



**SZPITAL MIEJSKI
W ZABRZU**

Zabrze, dnia 10/07/2015r

SZPITAL MIEJSKI W ZABRZU SP Z O.O.
UL. ZAMKOWA 4, 41-803 ZABRZE
tel./fax. sekretariat (032) 271-69-00
Dział Administracji, Zamówień i Logistyki tel./fax (032) 277-62-12

WSZYSCY WYKONAWCY

WYJAŚNIENIA NA PODSTAWIE ART 38 UST 1 I 4 PRAWA ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

**PRZETARG NIEOGRANICZONY NR 16/PN/15
NA DOSTAWY LEKÓW - UZUPEŁNIAJĄCY**

Pytanie nr 1

Poniższe pytanie dotyczy pakietu 1 poz. 9 w pakiecie zbiorczym w przedmiotowym postępowaniu:

Wymóg aby przedmiot zamówienia w w/w pozycji był zarejestrowany jako lek, ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową do probiotyku o składzie podanym w SIWZ, będącym odzwierciedleniem składu preparatu wytwarzanego tylko przez jednego, konkretnego producenta – przez co Zamawiający ogranicza konkurencję wyłącznie do wyrobu tegoż producenta, narażając się na zarzut faworyzowania wybranej firmy i działania niezgodnego z ustawą Prawo Zamówień Publicznych (art. 7 i 29 Pzp) oraz braku utrzymywania dyscypliny finansów publicznych. Na rynku występuje wiele preparatów zastępczych zawierających w składzie szczepy bakterii probiotycznych o bardzo dobrze udokumentowanym działaniu. W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia oferty w postaci konkurencyjnego preparatu probiotycznego, zawierającego w swoim składzie najlepiej ze wszystkich przebadany szczep *Lactobacillus rhamnosus* (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) oraz *Lactobacillus helveticus* w łącznej ilości 2 mld CFU/kapsułkę - będącego dietetycznym środkiem specjalnego przeznaczenia medycznego do stosowania niezależnie od wieku. Oferowany preparat jest ilościowym i jakościowym odpowiednikiem preparatu o składzie podanym w SIWZ.

W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne i formalne uzasadnienie wraz z wyjaśnieniem jakich potrzeb Zamawiającego nie będzie spełniać opisany powyżej produkt.

Odpowiedź nr 1

Tak, Zamawiający dopuści również w pakiecie nr 1 poz. nr 9 preparat probiotyczny będący dietetycznym środkiem specjalnego przeznaczenia medycznego do stosowania niezależnie od wieku.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie Nr 1 poz. 10 (Budesonidum 0,25 mg/ml 2ml *20amp.) posiadał zarejestrowane wskazanie u pacjentów z zespołem krup- ostrym zapaleniem krtani, tchawicy i oskrzeli- niezależnie od etiologii ?

Odpowiedź nr 2

Tak, Zamawiający dopuści również ale nie wymaga w pakiecie nr 1 poz. 10 (Budesonidum 0,25 mg/ml 2ml *20amp.) aby posiadał zarejestrowane wskazanie u pacjentów z zespołem krup- ostrym zapaleniem krtani, tchawicy i oskrzeli- niezależnie od etiologii.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 10 (Budesonidum 0,25 mg/ml 2ml *20amp.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź nr 3

Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pakiecie Nr 1 poz. 10 (Budesonidum 0,25 mg/ml 2ml *20amp.) na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatów w różnych opakowaniach jednostkowych (innych niż w formularzu cenowym) pod warunkiem, że ostateczna ilość będzie tożsama z podaną przez Zamawiającego w formularzu?

Proszę o informację, czy jeśli ogólna ilość sztuk nie jest podzielna przez wielkość opakowania, czy Zamawiający dopuszcza wycenę ilości z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.?

Odpowiedź nr 4

Tak Zamawiający dopuszcza również zaoferowanie preparatów w różnych opakowaniach jednostkowych (innych niż w formularzu cenowym) pod warunkiem, że ostateczna ilość będzie tożsama z podaną przez Zamawiającego w formularzu. W przypadku jeśli ogólna ilość sztuk nie jest podzielna przez wielkość opakowania, Zamawiający dopuszcza wycenę ilości z odpowiednim przeliczeniem zaokrąglając w górę do pełnych opakowań.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie?

Odpowiedź nr 5

Tak Zamawiający dopuszcza również wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych ?

tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki lub drażetki?

zamiast kapsułek-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek) - o dowolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

(Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.)

Odpowiedź nr 6

Tak Zamawiający wyraża również zgodę na zmianę postaci form doustnych

tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki lub drażetki

zamiast kapsułek-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek) - o dowolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki) - o zmodyfikowanym uwalnianiu.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający w pozycji 11 Clobetasoli propionas 0,5mg/g – 30,0 tuba dopuszcza preparat w postaci maści czy kremu? Proszę o podanie wymaganej postaci leku.

Odpowiedź nr 7

Zamawiający w pozycji 11 Clobetasoli propionas 0,5mg/g – 30,0 tuba, wymaga leku w postaci maści.

Pytanie nr 8

Proszę Zamawiającego o sprecyzowanie w pozycji 12 Novofine igła *10szt – rozmiaru igieł.

Odpowiedź nr 8

Zamawiający w pozycji 12 Novofine igła *10szt, wymaga igły w rozmiarze 0,3 x 8 mm.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający w pakiecie 1, w pozycji 9 dotyczącej Lactobacillus rhamnosus + Lactobacillus helveticus dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu Lactobacillus rhamnosus GG o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek (z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals?

Poniżej jego najważniejsze cechy:

- zawiera szczep bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103, na którym przeprowadzono przeszło 500 klinicznych badań w tym także na wcześniakach i noworodkach z niską masą urodzeniową, potwierdzających skuteczność oraz bezpieczeństwo stosowania Lactobacillus rhamnosus GG
- stosuje się raz dziennie (wygoda dawkowania), gdyż posiada wysoką ilość bakterii w jednej kapsułce (6 mld CFU)
- można przyjmować równocześnie z antybiotykiem
- status rejestracyjny nie jako suplement diety tylko dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego dla niemowląt od pierwszych dni życia (w tym wcześniaków oraz noworodków o niskiej masie urodzeniowej), dzieci oraz dorosłych
- niskie dawkowanie powoduje, że koszt terapii jest zdecydowanie niższy niż w przypadku innych probiotyków
- skuteczność stosowania Lactobacillus rhamnosus GG udowodniono w profilaktyce oraz w przypadku wystąpienia biegunki związanej z antybiotykoterapią, ostrej biegunki infekcyjnej, biegunki szpitalnej, biegunki podróży
- udowodniono także korzystny wpływ Lactobacillus rhamnosus GG na układ odpornościowy w profilaktyce atopowego zapalenia skóry, wspomagająco u osób z zespołem jelita drażliwego
- stosowanie LRRG nie wiąże się z występowaniem działań niepożądanych/nietolerancją związaną z probiotykiem

Odpowiedź nr 9

Tak, Zamawiający dopuści również w pakiecie nr 1 poz. nr 9 zaferowanie preparatu Lactobacillus rhamnosus GG o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek (z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals.

Pytanie nr 10

W postępowaniu przetargowym, Zamawiający określa w SIWZ kryteria i ich rangę w ocenie. 10% ostatecznej oceny oferty stanowi termin dostawy przedmiotu zamówienia, jednak Zamawiający nie określił minimalnego zakresu terminu dostawy w godzinach. W związku z tym, może zaistnieć sytuacja, w której Wykonawcy zaproponują zaniżony termin dostawy, który może być niemożliwy do wykonania. Prosimy Zamawiającego o określenie najkrótszego oraz najdłuższego dopuszczalnego terminu dostawy oraz przypisanie im konkretnych wartości punktowych, w celu ujednocnienia składanych ofert oraz umożliwienia wszystkim wykonawcom przystąpienia do postępowania na takich samych warunkach.

Odpowiedź nr 10

Zgodnie z zapisami w załączniku nr 1 do SIWZ pod tabelą asortymentowo-cenową, Zamawiający wymaga aby termin dostawy podany był w dniach roboczych, więc najkrótszym terminem dostawy może być 1 dzień roboczy, który jest realny do wykonania.

Zgodnie z zapisami w SIWZ w rozdziale XV, oferta o najkrótszym terminie realizacji/czas dostawy przedmiotu umowy otrzyma 10 punktów, oferty o dłuższym terminie realizacji/czas dostawy przedmiotu umowy otrzymają proporcjonalnie mniej punktów wg wzoru:

$$Y = \frac{\text{termin najkrótszy}}{\text{termin badanej oferty}} \times 10 \text{ punktów}$$

co umożliwi wszystkim Wykonawcom przystąpienia do postępowania na takich samych warunkach.

Pytanie nr 11

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 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 nr 11

W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym należy podać pełne opakowania zaokrąglając w górę.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź nr 12

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie.

Pytanie nr 13

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

Odpowiedź nr 13

Tak, Zamawiający wyraża na wycenę leku równoważnego pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniącego się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania.

Pytanie nr 14

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu:

- Czy należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji;
- Czy należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji;
- Czy Zamawiający wykreśli pozycję?

Odpowiedź nr 14

W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji.

Pytanie nr 15

Dotyczy § 6 ustęp 1 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżone?

Odpowiedź nr 15

Nie, Zamawiający nie wyraża zgodny na zmianę zapisu w § 6 ust. 1 wzoru umowy.

Pytanie nr 16

Dotyczy § 6 ustęp 3 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź nr 16

Nie, Zamawiający nie wyraża zgodny na zmianę zapisu w § 6 ust. 1 wzoru umowy.

Pytanie nr 17

Dotyczy § 5 ustęp 1 umowy. Czy Zamawiający zaakceptuje faktury wystawione przez wykonawcę zgodnie z obowiązującymi przepisami i przesłane w formie elektronicznej, w formacie PDF, co jest zgodne z zapisami Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 20 grudnia 2012 r. w sprawie przesyłania faktur w formie elektronicznej, zasad ich przechowywania oraz trybu udostępniania organowi podatkowemu lub organowi kontroli skarbowej (Dz. U. z 2012 r. poz. 1528) oraz ustawy z 11 marca 2004 o podatku od towarów i usług (DzU nr 54, poz. 535 ze zm.)? Prosimy o podanie adresu poczty elektronicznej Zamawiającego, na który powinny być przesyłane faktury wykonawcy.

Odpowiedź nr 17

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wystawianie faktur w i przesłane w formie elektronicznej w formacie PDF.

Z poważaniem
ZASTĘPCA PREZESA

Piotr Trybalski
Piotr Trybalski

Prezes Zarządu Szpitala Miejskiego w Zabrze Sp. z o.o.

Handwritten signature