparyny do krwioobiegu pacjenta przy równoczesnej optymalizacji kosztów leczenia.

Jednocześnie informujemy że Heparine 500 jest jedynym zarejestrowanym i zgłoszonym, dostępnym na rynku polskim roztworem heparyny 500 IU w 5 ml przeznaczonym do utrzymania drożności dostępów naczyniowych.

Odp. Tak

Pyt Nr 84

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu 1 pozycji 8,46,70,93,131 i 156 co umożliwi złożenie atrakcyjnej oferty po cenach producenta ?

Odp. Nie

Pyt Nr 85

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu 3 pozycji 43i44 co umożliwi złożenie atrakcyjnej oferty po cenach producenta? Czy w takich pozycjach można złożyć ofertę na lek w postaci tabletek powlekanych

Odp. Nie

Pyt Nr 86

Czy Zamawiający w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu nr 15 pozycji 12 Potassium chloride i utworzenie:

Pakiet 15a:

Kalii chloridum 391 mg jonów potasu x 30 tabletek o przedł. Uwaln. X 30x800 opakowań ?

Pakiet 15b:

Kalii chloridum 315 mg jonów potasu x 100 kapsulek o przedł. uwaln. x 100x240 opakowań ?

Odp. Nie

Pyt Nr 87

Czy Zamawiający wymaga, aby deklarowana przez wytwórcę dokładność badań wykonywanych za pomocą pasków testowych do pomiaru stężenia glukozy we krwi zaoferowanych w Pakiecie 16 była zgodna z wytycznymi Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego z roku 2013, co powinno być potwierdzone przez odpowiedni dokument wytwórcy (raport wytwórcy z wynikami badań dokładności lub oryginalną instrukcję obsługi pasków testowych z odpowiednią deklaracją dotyczącą dokładności)?

Odp. Nie

Pyt Nr 88

Czy Zamawiający wymaga, aby minimalny zakres pomiarowy zaoferowanych w pakiecie 16 pasków testowych wynosił 20-600mg/dl, a minimalny zakres hematokrytu przy którym glukometr daje niezafałszowane wyniki 20-60%, co pozwoli na otrzymywanie dokładnych wyników pomiarów u pacjentów z wahaniami glikemii i hematokrytu, poddanych terapii farmakologicznej?

Odp. Nie

Pyt Nr 89

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w pakiecie 16 paski testowe umożliwiały automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska, co zabezpiecza personel medyczny przed otrzymaniem błędnego wyniku pomiaru na skutek niedoszacowania stężenia glukozy?

Odp. Nie

Pyt Nr 90

Czy Zamawiający wymaga żeby Wykonawcy złożyli w Pakiecie 16 ofertę w postaci tylko takich pasków testowych do pomiaru stężenia glukozy we krwi, które w chwili obecnej nie wymagają kodowania za pomocą kluczy lub pasków kodujących, bądź ustawiania kodów za

pomocą przycisku? Auto-coding eliminuje błędy personelu związane z nieprawidłowym ustawieniem kodu i upraszcza obsługę glukometru.

Odp. Nie

Pyt Nr 91

Dotyczy umowy czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z konieczności przesyłania faktury w systemie elektronicznym – kodowanie BLOZ, plik z rozszerzeniem *kt1 lub kt0?

Odp. Tak