



Łódź, 06.09.2019 r.

Znak sprawy: 34/ZP/2019

Dotyczy: Wyjaśnienia specyfikacji istotnych warunków zamówienia na dostawę produktów farmaceutycznych i wyrobów medycznych

Szanowni Państwo!

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Uniwersytecki Szpital Kliniczny nr 1 im. Norberta Barlickiego Uniwersytetu Medycznego w Łodzi, działając w trybie art. 38 ust. 1, 2, ustawy z dn. 29.01.2004 r. „Prawo zamówień publicznych” (t. j. Dz. U. z 2018 r., poz. 1986 ze zm.) informuje:

„Infliximab proszek do sporządzania koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji - 100mg 1 fiol a 20ml”, zamawiający dopuszcza złożenie oferty zawierającej równoważny produkt leczniczy innego producenta zawierający tą samą substancję czynną, objęty decyzja o refundacji w ramach programów lekowych, jak i dla pakiet 1 poz 7

Tobramycin płyn do inhalacji z nebulizatora 300mg 56 poj a 4ml”, zamawiający dopuszcza złożenie oferty zawierającej równoważny produkt leczniczy innego producenta zawierający taką samą dawkę substancji czynnej w ampułce o 5 ml pojemność pakiet 1 poz 16

W dniu 07.08.2019 r. wpłynęły następujące zapytania do treści SIWZ:

Pytanie 1

Dotyczy Pakietu 15 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 15 poz. 1 dopuści gaz SF6 w pojemniku 75 ml wielokrotnego użytku wraz z zestawem do podaży w składzie: 1 x 60 ml strzykawka, 1 x filtr 0.22 um, 1 x igła 30G, 1 x opaska dla pacjenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 2

Dotyczy Pakietu 15 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 15 poz. 1 gaz SF6 w pojemniku 75 ml wielokrotnego użytku wraz z zestawem do podaży w składzie: 3 x 60 ml strzykawka, 3 x filtr 0.22 um, 3 x igła 30G, 3 x opaska dla pacjenta za odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 3

Dotyczy Pakietu 15 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 15 poz. 4 błąk trypanu przeznaczony do wybarwienia błon o składzie 0,18% Trypan Blue oparty na „ciężkiej wodzie” rozpuszczony w soli fizjologicznej buforowany fosforanami, osmolarność 255 – 345 mOsm/kg, pH 7.0 – 7.4?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 4

Dotyczy Pakietu 15 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 15 poz 4 barwnik tkankowy przeznaczony do wybarwienia błony granicznej wewnętrznej (ILM+ERM) 0,03% blue life (C48H50N3NaO7S) rozpuszczony w soli fizjologicznej buforowany fosforanami, ampułkostrzykawka 0.7 ml, osmolarność 270 – 330 mOsm/kg, pH 7,00 – 7,40?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 5

Dotyczy Pakietu 15 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 15 poz 4 barwnik tkankowy przeznaczony do wybarwienia błon epiretinalnych oraz błony granicznej wewnętrznej (ILM+ERM) o składzie 0,18% trypan blue + 0,03% blue life (C48H50N3NaO7S) rozpuszczony w soli fizjologicznej buforowany fosforanami, ampułkostrzykawka 0.7 ml, osmolarność 270 – 330 mOsm/kg, pH 7,00 – 7,40?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 6**Dotyczy Pakietu 37 poz. 28**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie numer 37, pozycji 28 testów ureazowych "suchych". Są to testy nowszej generacji, eliminujące wady testów mokrych (m.in. występowanie fałszywie dodatnich wyników). Pozwoli to zamawiającemu na wybranie realnie najtańszej i najlepszej jakościowo oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 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: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 8

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 9

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałoby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 12

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: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 13**Dotyczy wzoru umowy na 12 mcy (Załącznik nr 4 do SIWZ):**

Do treści §1 ust. 2 oraz §9 ust. 1 lit. g) wzoru umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale 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 §1 ust. 2 oraz §9 ust. 1 lit. g) wzoru umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: NIE

Pytanie nr 14**Dotyczy wzoru umowy na 12 mcy (Załącznik nr 4 do SIWZ):**

Do treści §4 wzoru 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 dopisanie do §4 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: Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie do umowy "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego

Pytanie nr 15**Dotyczy wzoru umowy na 12 mcy (Załącznik nr 4 do SIWZ):**

Do treści §6 ust. 1 wzoru umowy. Prosimy o rozszerzenie zdania pierwszego niniejszego postanowienia, poprzez dodanie zapisu wydłużającego termin na usunięcie wad jakościowych do 3 dni roboczych

Odpowiedź: Zamawiający zmienia termin na 2 dni robocze

Pytanie nr 16

Dotyczy wzoru umowy na 12 mcy (Załącznik nr 4 do SIWZ):

Do treści §6 ust. 4 wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu"

Odpowiedź: NIE

Pytanie nr 17

Dotyczy wzoru umowy na 12 mcy (Załącznik nr 4 do SIWZ):

Do treści §7 ust. 2 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej przy zamówieniu zastępczym poprzez jej obniżenie do wysokości 1% wartości brutto niedostarczonej partii przedmiotu umowy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 5% wartości brutto niedostarczonej partii przedmiotu umowy

Pytanie nr 18

Dotyczy wzoru umowy na 12 mcy (Załącznik nr 4 do SIWZ):

Do treści §9 ust. 4 wzoru umowy. Wnosimy o wykreślenie ze wzoru umowy zapisu §9 ust. 4 jako niezgodnego z zasadami ustawy Prawo zamówień publicznych. Art. 7 ust. 1 ustawy PZP nakazuje Zamawiającemu prowadzenie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie Wykonawców. Tymczasem Zamawiający poprzez zapis §9 ust. 4 preferuje wyłącznie Wykonawców będących producentami leków i jednocześnie dyskryminuje Wykonawców będących hurtowniami farmaceutycznymi. Wskazany w §9 ust. 4 wzoru umowy instrument dzielenia ryzyka jest negocjowany i znany wyłącznie przez producentów leków, Ministerstwo Zdrowia i NFZ. Ani producenci leków ani wskazane organy nie mają obowiązku informowania o zastosowaniu instrumentu dzielenia ryzyka odbiorców leków (nie wynika to z jakichkolwiek przepisów) ani też publikowania takich informacji. A zatem nakładanie na Wykonawcę, działającego na podstawie zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej i nie posiadającego wiedzy w dniu wystawiania faktury o zastosowanym instrumencie dzielenia ryzyka, powyższego obowiązku jest czynem nieuczciwej konkurencji i przejawem nierównego traktowania Wykonawców.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 19

Dotyczy wzoru umowy na 12 mcy (Załącznik nr 4 do SIWZ):

Do §9 ust. 6 lit. c) wzoru umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 20

Dotyczy wzoru umowy na 24 mce (Załącznik nr 4A do SIWZ):

Do treści §1 ust. 2 oraz §9 ust. 1 lit. g) wzoru umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale 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 §1 ust. 2 oraz §9 ust. 1 lit. g) wzoru umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: NIE

Pytanie nr 21

Dotyczy wzoru umowy na 24 mce (Załącznik nr 4A do SIWZ):

Do treści §4 wzoru 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 dopisanie do §4 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: Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie do wzoru umowy "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Pytanie nr 22

Dotyczy wzoru umowy na 24 mce (Załącznik nr 4A do SIWZ):

Do treści §6 ust. 1 wzoru umowy. Prosimy o rozszerzenie zdania pierwszego niniejszego postanowienia, poprzez dodanie zapisu wydłużającego termin na usunięcie wad jakościowych do 3 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia termin na 2 dni robocze

Pytanie nr 23

Dotyczy wzoru umowy na 24 mce (Załącznik nr 4A do SIWZ):

Do treści §6 ust. 4 wzoru umowy Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu

Odpowiedź: NIE

Pytanie nr 24

Dotyczy wzoru umowy na 24 mce (Załącznik nr 4A do SIWZ):

Do treści §7 ust. 2 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej przy zamówieniu zastępczym poprzez jej obniżenie do wysokości 1% wartości brutto niedostarczonej partii przedmiotu umowy

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 5% wartości brutto niedostarczonej partii przedmiotu umowy

Pytanie nr 25

Dotyczy wzoru umowy na 24 mce (Załącznik nr 4A do SIWZ):

Do treści §9 ust. 4 wzoru umowy. Wnosimy o wykreślenie ze wzoru umowy zapisu §9 ust. 4 jako niezgodnego z zasadami ustawy Prawo zamówień publicznych. Art. 7 ust. 1 ustawy PZP nakazuje Zamawiającemu prowadzenie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie Wykonawców. Tymczasem Zamawiający poprzez zapis §9 ust. 4 preferuje wyłącznie Wykonawców będących producentami leków i jednocześnie dyskryminuje Wykonawców będących hurtowniami farmaceutycznymi. Wskazany w §9 ust. 4 wzoru umowy instrument dzielenia ryzyka jest negocjowany i znany wyłącznie przez producentów leków, Ministerstwo Zdrowia i NFZ. Ani producenci leków ani wskazane organy nie mają obowiązku informowania o zastosowaniu instrumentu dzielenia ryzyka odbiorców leków (nie wynika to z jakichkolwiek przepisów) ani też publikowania takich informacji. A zatem nakładanie na Wykonawcę, działającego na podstawie zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej i nie posiadającego wiedzy w dniu wystawiania faktury o zastosowanym instrumencie dzielenia ryzyka, powyższego obowiązku jest czynem nieuczciwej konkurencji i przejawem nierównego traktowania Wykonawców

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 26

Dotyczy wzoru umowy na 24 mce (Załącznik nr 4A do SIWZ):

Do §9 ust. 6 lit. c) wzoru umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 27

Dotyczy Pakietu 19 poz. 1

Czy Zamawiający dopuszcza w Części nr 19 pozycja 1 ofertę cenową wyższą od limitu finansowania, ale nie przekraczającą urzędowej ceny zbytu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 28

Dotyczy Pakietu 19 poz. 1

Czy Zamawiający wydzieli pozycję 1 w Części 19 do osobnego Pakietu? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 29

Dotyczy Pakietu 35 poz. 8

Czy Zamawiający wydzieli pozycję 8 w Części 35 do osobnego Pakietu? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

W dniu 08.08.2019 r. wpłynęły następujące zapytania do treści SIWZ:

Pytanie 1

Dotyczy Pakietu 37 poz. 9

Czy w pakiecie Nr 37 poz. 9 (Budesonide zaw. do inhal. z nebulizatora 500 mg/ml x 20 poj. 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

Pytanie 2

Dotyczy Pakietu 37 poz. 9

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 37 poz. 9 (Budesonide zaw. do inhal. z nebulizatora 500 mg/ml x 20 poj 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

Pytanie 3

Dotyczy Pakietu 37 poz. 9

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 37 poz. 9 (Budesonide zaw. do inhal. z nebulizatora 500 mg/ml x 20 poj 2 ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 4

Dotyczy Pakietu 37 poz. 9

Czy w pakiecie Nr 37 poz. 9 (Budesonide zaw. do inhal. z nebulizatora 500 mg/ml x 20 poj 2 ml) Zamawiający wymaga leku, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, w postaci budesonidu zmikronizowanego?

Odpowiedź TAK

Pytanie 5

Dotyczy Pakietu 18

Czy wyrażą Państwo zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych wielkościach opakowań tj.

- w pozycji 3,4 w opakowaniach 112 tabl zamiast 56 tabl

- w pozycji 7 w opakowaniach 108 tabl zamiast 90 tabl

Odpowiedź TAK

Pytanie 6

Dotyczy Pakietu 18

Prosimy określić jak należy przeliczyć zamawiane ilości jeżeli oferujemy inne wielkości opakowań i otrzymujemy liczby ułamkowe; zaokrąglać do pełnych opakowań czy zachować dwa miejsca po przecinku

Odpowiedź Zgodnie z SIWZ, do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 7

Dotyczy Pakietu 40

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu 40 pozycji 29 celem uzyskania oferty korzystniejszej cenowo i stworzenia konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź Zgodnie z SIWZ

Pytanie 8

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.2 z 10% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana

Odpowiedź: Zamawiający zmniejsza wartość kary umownej z 10% do 5 %

Pytanie 9

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający w par. 9.1 na końcu doda frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych lub limitu finansowania nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 10

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający w par. 9 doda możliwość zmiany ceny brutto, przy niezmienności ceny netto w razie zmiany stawki VAT? Zapis ten jest w razie obniżenia VAT korzystany także dla Zamawiającego

Odpowiedź: TAK

Pytanie 11

Dotyczy pakietu 22 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 22 pozycji 3 -Deksmedetomidine 100ug/ml konc do sporz. roztw. op a 25 szt a 2mli utworzenie osobnego pakietu?

Wydzielenie ww. pozycji pozwoli na przedstawienie korzystniejszej oferty cenowej i umożliwi przystąpienie do tego asortymentu większej liczbie Oferentów.

Odpowiedź Zgodnie z SIWZ

W dniu 09.08.2019 r. wpłynęły następujące zapytania do treści SIWZ:

Pytanie 1

Dotyczy pakietu 1 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści Tobramycinum 300 g/5 ml x 56 amp w ilości 30 op?

Odpowiedź TAK

W dniu 12.08.2019 r. wpłynęły następujące zapytania do treści SIWZ:

Pytanie 1

Dotyczy pakietu 3 poz. 7

Czy Zamawiający wydzielili do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 3 poz. 7 i dopuści:

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, bez ampułek?

lub
Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, bez ampułek?

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA

Odpowiedź Zgodnie z SIWZ

Pytanie 2

Dotyczy pakietu 4 poz. 11

Czy Zamawiający wydzielili do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 4 poz. 11 i dopuści:

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m² będącej mieszanką poliestru, wiskozy i celulozy, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

lub
Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m² będącej mieszanką poliestru, wiskozy i celulozy, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

Odpowiedź Zgodnie z SIWZ

Pytanie 3

Dotyczy pakietu 9 poz. 5

Czy Zamawiający wydzielili do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 9 poz. 5 i dopuści:

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, bez ampułek?

lub
Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, bez ampułek?

Odpowiedź Zgodnie z SIWZ

Pytanie 4

Dotyczy pakietu 37 poz. 28

Czy Zamawiający wymaga aby Testy posiadały bardzo łatwy i wygodny dostęp do studzienki testowej zamykany ruchomym okienkiem zabezpieczonym przed samoczynnym przesunięciem i wypadnięciem specjalnym ogranicznikiem

Odpowiedź Zgodnie z SIWZ

Pytanie 5

Dotyczy pakietu 37 poz. 28

Czy Zamawiający dopuści możliwość podania ceny za op. a'50 szt. z przeliczeniem ilości z 2 500 szt. na 50 op. a'50 szt.?

Odpowiedź TAK

W dniu 19.08.2019 r. wpłynęły następujące zapytania do treści SIWZ:

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

Odpowiedź Zgodnie z SIWZ

Pytanie 2

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

Odpowiedź Zgodnie z SIWZ

Pytanie 3

Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

Odpowiedź Zgodnie z SIWZ

Pytanie 4

Pakiet 22 poz. 1-3

Czy Zamawiający w pakiecie 22 wymaga wyceny pozycji od 1 – 3 jednego producenta ?

Odpowiedź Zgodnie z SIWZ

Pytanie 5

Pakiet 22 poz. 3

Czy Zamawiający w pakiecie 22 w pozycji 3 wymaga wyceny w postaci ampułek ?

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza

Pytanie 6

Pakiet 35 poz. 8

Czy Zamawiający w pakiecie 35 w poz. 8 Mesna 100 mg/ml amp. 15 amp a 4 ml wyraża zgodę na wydzielenie do osobnego pakietu ? Pozytywna odpowiedź pozwoli nam na złożenie oferty w zakresie zadania 35.

Odpowiedź Zgodnie z SIWZ

Pytanie 7

Pakiet 37 poz. 9

Czy Zamawiający w pakiecie 37 w poz. 9 dopuszcza wycenę w postaci ampułek ?

Odpowiedź Zgodnie z SIWZ

Pytanie 8

Pakiet 40 poz. 6

Czy Zamawiający w pakiecie 40 w poz. 6 wyraża zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję ?

Odpowiedź Zgodnie z SIWZ

W dniu 20.08.2019 r. wpłynęły następujące zapytania do treści SIWZ:

Pytanie 1

Dotyczy umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia termin na 2 dni robocze

Pytanie 2

Dotyczy umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1-2:

1. W przypadku niedostarczenia towaru w terminie ustalonym zgodnie z § 2 ust. 5 bądź w przypadku braku wymiany wadliwego towaru na wolny od wad w terminie wskazanym w § 6 ust. 1, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,1 % wartości brutto towaru niedostarczonego/niewymienionego w terminie za każdy dzień opóźnienia jednak nie więcej niż 10% wartości brutto towaru niedostarczonego/niewymienionego w terminie.

Odpowiedź TAK

2. W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy towaru w wymaganym terminie, a Zamawiający skorzysta z uprawnienia określonego w § 6 ust. 4 umowy, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 5% wartości brutto niedostarczonej partii przedmiotu umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej partii przedmiotu umowy

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę kary umownej na 5% wartości brutto niedostarczonej partii przedmiotu umowy, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ

W dniu 21.08.2019 r. wpłynęły następujące zapytania do treści SIWZ:

Pytanie 1

Pakiet nr 1 poz. 1

Mając na względzie właściwe i racjonalne zarządzanie środkami publicznymi związanymi z wydatkami na produkty lecznicze w ramach leczenia szpitalnego, wykonawca zwraca się z prośbą o usunięcie zapisu „...+2 gaziki” przy opisie przedmiotu zamówienia. Produkt, który oferuje wykonawca nie posiada w zestawie gazików z alkoholem lecz spełnia wszystkie pozostałe wymagania i jest w pełni refundowany we wszystkich wskazaniach objętych programami lekowymi, które wymaga Zamawiający (RZS, MIZS, ZZSK i ŁZS).

W przypadku negatywnej odpowiedzi wykonawca zwraca się z prośbą o możliwość dostarczenia odpowiedniej ilości zgodnie z przeliczeniem, tj. $190 \times 2 \text{ szt} = 380 \text{ szt.}$ gazików nasączonych alkoholem. Jednocześnie zwracamy się z prośbą o określenie wówczas właściwego sposobu opisu przedmiotu zamówienia. Pozytywna odpowiedź Zamawiającego zdecydowanie zwiększy konkurencyjność i w efekcie pozytywnie wpłynie na wydatki placówki oraz NFZ związanymi z refundacją leków w programach lekowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oferowany produkt, natomiast oczekuje dostarczenia także gazików (spełniających wszystkie warunki wymagane w opisie). W załączniku 1A należy podać cenę oferowanego produktu wraz z gazikami.

W dniu 22.08.2019 r. wpłynęły następujące zapytania do treści SIWZ:

Pytanie 1

Pakiet nr 37 poz. 17

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 37 pozycji 17 aby zaoferować Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie i podjęczynówkowo?

Odpowiedź Zgodnie z SIWZ

Pytanie 2

Pakiet nr 39 poz. 2

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 39 pozycji 2 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź Zgodnie z SIWZ

W dniu 23.08.2019 r. wpłynęły następujące zapytania do treści SIWZ:

Pytanie 1

Pakiet nr 40 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 40 pozycji 37 glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź Zgodnie z SIWZ

Pytanie 2

Pakiet nr 40 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 40 pozycji 37 glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania.

Odpowiedź Zgodnie z SIWZ

Pytanie 3

Pakiet nr 27 poz. 1,2

Czy Zamawiający w pakiecie 27 poz. 1,2 wymaga aby produkt metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź Zgodnie z SIWZ

Pytanie 4

Pakiet nr 37 poz. 23

Czy Zamawiający w pakiecie 37 poz. 23 wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź Zgodnie z SIWZ

Pytanie 5

Pakiet nr 34 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie 34 poz. 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu pakowanego po 20szt. Z możliwością przeliczenia ilości?

Odpowiedź TAK

Pytanie 6

Dotyczy umowy zał. 4 § 6 ustęp 1

Dotyczy § 6 ustęp 1 umowy zał. 4- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu do wymiany przez Wykonawcę wadliwego towaru z 24 godzin do 2 dni od momentu zgłoszenia przez Zamawiającego.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 7

Dotyczy umowy zał. 4 § 6

Dotyczy § 6 umowy zał. 4 - Czy Zamawiający, w przypadku reklamacji jakościowej, która wymaga przeprowadzenia badań laboratoryjnych, wyrazi zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia ww. reklamacji w ciągu 14 dni?

Odpowiedź TAK

Pytanie 8

Dotyczy umowy

Dotyczy projektu umowy zał. 4. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne:

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.)

§ 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 26 lipca 2002 r. (Dz. U. 2002 nr 144 poz. 1216) w sprawie procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (paragraf. 7 pkt 3 paragraf. 8 ust. 3). Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 1 października 2009 r w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania (Część I pkt. 4.26)

Zwracamy się z prośbą o dodatnie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

W dniu 26.08.2019 r. wpłynęły następujące zapytania do treści SIWZ:

Pytanie 1

Pakiet nr 33 poz. 1

Czy w związku z tym, że Zamawiający wymaga „nisko-pyłowe wapno sodowane” jego stopień pylenia nie powinien przekraczać 0,3%?

Odpowiedź Zgodnie z SIWZ

Kierownik
Działu Zamówień Publicznych

mgr Agnieszka Świątłowska

Z-ca Kierownika Apteki
Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego nr 1
im. N. Barlickiego w Łodzi

mgr farm. Damian Piekielny

p.o. Dyrektora Szpitala
Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego nr 1
im. N. Barlickiego w Łodzi

Dr n. med. Anna Murlewska