



SZPITAL MIEJSKI W ZABRZU

Zabrze, dnia 11/09/2019r.

SZPITAL MIEJSKI W ZABRZU SP Z O.O.
UL. ZAMKOWA 4, 41-803 ZABRZE
tel./fax. sekretariat (32) 277-61-00
Dział Administracji, Zamówień i Logistyki tel./fax (32) 277-62-12

WSZYSCY WYKONAWCY

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

PRZETARG NIEOGRANICZONY NR 19/PN/19 NA DOSTAWY LEKÓW I MATERIAŁÓW OPATRUNKOWYCH

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź nr 1

Tak, Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź nr 2

Tak, Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości

Pytanie nr 3

Dot. §6 ust. 1 lit. b wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu naliczania kary umownej zastrzeżonej na wypadek odstąpienia od umowy bądź jej rozwiązania, w taki sposób aby wynosiła ona 10% wartości brutto części umowy pozostałej do realizacji?

Odpowiedź nr 3

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu sposobu naliczania kary umownej zastrzeżonej na wypadek odstąpienia od umowy bądź jej rozwiązania, w taki sposób aby wynosiła ona 10% wartości brutto części umowy pozostałej do realizacji.

Pytanie nr 4

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 nr 4

Zgodnie z art. 38 ust.1 Ustawy P. z. p., Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Sformułowane zapytanie nie jest prośbą o wyjaśnienie treści SIWZ w związku z powyższym Zamawiający pozostawia zapytanie bez rozpoznania.

Pytanie nr 5

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 wierzytelności 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 nr 5

Zamawiający nie wyraża zgody na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów –tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź nr 6

Tak, Zamawiający dopuści również tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź nr 7

Tak, Zamawiający dopuści również ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź nr 8

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania. Sposób przeliczenia - do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?

Odpowiedź nr 9

Tak, Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g. Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie

Pytanie nr 10

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 nr 10

W przypadku gdy zakończyła się produkcja leku, należy przedmiotowy lek wycenić po ostatniej cenie i umieścić pod pakietem informację o zakończeniu jego produkcji.

Pytanie nr 11

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 nr 11

W przypadku gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja, należy przedmiotowy lek wycenić po ostatniej cenie i umieścić pod pakietem informację o jego czasowej niedostępności bądź też zakończeniu jego produkcji.

Pytanie nr 12

Dotyczy Pakiet 2 poz. 31 – W związku z dystrybuowaniem wymaganych leków **tylko i wyłącznie** przez jedną hurtownię - zwracamy się z prośbą o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu. Pozostawienie ich w stanie niezmiennym zakłócać będzie zasady uczciwej konkurencji.

Odpowiedź nr 12

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie nr 13

Dotyczy Pakiet 2 poz. 43, 47, 48 – Zwracamy się z prośbą o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu. Umożliwi to złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź nr 13

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu nr 2 poz. 43, 47, 48. tworząc pakiet 2A. Zamawiający modyfikuje część IV SIWZ- szczegółowy opis przedmiotu zamówienia w zakresie pakietu nr 2.

Pytanie nr 14

Dotyczy Pakiet 3 - W Związku z udokumentowanymi długotrwałymi brakami leków z poz. 2 oraz 3, zwracamy się z prośbą o wydzielenie ich do osobnego pakietu. Umożliwi to złożenie oferty na wymagany preparat w poz. 1.

Odpowiedź nr 14

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu z pakietu nr 3 poz. 2 oraz 3. tworząc pakiet 3A. Zamawiający modyfikuje część IV SIWZ- szczegółowy opis przedmiotu zamówienia w zakresie pakietu nr 3.

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 2 pozycja 53 (Metamizolum natrium inj.1 g / 2 ml x 5 amp) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, *Tramadol hydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?

Odpowiedź nr 15

Tak, Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 2 pozycja 53 (Metamizolum natrium inj.1 g / 2 ml x 5 amp) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, *Tramadol hydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu.

Pytanie nr 16**dotyczy pakietu 2 / pozycji 43**

Czy w związku z wprowadzeniem przez producenta, produktu o ulepszonej formule, Zamawiający wprowadzi zmianę w opisie przedmiotu zamówienia:

Nr pakietu	Nr pozycji	Opis	Nazwa
2	43	Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego. Kompletna pod względem odżywczym, normokaloryczna dieta (1,07 kcal / ml) ze specjalnym profilem węglowodanów, z dodatkiem rozpuszczalnego błonnika PHGG (100% błonnika). Źródłem białka jest kazeina. Do podawania przez zgłębnik. Osmolarność 320 mOsm / l. Opakowanie jednostkowe: butelka Smartflex 500 ml	Novasource Gi Balance

Wyrażenie zgody na powyższe nie tylko w żaden sposób nie wpłynie na zmianę zakresu przedmiotu zamówienia, ale znacząco zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwiając złożenie ważnych ofert większemu gronu Wykonawców.

Odpowiedź nr 16

Tak, Zamawiający wprowadzi zmianę w opisie przedmiotu zamówienia. **Jednocześnie Zamawiający informuje że pozycja została przeniesiona do wydzielonego pakietu nr 2A do pozycji nr 1**

Było:

Nr pakietu	Nr pozycji	Opis
2	43	Dieta normokaloryczna z dodatkiem błonnika (rozpuszczalny 100%), kompletna pod względem odżywczym Źródłem białka jest kazeina i serwatka. Os molarność 187 mOsm/l. Dla pacjentów z zaburzeniami metabolizmu glukozy. Opakowanie butelka SmartFlex np. Novasource Diabet 500ml lub równoważny.

Jest:

Nr pakietu	Nr pozycji	Opis
2A	1	Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego. Kompletna pod względem odżywczym, normokaloryczna dieta (1,07 kcal / ml) ze specjalnym profilem węglowodanów, z dodatkiem rozpuszczalnego błonnika PHGG (100% błonnika). Źródłem białka jest kazeina. Do podawania przez zgłębnik. Osmolarność 320 mOsm / l. Opakowanie jednostkowe: butelka Smartflex 500 ml lub równoważny

Pytanie nr 17
dotyczy pakietu 2 /pozycji 47

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w pozycji 47 produktu o osmolarności 425 mOsm/L przy niezmienionych pozostałych parametrach preparatu opisanych w SIWZ?

Odpowiedź nr 17

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w pozycji 47 produktu o osmolarności 425 mOsm/L przy niezmienionych pozostałych parametrach preparatu opisanych w SIWZ.

Pytanie nr 18
dotyczy pakietu 2 / pozycji 48

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w pozycji 48 produktu o osmolarności 220 mOsm/L przy niezmienionych pozostałych parametrach preparatu opisanych w SIWZ?

Odpowiedź nr 18

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w pozycji 48 produktu o osmolarności 220 mOsm/L przy niezmienionych pozostałych parametrach preparatu opisanych w SIWZ.

Pytanie nr 19
dotyczy pakietu 2 / pozycji 52

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie w pozycji 52 wycenę preparatu w opakowaniu 400 g?

Wyrażenie zgody na powyższe nie tylko w żaden sposób nie wpłynie na zmianę zakresu przedmiotu zamówienia, ale znacząco zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwiając złożenie ważnych ofert większemu gronu Wykonawców.

Odpowiedź nr 19

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie w pozycji 52 wycenę preparatu w opakowaniu 400 g. Sposób przeliczenia - do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 20
Dotyczy pakietu nr 6, pozycja 17-23

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji 17-23 do osobnego zadania. Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie wykonawców co pozwoli Państwu na lepszy wybór oferty najkorzystniejszej.

Odpowiedź nr 20

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 6 poz. 17-23. Zamawiający wymaga złożenia oferty na pełne pakiety.

Pytanie nr 21

Czy w pakiecie 2 poz. 53 Zamawiający dopuści zaferowanie opakowań zbiorczych x 10 amp., z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odpowiedź nr 21

Tak, Zamawiający w pakiecie 2 poz. 53 dopuści zaferowanie opakowań zbiorczych x 10 amp., z przeliczeniem oferowanej ilości

Pytanie nr 22

Czy w pakiecie 2 poz. 53, Zamawiający wymaga zaferowania produktu spełniającego wymóg łączenia w jednej strzykawce produktu metamizol z produktem tramadol na podstawie przeprowadzonych badań stabilności, co daje pełne spektrum możliwości zastosowania połączeń produktu metamizol ze wszystkimi dostępnymi na rynku preparatami tramadolu?

Odpowiedź nr 22

Tak, Zamawiający w pakiecie 2 poz. 53, wymaga zaferowania produktu spełniającego wymóg łączenia w jednej strzykawce produktu metamizol z produktem tramadol.

Pytanie nr 23

Czy w pakiecie 2 poz. 53, Zamawiający wymaga aby produkt metamizol był zaferowany w opakowaniu typu ampulka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź nr 23

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza produkt metamizol był zaferowany w opakowaniu typu ampulka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem.

Pytanie nr 24

Czy w pakiecie 2 poz. 55, Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?

Odpowiedź nr 24

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza aby zgodnie z ChPL produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni.

Pytanie nr 25

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 nr 25

W przypadku wystąpienia 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 należy podać ilość pełnych opakowań w liczbach całkowitych, zaokrąglając ich liczbę w górę.

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki? Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane? Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź nr 26

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki? Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane? Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu.

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie? Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź nr 27

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie.

Pytanie nr 28

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?

Odpowiedź nr 28

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży.

Pytanie nr 29

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 39.

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 nr 29

Tak, 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.

Pytanie nr 30

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 39.

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

Odpowiedź nr 30

Tak, Zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ.

Pytanie nr 31

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 44- czy Zamawiający dopuści wycenę dostępnego leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but.?

Odpowiedź nr 31

Tak, Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 44- dopuści wycenę dostępnego leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but.

Pytanie nr 32

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 18,19- czy Zamawiający dopuści wycenę leków w dostępnej postaci amp.?

Odpowiedź nr 32

Tak, Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 18,19- dopuści wycenę leków w dostępnej postaci amp.

W związku z powyższym Zamawiający dołącza aktualny SIWZ oraz formularz ofertowo- cenowy po zmianach w zakresie pakietu nr 2 i 2A oraz pakietu nr 3 i 3A do SIWZ

Z poważaniem

ZASTĘPCA PREZESA


Piotr Trybański

Zarząd Szpitala Miejskiego w Zabrze Sp. z o. o.

M. Łas 