

4. 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:

Zgodnie z zapisami SIWZ rozdział IV punkt 4.

5. 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

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SIWZ rozdział IV punkt 4.

Zapytanie nr 3

Pytanie do przetargu pakiet 31 pozycja 12:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu.

Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy.

Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułek można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułek można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści również.

Zapytanie nr 4

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pakiecie nr 76 wyrobu medycznego o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękkiej, cienkiej, sprężystej i elastycznej opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydźcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskycynoimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 4,5 cm /9,0 cm pakowany po 3 szt. w opakowaniu, 4,5 cm x 4,5 cm pakowany po 3 sztuki oraz 2,7 x 2,7 cm pakowany po 5 szt.

Uzasadnienie:

Opis przedmiotu zamówienia zaprezentowany przez Zamawiającego w przedmiotowym postępowaniu dopuszcza możliwość złożenia oferty tylko przez jednego producenta. Zamawiający wykluczył w sposób nieuzasadniony produkty innych producentów, dopuszczając jedynie jednego wykonawcę do realizacji zamówienia, co w efekcie

stanowi naruszenie przepisu art. 7 ust. 1 i 3 ustawy PZP, art. 29 ust. 2 i 3 ustawy PZP. Zasada zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wszystkich wykonawców (art.7 PZP.) łączy się w sposób integralny z innymi zasadami i przepisami prawa zamówień publicznych, w tym z art.29 ust.3. A przepis ten jednoznacznie wskazuje, iż „opisu przedmiotu zamówienia nie można opisywać przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów [...]”. Warto wskazać, iż przepis ten należy rozumieć szerzej, nie wyłącznie, czy ściśle w odniesieniu do opisu przedmiotu zamówienia. Całość treści SIWZ winna być zgodna z przywołanymi powyżej zasadami gwarantującymi zachowanie równej konkurencji i jednakowego traktowania wszystkich potencjalnych wykonawców. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia w SIWZ powoduje, że zapisem tym Zamawiający dyskryminuje inne produkty dopuszczone do obrotu, posiadające porównywalne wskazania do stosowania.

Warto podkreślić, iż modyfikacja treści SIWZ w postulowanym powyżej brzmieniu pozwoli Zamawiającemu spełnić wymogi poszanowania w ramach niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego zasad wskazanych w ustawie PZP (w tym w szczególności art.7 i art.29), ale także przepisów ustaw o finansach publicznych (w zakresie racjonalnego wydatkowania środków publicznych).

Pragniemy zwrócić uwagę na wyrok KIO z 17 lipca 2013 r.; sygn. KIO 1606/13, który wskazuje, iż „Samo podjęcie próby udzielenia wyjaśnień czy też udzielenie takich, które w istocie nie stanowią pełnej odpowiedzi na wniosek wykonawcy, nie może być traktowane jako wykonanie dyspozycji normy, wyrażonej w przepisie art. 38 ust. 1 ustawy Pzp. Zdaniem KIO instytucja wyjaśnień nie służy bowiem formalnemu wykonaniu obowiązku wyartykułowanego we wskazanym przepisie. Ma ona umożliwić wykonawcom powzięcie wiedzy niezbędnej do podjęcia decyzji co do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego”. Dlatego uprzejmie prosimy o merytoryczne ustosunkowanie się do zadanego przez oferenta pytania, odpowiedź o treści „zgodnie z SIWZ” nie będzie w tym wypadku wystarczająca, o czym stanowi przytoczony fragment wyroku KIO.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści również.

Zapytanie nr 5

Dotyczy pakietu nr 38 pozycja 93

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści również.

2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści również.

Zapytanie nr 6

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 38 pozycja 210 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kremu ZinoDr.A? Krem równoważny pod względem składu oraz wskazań do stosowania.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści również.

Zapytanie nr 7

Zapytania do pakietu 74

1. „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

Odpowiedź:

Zamawiający pod pakietem zaznaczył: **"*zamawiający nie określa żadnych wymogów"**.

„Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź:

Zamawiający pod pakietem zaznaczył: **"*zamawiający nie określa żadnych wymogów"**.

Zapytanie nr 8

1. Czy Zamawiający dopisze w par. 2.5.b) na końcu frazę: „Korekta cen w przypadku zmian limitów lub obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej?”

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje zapis projektu umowy poprzez dopisanie w par. 2 pkt 5.b) na końcu frazę: „Korekta cen w przypadku zmian limitów lub obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej i jest to zgodne z przepisami prawa”.

2. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.7?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian. Nałożony na wykonawcę obowiązek informowania o brakach w asortymencie oraz prawo Zamawiającego do dokonania zamówienia w tym zakresie u innego wykonawcy wynikają z konieczności zapewnienia niezakłóconego funkcjonowania Zamawiającego, wobec czego Zamawiający nie widzi możliwości wykreślenia przedmiotowego postanowienia.

3. Czy Zamawiający w par. 4.13 określi jeden termin na rozpatrzenie wszystkich reklamacji wynoszący 3 dni robocze? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe. Zapytanie powyższe dotyczy każdej z reklamacji (ilościowych i jakościowych) oraz terminu wystawiania faktur korygujących.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

4. Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 5.1.c. z 20% do wartości max 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy § 5 ust. 1 c) projektu umowy.

5. Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 5.1.d poprzez ich naliczanie za dzień, a nie godzinę zwłoki? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia punkt d) w § 5 ust. 1 projektu umowy nadając mu następujące brzmienie:
„w przypadku zwłoki w realizacji zamówienia tzw. na „cito” – w wysokości 0,1% wartości niedostarczonego przedmiotu zamówienia za każdą godzinę zwłoki, do maksymalnej wysokości 35% wartości niedostarczonego przedmiotu zamówienia”.

Ponadto Zamawiający zmienia punkt a) w § 5 ust. 1 projektu umowy nadając mu następujące brzmienie:
„za zwłokę w dostawie przedmiotu umowy w wysokości 0,2% wartości towarów nie dostarczonych w terminie, za każdy dzień zwłoki, do maksymalnej wysokości 25% wartości towarów nie dostarczonych w terminie, za każdy przypadek zwłoki z osobna.”

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na poprawienie dawki leku Enoxaparin sodium w pakiecie nr 13 poz. 6 na 120mg/ 0,8ml gdyż tylko taka zarejestrowana jest na rynku polskim ?

Odpowiedź:

Zamawiający poprawia zapis pakietu nr 13 poz. 6 z dawki leku Enoxaparin sodium 120mg/ml na 120mg/ 0,8ml.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy w pakiecie nr 35 poz. 16 leku phenobarbital do 6 tygodni, ze względu iż sprowadzany jest w ramach importu docelowego ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie nr 9

1) Czy Zamawiający w Pakiet 71 poz. 11 (Bupivacaine hydrochloride, 5mg/ml/4ml) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również.

2) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besilate 50mg/5ml w pakiecie 31 poz. 1 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również.

3) Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5ml w pakiecie nr 88 poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również.

4) Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5ml w pakiecie nr 88 poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również

- 5) Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5ml w pakiecie nr 88 poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:
- 5 do 25 °C czy też
 - 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuści oba bez względu na zakres temperatur.

- 6) Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5ml w pakiecie nr 88 poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuści oba bez względu na zakres stężenia.

- 7) Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5mg/2,5ml w pakiecie nr 88 poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również.

- 8) Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5mg/2,5ml w pakiecie nr 88 poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuści oba okresy ważności produktu.

- 9) Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5mg/2,5ml w pakiecie nr 88 poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuści oba bez względu na zakres temperatur.

- 10) Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5mg/2,5ml w pakiecie nr 88 poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuści oba bez względu na zakres stężenia.

Zapytanie nr 10

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie godzin dostaw od godziny 8:00 do godziny 14:00?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu przyszłej umowy o klauzulę antykorupcyjną o treści: „Strony zobowiązują się, że ani Strony ani ich pracownicy lub przedstawiciele (i) nie będą oferować, dokonywać, obiecywać, autoryzować ani akceptować jakichkolwiek płatności lub przekazywać żadnych korzyści majątkowych, w tym między innymi łapówek, bezpośrednio lub pośrednio, urzędnikom państwowym, organom regulacyjnym ani nikomu innemu w celu wpływania, wywoływania bądź nagradzania działania, zaniechania lub wydania decyzji w celu zagwarantowania nieuzasadnionej korzyści lub uzyskania bądź zachowania źródła przychodów (ii) będą stosować się do wszelkich praw antykorupcyjnych i innych pokrewnych regulacji. Strony oraz ich pracownicy lub przedstawiciele nie będą dokonywać płatności ani ofiarować upominków osobom trzecim, w związku z wykonywaniem Umowy. Każda ze Stron jest zobowiązana do niezwłocznego powiadomienia drugiej Strony o naruszeniu postanowień niniejszego ustępu”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie widzi powodów do wprowadzania do umowy zapisów przedstawionych w zapytaniu. Kwestie związane z korupcją są uregulowane w powszechnie obowiązujących przepisach prawa.

Z poważaniem

KIEROWNIK APTEKI

Jolanta Paździora
dr n. farm. Jolanta Paździora