

UNIWERSYTECKI DZIECIĘCY SZPITAL KLINICZNY
im. L. Zamenhofa w Białymstoku

15-274 Białystok, ul. Waszyngtona 17; tel. (85)7450595, fax (85)7450595

Białystok, 10.07.2018 r.

**Wszyscy uczestnicy
postępowania przetargowego**

PN-11/18/1/2

Dotyczy: przetargu nieograniczonego PN-11/18/1 na dostawy leków, substancji recepturowych, urządzeń i materiałów medycznych do sporządzania wlewów w systemie zamkniętym oraz materiałów stomatologicznych do Apteki Szpitalnej.

Informujemy, iż do Zamawiającego wpłynęły pytania o przytoczonej poniżej treści.

Na mocy art. 38 ust. 1-2 oraz 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.) udzielamy **wyjaśnień do specyfikacji istotnych warunków zamówienia.**

Treść pytań:

Pytania dotyczące postanowień wzoru umowy:

1. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wykreślenie zapisu umowy §5 pkt. 1 ppkt. b) „(...) - w wysokości 3% wartości brutto umowy w przypadku każdorazowego wystąpienia pozostałych okoliczności.”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o obniżenie kary umownej o której mowa w §5 pkt. 1 ppkt. b) „(...) - w wysokości 3% wartości brutto umowy w przypadku każdorazowego wystąpienia pozostałych okoliczności.” do 3% wartości brutto dostawy, której dotyczą niezgodności. Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Czy Zamawiający dopisze w par. 1.4 na końcu frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Czy Zamawiający wykreśli w par. 1.7 frazę „Po upływie 12 miesięcy od daty zawarcia umowy”? Obecny zapis, w razie wcześniejszego podwyższenia stawki VAT grozi Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.1.a. termin dostaw „na ratunek” z 8 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu

zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

6. Czy Zamawiający w par. 2.2 usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej, nawet w trybie 'na ratunek'. Wykonawca realizuje dostawy w tym trybie dla zamówień złożonych faksem lub emailem.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

7. Czy Zamawiający zrezygnuje z traktowania soboty jak dnia roboczego? Zgodnie z kodeksem pracy u Wykonawcy sobota traktowana jest jak dzień wolny od pracy w 5-dniowym tygodniu pracy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

8. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.9, względnie doprecyzuje, że chodzi o reklamowany towar, którego reklamacja została uznana? Strony nie zawierają umowy sprzedaży z zastrzeżeniem zwrotu, zatem po przejściu własności leków ich zwrot nie jest możliwy, chyba, że w trybie reklamacyjnym, czego jednak par. 2.9 nie precyzuje jednoznacznie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

9. Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 5.1.b naliczając ją za dzień, w nie godzinę zwłoki? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pak. 218, 6-tygodniowego terminu dostawy ponieważ lek ten sprowadzany jest w ramach importu docelowego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

11. Zwracam się z prośbą o wykreślenie z § 1 ust. 7 projektu umowy litery a) i jednocześnie zwracam się z prośbą o dodanie w § 1 projektu umowy ustępu nr 7a w następującym brzmieniu: „W przypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług wprowadzonej odpowiednim aktem prawnym w jakimkolwiek okresie obowiązywania niniejszej umowy – zmiana ulegnie wyłącznie kwota VAT w stopniu wynikającym z wprowadzonej zmiany, przy zachowaniu stałej ceny netto. Zmiana ceny brutto następuje automatycznie od dnia wejścia w życie stosownych przepisów powszechnie obowiązujących bez konieczności zawierania aneksu do umowy.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

12. Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 1 ust. 9 projektu umowy w następującym brzmieniu: „Zmiana cen może nastąpić w formie aneksu do umowy, z zastrzeżeniem postanowień § 1 ust. 7a”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

13. Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 1 ust. 11 projektu umowy w następującym brzmieniu: „Zamawiający zastrzega sobie prawo zakupu mniejszej ilości towaru, niż określona w niniejszej umowie, jednakże w każdym

przypadku zobowiązany jest zrealizować umowę w 80% i w takim zakresie Wykonawcy przysługuje roszczenie o jej realizację.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

14. Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 2 ust. 1 projektu umowy w następującym brzmieniu: „Wykonawca zobowiązuje się dostarczać towar wraz z fakturą w ilości i asortymencie zgodnym z zamówieniami pisemnymi, w terminie:

a) pakiet 3, 14, 15, 18, 34, 69, 103, 107, 109, 115, 147, 148, 156, 164, 168, 170, 177, 194, 196, 200, 203, 205, 206, 215, 221, 224, 239 :

- 24 godziny w dni robocze od złożenia zamówienia w trybie „na ratunek”,
- 24 godziny w dni robocze od złożenia zamówienia w trybie podstawowym;

b) pakiet 41, 42, 204, 216, 218, 227, 229:

- 24 godziny w dni robocze od złożenia zamówienia w trybie „na ratunek” (dotyczy pakietów 204, 216, 218)
- 48 godzin w dni robocze od złożenia zamówienia w trybie „na ratunek” (dotyczy pakietów 41, 42, 227, 229)
- 10 dni roboczych od złożenia zamówienia w trybie podstawowym;

c) pozostałe leki – 24 godziny w dni robocze od złożenia zamówienia;

d) pozostałe leki sprowadzane w ramach importu docelowego – 10 dni roboczych od złożenia zamówienia;

e) pozostałe wyroby – 72 godziny w dni robocze od złożenia zamówienia.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

15. Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 2 ust. 2 projektu umowy w następującym brzmieniu: „Zamówienia będą składane faksem do godz. 15.30.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

16. Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 2 ust. 4 projektu umowy w następującym brzmieniu: „Zamawiający wymaga dostaw od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy, w godzinach 08:00-15:00.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

17. Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 2 ust. 11 projektu umowy w następującym brzmieniu: „W przypadku dostawy w całości lub w części o niewłaściwej jakości, Wykonawca zobowiązuje się rozpatrzyć reklamację złożoną na piśmie w ciągu 3 dni roboczych od dnia dostarczenia mu reklamowanych wyrobów; jeżeli reklamacja zostanie uznana, towar wolny od wad dostarcza się w terminach określonych w ust. 1.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

18. Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 5 ust. 1 lit. a) i b) projektu umowy w następującym brzmieniu: „Zamawiający obciąża Wykonawcę karą umowną:

a) w wysokości 5 % wartości netto niezrealizowanej części umowy, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada;

b) w przypadku opisanego niżej nienależytego wykonywania umowy:

- w wysokości 0,2% wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy za każdy dzień zwłoki, ale nie więcej niż 5% tej wartości;
- w wysokości 0,2% wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy w trybie „na ratunek życia” za każdą godzinę zwłoki, ale nie więcej niż 5% tej wartości;
- 1% wartości netto danej dostawy w przypadku niezgodności dostawy z zamówieniem lub z fakturą, stosowaniu zmienionych cen bez zastosowania procedury zmiany cen określonej w umowie, załatwianiu reklamacji w sposób niezgodny z zapisami w umowie, odmowie realizacji dostawy (ustnej lub pisemnej);

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

19. Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 7 ust. 1 projektu umowy w następującym brzmieniu: „W przypadku wystąpienia następujących rażących uchybień ze strony Wykonawcy w zakresie realizacji umowy:

- a) dwukrotnej odmowie realizacji dostawy,
 - b) pięciokrotnych nieterminowych lub niezgodnych pod względem asortymentu bądź ilości dostaw, a także uchybień w zakresie terminów ważności – o ile uchybienia te nastąpiły z wyłącznej winy Wykonawcy,
- Zamawiający może rozwiązać umowę w trybie natychmiastowym, stosując § 5 ust. 1 pkt a) niniejszej umowy.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

20. Do §2 ust.1 pkt a) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw leków "na ratunek" do 12 godzin od złożenia zamówienia?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

21. Do §2 ust. 1 lit. d) projektu umowy. Prosimy o wydłużenie realizacji zamówienia leków z importu docelowego do 21 dni od złożenia zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

22. Do §2 ust.10 w zakresie zwrotu produktów prosimy o dopisanie słów:"...pod warunkiem przekazania oświadczenia osoby wykwalifikowanej o zachowaniu wymaganych warunków przechowywania."

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i jednocześnie informuje, że ewidencja temperatury prowadzona jest ręcznie, a nie elektronicznie.

23. Do treści §2 ust.13 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 skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §2 ust.13 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 SIWZ.

24. Do treści §3 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 SIWZ.

25. Czy okoliczności wskazane w § 5 ust. 1 lit. b projektu Umowy jako przypadki nienależytego wykonania umowy, skutkujące obowiązkiem zapłaty kary umownej przez Wykonawcę stanowią katalog zamknięty tych okoliczności? - zważywszy na fakt, iż warunkiem skutecznie zastrzeżonej kary umownej jest precyzyjne i konkretnie wskazanie obowiązku strony, którego nienależyte wykonanie rodzi obowiązek zapłaty kary umownej;

Odpowiedź: Okoliczności wskazane w § 5 ust. 1 lit. b projektu Umowy jako przypadki nienależytego wykonania umowy, skutkujące obowiązkiem zapłaty kary umownej przez Wykonawcę stanowią katalog otwarty.

26. W § 5 ust. 1 lit b) tiret drugie Zamawiający wprowadza sposób naliczania kar umownych jako procent od wartości brutto Umowy. Natomiast zgodnie z §1 ust 11 Umowy jej wartość może ulec zmianie. W związku z tym, w toku realizacji Umowy Wykonawcy będą przysługiwały roszczenia – albo o pełną realizację Umowy (jeżeli kary będą naliczane od całości), albo o miarkowanie kary umownej. Co więcej, zgodnie z zasadami: uczciwości kupieckiej oraz ekwiwalentności świadczeń, kary powinny być naliczane od wartości poszczególnej dostawy. Zatem sposób naliczania przyjęty w § 5 ust 1 pkt b tiret drugie należy ocenić jako sprzeczny z powyższymi zasadami i w związku z tym zapisy te są nieważne w świetle art. 58 k.c.

Czy mając na uwadze powyższe, Zamawiający zmodyfikuje brzmienie §5 ust. 1 lit. b tiret drugie Umowy poprzez przyjęcie naliczania kary umownej od wartości brutto poszczególnej dostawy a nie wartości brutto umowy tj. analogicznie jak w brzmieniu § 5 ust. 1 lit. b tiret pierwsze(kara liczona od wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy);

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

27. Do §5 ust.1 ppkt b) ustęp pierwszy projektu umowy w zakresie wysokości kary za naliczanej w przypadku zamówień w trybie "na ratunek". Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary do 0,02% wartości niezrealizowanej dostawy za każdą godzinę zwłoki?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania dotyczące opisu przedmiotu zamówienia:

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania drogi podania i postaci oraz pod warunkiem, że proponowany preparat będzie zgodny z pozostałymi wymogami.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.) celem przedstawienia oferty korzystniejszej cenowo?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę z wyjątkiem pakietów oznaczonych „nie zamieniać” oraz pod warunkiem, że proponowany preparat będzie zgodny z pozostałymi wymogami.

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 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: Zgodnie z SIWZ.

6. 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?

Odpowiedź: Tak, z wyjątkiem pakietów oznaczonych „nie zamieniać” oraz pod warunkiem, że proponowany preparat będzie zgodny z pozostałymi wymogami.

7. 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: Wykonawca nie może zaoferować produktu, którego nie będzie w stanie dostarczyć w ramach realizacji umowy Zamawiającemu. W przypadku opisanym w pytaniu, nie należy wyceniać pakietu.

8. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc. netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

9. 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. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust.11 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Z uwagi na specyfikę realizacji świadczeń medycznych przez podmioty lecznicze Zamawiający nie jest w stanie określić zmiany ilościowej.

10. Pakiet nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycja 1 wymaga stabilności fizyko-chemicznej przez 24 godziny w temperaturze 25C po rozcieńczeniu w izotonicznym roztworze chlorku sodu lub 5% glukozy, potwierdzonej w obowiązującej Charakterystyce Produktu Leczniczego ChPL ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

11. Pakiet nr 35 poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 35 poz 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie prep.Nutrison Standard 1000ml w opakowaniu typu worek? Obecnie w sprzedaży nie ma opakowań typu butelka o poj.1000ml.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę przy zachowaniu pozostałych wymogów.

12. Pakiet nr 36

Czy Zamawiający wymaga aby oferowany preparat spełniał wymagania jałowości każdej dawki, oraz NIE POSIADAŁ w składzie konserwantu, chlorku benzalkoniowego (BAC)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

13. Pakiet nr 36

Czy Zamawiający wymaga aby oferowany produkt NIE POSIADAŁ zakazu stosowania u dzieci ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

14. Pakiet nr 48 poz. 1 i 2

Czy w pakiecie Nr 48 poz. 1 i 2 (BUDESONID zawiesina 0,125 i 0,5 mg/1ml zaw. do inhalacji z nebulizatora x 20 pojemników a 2 ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

15. Pakiet nr 48 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 48 poz. 1 i 2 (BUDESONID zawiesina 0,125 i 0,5 mg/1ml zaw. do inhalacji z nebulizatora x 20 pojemników a 2 ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

16. Pakiet nr 48 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 48 poz. 1 i 2 (BUDESONID zawiesina 0,125 i 0,5 mg/1ml zaw. do inhalacji z nebulizatora x 20 pojemników a 2 ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

17. Pakiet nr 48 poz. 1 i 2

Czy w pakiecie Nr 48 poz. 1 i 2 (BUDESONID zawiesina 0,125 i 0,5 mg/1ml zaw. do inhalacji z nebulizatora x 20 pojemników a 2 ml) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

18. Pakiet nr 48 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 48 poz. 1 i 2 (BUDESONID zawiesina 0,125 i 0,5 mg/1ml zaw. do inhalacji z nebulizatora x 20 pojemników a 2 ml) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

19. Pakiet nr 82

Czy Zamawiający dopuści makrocykliczny środek kontrastowy do badań MR, gadoteric acid, dopuszczony do stosowania u niemowląt od 0? Pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającemu, że gadopentetonian dwumeglaminowy należy do grupy liniowych środków kontrastowych, które zgodnie z rekomendacją PRAC mają zostać wycofane z obrotu ze względu na dowody, że niewielkie ilości gadolinium, które zawierają, są osadzane w mózgu.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany opisu w zakresie pakietu nr 82 (Załącznik nr 4 do SIWZ) na następujący:

Nr pak.	L.p.	Nazwa leku, postać, dawka	Jedn.	Ilość
82	1	Kwas gadoterowy (w postaci soli megluminowej) w dawce 279,32 mg/1ml; fiołka o pojemności 5 ml	FIOL	480

*** Środek bezwzględnie musi być dopuszczony do stosowania u jak najmłodszych noworodków i niemowląt**

20. Pakiet nr 83 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiołki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

21. Pakiet nr 98 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego w postaci roztworu do wstrzykiwań, co może stanowić udogodnienie dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

22. Pakiet nr 98 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiołki wynosi, co najmniej 12 godzin (potwierdzoną wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

23. Pakiet nr 133

Ze względu na to, że opis przedmiotu zamówienia, podając nazwy własne pasków testowych będące zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnego producenta, specyfikuje wyłącznie paski testowe konkretnego wytwórcy, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do wyrobu tego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób monopoli na kształtowanie ceny oferty – samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnych producentów, gdyż jest to drobny, przenośny sprzęt nie wymagający szczególnych, profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (przeznaczony przede wszystkim dla użytkowników

nieprofesjonalnych), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta. Z kolei wymiana glukometrów na nowe nie wiąże się z kosztami po stronie Zamawiającego, gdyż te zgodnie z powszechną praktyką, są standardowo wliczane są w cenę pasków testowych. Nie istnieje zatem uzasadniona potrzeba korzystania z glukometrów konkretnego wytwórcy. Zgodnie z powyższym zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiającą wykonywanie pomiarów we krwi włosniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

24. Pakiet nr 133

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

25. Pakiet nr 133

Czy Zamawiający dopuszcza paski testowe do glukometru z szerokim spektrum zastosowań (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 0-70%, umożliwiającą wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej, żyłnej i tętniczej u osób dorosłych i noworodków przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 4-40 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

26. Pakiet nr 155

Czy zamawiający w pakiecie 155 tj. 20% zbilansowana emulsja tłuszczowa do infuzji zawierająca cztery różne lipidy: olej sojowy, triglicerydy średniołańcuchowe, olej z oliwek oraz olej rybny 250 ml x 1 flakon dopuści 20% zbilansowaną emulsję tłuszczową do infuzji zawierającą: olej sojowy, 50% triglicerydy średniołańcuchowe oraz triglicerydy kwasów Omega 3 do stosowania od pierwszego dnia życia ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

27. Pakiet nr 189 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Pakiecie 189 poz. 1 na zaproponowanie leku Mig dla dzieci 100 mg/5 ml w opakowaniach po 100ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów.

28. Pakiet nr 195 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 12 godzin (potwierdzoną wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

KIEROWNIK
Sekcji Zamówień Publicznych
mgr Iwona Kisiel