

Wrocław, 26.01.2019r.

EZP/684/19

INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW NR 1

Wg rozdzielnika

Dotyczy: Przetargu nieograniczonego na sukcesywną dostawę produktów leczniczych, wyrobów medycznych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz środków do pielęgnacji skóry z podziałem na 572 zadania.

W związku z wpływaniem pytań do SIWZ w przetargu nr **ZP/PN/21/19/LA/AJ**, Dolnośląskie Centrum Onkologii we Wrocławiu działając z art. 38, ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych odpowiada: Alicja Jasek
Posiadamy następujące pytania/prośby dot. w/w postępowania:

Pytanie nr 1- dotyczy Pakiet nr 20

Czy Zamawiający w pakiecie nr 20 dopuści do postępowania preparat albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu „worek”, który w pełni „zapada” się, tworząc pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia samouszczelniającym się portem, co powoduje znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na możliwość infuzji w systemie zamkniętym.

Odpowiedź: Zgodnie z pkt G pod. 2. załącznika 1a do SIWZ, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 2- dotyczy pakiet 220 pozycja 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 przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 3- dotyczy pakiet 220 pozycja 1

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 4- dotyczy pakiet 222 pozycja 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 przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5- dotyczy pakiet 222 pozycja 1

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

Odpowiedź: Zgodnie z pkt 2P Załącznika nr 1a do SIWZ, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 6- dotyczy 222

Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampulko-strzykawki x 5ml (strzykawka o pojemności 10ml) stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwwzakrzepowe i przeciwbakteryjne do przepłukiwania dostępów naczyniowych obwodowych i centralnych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 7- dotyczy Pakiecie 293

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps; bakterie występują w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Produkt jest przeznaczony do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 8- dotyczy Pakiecie 293

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 9- dotyczy Pakiecie 293

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 10- dotyczy Pakiecie 293

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu niewymagającego przechowywania w lodówce?

Odpowiedź: Zamawiający nie określa warunków przechowywania.

Pytanie nr 11- dotyczy Pakiecie 293

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który wymaga dawkowania nie częściej niż dwa razy na dobę?

Odpowiedź: Zamawiający nie określa częstotliwości podania

Pytanie nr 12- dotyczy zadań 216,217 w punkcie 6 tabela 6.2. litera 6

„Ważna koncesja lub zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, które w świetle obowiązującego prawa w Rzeczypospolitej Polskiej uprawnia Wykonawcę do prowadzenia obrotu produktami leczniczymi, na wszystkie magazyny z których zamierza realizować zamówienie.
lub

Ważne dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie Polski zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 (Dz. U. z 2015 r. poz. 876).] dla oferowanych wyrobów medycznych.”

Odpowiedź: Zamawiający nie dopisze tego zapisu do SIWZ. Zgodnie z pkt VII 10, Załącznika nr 2 do SIWZ wymagane jest złożenie oświadczenia.

Pytanie nr 13- dotyczy

Czy w Pakiet (KALII CHLORIDUM +MACROGOL+NATRII BICARBONAS +NATRII CHLORIDUM +NATRII SULFAS, proszek 74g.saszetki x 48)Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep x 4 sasz. (pr.dou. sporz.rozt.doust.* 1zest.) i po przeliczeniu i zaokrągleniu zaoferowanie 2400 opakowań?

Przygotowała:
Alicja Jasek

Informujemy, że jeden zestaw czterech saszetek Moviprep zawiera (Pr. Do p.rozt.doust. 1 zestaw: 2 torebki A + 2 torebki B. Saszetka A: Makrogol 100g, Sodu siarczan bezwodny 7,5g, Sodu chlorek 2,691, Potasu chlorek 1,015g. Saszetka B: Kwas askorbowy 4,7g, Sodu ascorbinian 5,9g.)

Skuteczne oczyszczanie jelita uzyskuje się już przy użyciu 2 litrów leku MOVIPREP® dzięki połączeniu makrogolu 3350 z komponentą askorbinową i elektrolitami.

Dodatek askorbinianu powoduje nasilenie efektu przeczyszczającego poprzez zwiększenie objętości stolca o 25% w porównaniu do efektu wywołanego przez roztwór niezawierający tego składnika.

Badania wykazały, że w porównaniu do 4 litrów innego, badanego roztworu z makroglem:

- MOVIPREP® (2 l) ma zdecydowanie lepiej akceptowaną objętość, dzięki czemu jest łatwiejszy do wypicia dla pacjentów.
- MOVIPREP® (2 l) jest oceniany przez pacjentów jako zdecydowanie smaczniejszy (o smaku cytrynowym).
- MOVIPREP® (2 l) posiada zbliżony profil bezpieczeństwa.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie preparatu MOVIPREP i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian

Pytanie nr 14- Dotyczy pozycji nr 559:

Czy Zamawiający w celu eliminacji lub znaczącego ograniczenia strat leku wymaga złożenia oferty na lek Trastuzumab, który, zgodnie z potwierdzeniem w CHPL może być przechowywany po rekonstytucji przez 7 dni w lodówce co może przyczynić się do znacznych oszczędności finansowych u Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga obok istniejących zapisów SIWZ

Pytanie nr 15- Dotyczy pozycji 261:

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejących zapisów

Pytanie nr 16- Dotyczy pozycji 501:

Czy ze względu na aspekt farmakoekonomiczny Zamawiający wymaga zaoferowania kwasu zoledronowego w postaci wygodnego w przygotowaniu, dającego możliwość skrócenia czasu przygotowania roztworu do infuzji 4 mg/100 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejących zapisów ale nie wymaga

Pytanie nr 17- Dotyczy pozycji 174:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na żelazo (Ferrosi sulfas + Acid ascorbicum 100 mg ++ + 60 mg ac. ascorbicum x 50 tabletek powlekanych), które zawiera dodatkowo Witaminę C, poprawiającą wchłanianie żelaza o 46% oraz posiada opatentowaną formę tabletki Durules®, która zapewnia kontrolowane uwalnianie żelaza w przewodzie pokarmowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści obok istniejących zapisów SIWZ

Pytanie nr 18- dotyczy Pakiecie Nr 441

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 441, wymaga dostarczania preparatu w butelce innej niż szklana? Szklana butelka jest mniej odporna na stłuczenie (uszkodzenie mechaniczne) niż inne stosowane przy ich podawaniu opakowania (np. aluminium czy polietylenonaftalen -PEN), a w przypadku takiego uszkodzenia (zniszczenia) może dojść do zanieczyszczenia (skażenia) atmosfery bloku operacyjnego (sali operacyjnej) i narażenia osób obecnych w pomieszczeniu (w tym personelu medycznego) na wdychanie oparów anestetyku wziewnego jakim jest Sevofluran.

Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z załącznikiem nr 1 do SIWZ wymaga dostarczenia produktu w butelce nietłukącej z fabrycznie zamontowanym adapterem

Pytanie nr 19- Dotyczy pakietu nr 144 - Dobutaminum fioł. 250mg :

Czy Zamawiający w pakiecie nr 144, dopuszcza Dobutaminę w formie koncentratu do infuzji w postaci ampulek?

Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z pkt G pod. 2 Załącznika nr 1a do SIWZ dopuszcza.

Pytanie nr 20- do treści wzoru umowy § 5 ust.1:

Czy Zamawiający dopuści: składanie zamówień częściowych na formularzach Wykonawcy dla asortymentu zawartego w Pakiecie nr 542?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 21- do treści wzoru umowy: § 5 ust.1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnianie Oświadczenia o wydaniu leku dla asortymentu zawartego w Pakiecie nr 542?

Wzór formularza oświadczenia świadczeniodawcy w załączeniu.

UZASADNIENIE:

Wypełnianie formularza konieczne w celu realizacji Instrumentów Dzielenie Ryzyka.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian

Pytanie nr 22- do treści wzoru umowy: § 5 ust.2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację tzw. "dostaw interwencyjnych" maksymalnie do „48 godzin” od złożenia zamówienia dla Pakietu nr 525 i 542?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 23- do treści wzoru umowy: § 5 ust.3:

Czy Zamawiający zaakceptuje termin ważności dostarczanych leków równy minimum połowie maksymalnego terminu ważności dla asortymentu Pakietu nr 542?

(tj. 12-u miesięcy w przypadku 24 miesięcznego terminu ważności, 9-u miesięcy w przypadku 18 miesięcznego terminu ważności, itd. ...).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z par. 5 ust. 3 pkt 2a, „Za zgodą zamawiającego dostarczony asortyment może posiadać datę ważności krótszą niż 9 miesięcy licząc od daty otwarcia.

Pytanie nr 24- do treści wzoru umowy: § 5 ust. 8

Czy Zamawiający mając na uwadze, że zgłoszona reklamacja (ilościowa i jakościowa) wymaga szczegółowego rozpatrzenia, wyrazi zgodę na wydłużenie terminów rozpatrzenia reklamacji do 5 dni roboczych dla asortymentu zawartego w Pakiecie 525 i 542?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 25- do treści wzoru umowy: § 7 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych o połowę i pozwoli na wprowadzenie modyfikacji do zapisów wzoru umowy poprzez nadanie § 7 ust.1 nowego brzmienia:

§ 7

Kary umowne, odsetki za opóźnienie w zapłacie

- a) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne za:
opóźnienie w dostarczeniu zamawianego asortymentu (uwzględnieniu reklamacji)-w wysokości 0,5% wartości brutto nie dostarczonego/reklamowanego asortymentu za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, przy czym w przypadku gdyby wysokość kary była niższa niż 5 zł należna kara wynosić będzie 5 zł,
- b) Rozwiązanie umowy lub odstąpienie od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca - w wysokości 10 % wynagrodzenia brutto Wykonawcy za niezrealizowaną część umowy, przy czym w przypadku gdyby wysokość kary była niższa niż 5 zł należna kara wynosić będzie 5 zł.
- 1.) Strony ustalają, że niezależnie od kar umownych, będą mogły dochodzić odszkodowania przewyższającego kary umowne.
- 2.) W razie nie uregulowania przez Zamawiającego płatności w wyznaczonym terminie, Wykonawca ma prawo żądać zapłaty odsetek za opóźnienie w wysokościach ustawowych, określonych w art. 4 pkt 3 ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych(tj. Dz. U. z 2019 r., poz. 118 ze zm.).
- 3.) Wykonawca wyraża zgodę na dokonanie potrącenia z wynagrodzenia, o którym mowa w § 3 ewentualnych kar umownych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 26- do treści wzoru umowy:

Czy w sytuacji, gdy siedziba firmy/osoba uprawniona do podpisania umowy w imieniu Wykonawcy znajduje się poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie umowy do podpisu na adres Wykonawcy?

Odpowiedź: Umowę odsyłamy na adres wykonawcy z oferty, to wykonawca musi zadbać aby była ona podpisana przez uprawnionego przedstawiciela

Pytanie nr 27- dotyczy projektu umowy

W związku z rozbieżnością informacji dotyczącej terminu wykonania zamówienia podanym w SIWZ (do 31.12.2020r.), a podanym w projekcie umowy (do 30.06.2019r.), zwracam się z prośbą o wskazanie prawidłowego terminu zakończenia obowiązywania umowy.

Odpowiedź: Termin wykonania jest taki jak podany w SIWZ tj., 31.12.2020r.

Pytanie nr 28- dotyczy projektu umowy

1. Czy Zamawiający w par. 7.1.a zniesie minimalną wartość kary umownej, to jest 10zł? Przy niskich wartościowo dostawach zapis ten grozi Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie nr 29- dotyczy projektu umowy

2. Czy Zamawiający zmieni zapis par. 7.1.b w ten sposób, że zamiast kary umownej w kwocie 20% zastosuje karę w wysokości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie nr 30- dotyczy projektu umowy

3. Czy Zamawiający przewiduje możliwość dopisania w par. 10.5, że zmiany w umowie wprowadza się w formie pisemnej pod rygorem nieważności? Obecny zapis nie ustanawia takiego rygору, przeto strony mogą zmienić umowę ustnie, ryzykując jedynie spór dowodowy w tym zakresie. Jest to ryzykowne dla obu stron umowy.

Odpowiedź: Par. 10 ust. 2 projektu umowy przewiduje taką formę

Pytanie nr 31- dotyczy 45, 199, 200, 203, 204, 208, 338, 339, 340, 341, 342

1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w zadaniu 45, 199, 200, 203, 204, 208, 338, 339, 340, 341, 342 płynów infuzyjnych w opakowaniach stojących?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie nr 32- dotyczy 45, 199, 200, 203, 204, 208, 338, 339, 340, 341, 342, 344, 345

2. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w zadaniu 45, 199, 200, 203, 204, 208, 338, 339, 340, 341, 342, 344, 345 płynów infuzyjnych w opakowaniu stojącym z dwoma różnej wielkości portami?

Jałowe korki nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co zmniejsza koszty użytkowania w stosunku do innych opakowań. Po usunięciu zestawu do infuzji lub igły po dodaniu leku korki samouszczelniają się i nie ma niebezpieczeństwa wycieku płynu, co eliminuje niebezpieczeństwo skażenia otoczenia, jeśli w opakowaniu był lek toksyczny i wykonywania dodatkowych czynności przez personel.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie nr 33- dotyczy 86

3. Czy w zadaniu 86 Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie nr 34- dotyczy 91

4. Czy w zadaniu 91 Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie nr 35- dotyczy 125

5. Czy w zadaniu 125 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety wysokoenergetycznej (1,5 kcal/ml) bogatej w węglowodany i elektrolity w postaci napoju, przeznaczonej do żywienia drogą doustną. Nie zawiera tłuszczu, błonnika oraz glutenu, klinicznie wolna od laktozy. Opakowanie 200 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści produkt zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie nr 36- dotyczy 134

6. Czy w zadaniu 134 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety cząstkowej w proszku Fresubin Protein Powder, Suplement białka - białko serwatki w proszku (proszek rozpuszczalny), zawierająca 87g/100g białka, tłuszcze 1g/100g, nie zawierająca błonnika, wartość energetyczna 360kcal/100g w opakowaniu jednostkowym po 300 g po odpowiednim przeliczeniu na gramy?

Odpowiedź: Zgodnie z pkt H, załącznika 1a do SIWZ. Zamawiający dopuści op. 300 g, pod warunkiem zachowania pozostałych zapisów SIWZ bez zmian

Pytanie nr 37- dotyczy 182

Czy w zadaniu 182 Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie nr 38- dotyczy 207

8. Czy w zadaniu 207 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Glucosum 5% w op. 250ml z możliwością dostrzyknięcia 75ml leku, spełniającym pozostałe wymagane parametry?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ z Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 39- dotyczy 235

Czy w zadaniu 235 Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie nr 40- dotyczy 258

Czy w zadaniu 258 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie płynu wieloelektrolitowego Optilyte, spełniającego najnowsze Polskie Wytyczne Okołooperacyjnego Leczenia Płynami opracowane w ramach prac Sekcji Płynoterapii i Hemostazy Polskiego Towarzystwa Anestezjologii i Intensywnej Terapii, według których należy: stosować zbilansowane krystaloidów zawierające w swoim składzie wszystkie jony w stosunku zbliżonym do zawartości w osoczu (zawartość jonu chloru poniżej 110mEq/l) oraz osmolarności w granicach 280-295mosm/l?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ Optilyte zawiera cytryniany

Pytanie nr 41- dotyczy 262

11. Czy w zadaniu 262 Zamawiający wymaga aby Wykonawcy zaferowali ampułki Kalium Chloratum 15% w opakowaniach typu ampułek bezigłowych z końcówką luer lock? Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłóceniom personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie nr 42- dotyczy 278

Czy Zamawiający wymaga aby w zadaniu 278 wykonawcy zaferowali produkt leczniczy Levofloxacin od jednego producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z pkt P załącznika 1a do SIWZ, Zamawiający wymaga zaferowania produktu od jednego producenta

Pytanie nr 43- dotyczy 286

13. Czy w zadaniu 286 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza z zachowaniem ilości zachowanej obok istniejącego zapisu SIWZ

Pytanie nr 44- dotyczy 304, 305

Czy w zadaniu 304, 305 Zamawiający 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: Dla Zadania 304, Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Dla zadania 305, Zamawiający wymaga produktu wykazującego stabilność po rozcięczeniu min. 3 godziny

Pytanie nr 45- dotyczy 307, 308

Czy w zadaniu 307, 308 Zamawiający wymaga aby produkt metamizole, był zaferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie nr 46- dotyczy 321

16. Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania, Zamawiający w zadaniu 321 wymaga opakowania wyposażonego w dwa różnej wielkości, niezależne, sterylne porty niewymagające dezynfekcji przed pierwszym

użyciem? Zapis dotyczący jakości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 47- dotyczy 346

17. Czy w zadaniu 346 Zamawiający wymaga zaoferowania ampułek w systemie bezigłowym, który w sposób znaczący redukuje możliwość skażenia się personelu medycznego oraz zmniejsza koszty przygotowania leków we wlewach dożylnych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie nr 48- dotyczy 354

18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 354 produktu Versylene NaCl 0,9% 1000ml w butelce zakręconej umożliwiającej irygację?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 49- dotyczy 355

19. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 355 produktu Versylene NaCl 0,9% 500ml w butelce zakręconej umożliwiającej irygację?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 50- dotyczy 414, 415

20. Czy w zadaniu 414, 415 Zamawiający wymaga prod. lechn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 51- dotyczy

21. Czy w zadaniu 414, 415 Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne dane dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 52- dotyczy 431

22. Czy w zadaniu 431 zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający wymaga, aby produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie nr 53- dotyczy 489

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 489 witamin rozpuszczalnych w wodzie(Soluvit N) i tłuszczach(Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno?

Podczas przygotowania mieszaniny żywieniowej ampułka witamin rozpuszczalnych w tłuszczach służy jako rozpuszczalnik liofilizatu witamin rozpuszczalnych w wodzie. W przypadku preparatu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach konieczne jest przygotowanie roztworu tychże witamin w oparciu o inny rozpuszczalnik np. woda do wstrzykiwań , NaCl 0,9%.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian

Pytanie nr 54- dotyczy 495

24. Czy Zamawiający w zadaniu 495 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego Kabiven Peripheral do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierającego aminokwasy 34,0g, glukozę 97,0g, emulsję tłuszczową 51,0g, azot 5,4g i energię niebiałkową 900 kcal objętość 1440ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian

Pytanie nr 55- dotyczy terminu ważności

25. W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i zgodnie z par. 5 ust. 3, za zgodą Zamawiającego dostarczony asortyment może posiadać datę ważności krótszą niż 9 miesięcy licząc od daty dostawy.

Pytanie nr 56- dotyczy projektu umowy

Dotyczy projektu umowy §5 ust. 2: Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostaw - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił dla dostaw „CITO” 1 dzień roboczy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Pytanie nr 57- dotyczy projektu umowy

27. Dotyczy projektu umowy §7 ust. 1b: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do wysokości 10% wynagrodzenia brutto Wykonawcy za niezrealizowaną część umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Pytanie nr 58- dotyczy 57

Czy Zamawiający w Pakiet 57 poz. 1 (BUPIVACAINI HYDROCHLORIDUM 0.5% roztwór hiperbaryczny) wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestezjologicznych, 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 dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie nr 59- dotyczy 59

Czy Zamawiający w Pakiet 59 poz. 1 (BUPIVACAINUM HYDROCHLORIDUM 0.5 %) wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestezjologicznych, 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 dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie nr 60- dotyczy 80

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w postaci sterylnego, rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. Produkt zawiera 2g lidokainy i 0,25g chlorhexydyny / 100g

Przygotowała:
Alicja Jasek

produktu, pakowany w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejących zapisów SIWZ

Pytanie nr 61- dotyczy 81

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w postaci sterylnego, rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. Produkt zawiera 2g lidokainy i 0,25g chlorhexydyny / 100g produktu, pakowany w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejących zapisów SIWZ

Pytanie nr 62- dotyczy 337

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 337 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku dwukomorowym, Clinimix N 17 G35E 1500ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian

Pytanie nr 63- dotyczy 494

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 494 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N7E, 2000ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian

Pytanie nr 64- dotyczy 492

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 492 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N9E, 1000ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian

Pytanie nr 65- dotyczy 493

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 493 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N9E, 1500ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian

Pytanie nr 66- dotyczy 436

Czy Zamawiający w zadaniu nr 436 wymaga zaferowania koncentratu pierwiastków śladowych w postaci soli organicznych ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejących zapisów

Pytanie nr 67- dotyczy 436

. Czy Zamawiający w zadaniu nr 436 wymaga zaferowania koncentrat pierwiastków śladowych w postaci soli organicznych i dopuszcza opakowania ampułka 10ml X 10 szt ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści opakowanie 10 szt., zgodnie z pkt 2P załącznika 1a do SIWZ.

Pytanie nr 68- dotyczy 489

Czy Zamawiający w zadaniu nr 489 „Witaminy rozpuszczalne w tłuszczach i wodzie do podawania dożylnego dla dorosłych .Jakościowo i ilościowo pokrywające dzienne zapotrzebowanie na witaminy wg wymogów

ESPEN." miał na myśli witaminy posiadające potwierdzone badania stabilności z workami do żywienia pozajeliowego RTU oraz brak wpływu na czynniki krzepnięcia krwi pacjenta ?

Odpowiedź: Oferowany produkt musi zawierać dobową dawkę witamin oraz pierwiastków śladowych zgodnie z wytycznymi ESPEN

Pytanie nr 69- dotyczy

Czy Zamawiający dopuści dawkę 750 mg- pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Niezrozumiała treść pytania. W załączniku nr 1 do SIWZ nie ma Pakietu 311, pozycji 1

Pytanie nr 70- dotyczy

Czy Zamawiający dopuści dawkę 75mg + 650mg w opakowaniu x 30 tabletek?

Odpowiedź: Niezrozumiała treść pytania. W załączniku nr 1 do SIWZ nie ma Pakietu 311, pozycji 1

Pytanie nr 71- dotyczy 555

Wykonawca zwraca się do Zamawiającego z wnioskiem o dokonanie podziału zadania częściowego opisanego jako Zadanie nr 555 Sunitinib na dwie pozycje tj.: pozycję 1 opisującą zamówienie na sunitinib w dawce 12,5 i 25 mg oraz pozycję 2 opisującą zamówienie na sunitinib w dawce 50 mg.

Odpowiedź: Zgodnie z pkt R 13 załącznika 1a, wymagana jest wycena w dawce 12,5 mg i 25 mg

Pytanie nr 72- dotyczy projektu umowy

Postępowanie ZP/PN/21/19/LA/AJ nie dotyczy usług, w wyniku których Wykonawca, wykonując umowę, byłby zobowiązany do przetwarzania danych osobowych na zlecenie i w imieniu Zamawiającego. Jedynymi danymi osobowymi, do których dostęp będzie miał Wykonawca w ciągu trwania Umowy, będą dane osobowe osób zatrudnionych u Zamawiającego, kontaktujących się z Wykonawcą w celu ustalenia toku wykonania Umowy. Powyższe dane osobowe będą przetwarzane przez Wykonawcę jako odrębnego administratora danych, na podstawie art. 6 ust. 1 lit. f) RODO, a nie w wyniku powierzenia ich przetwarzania zgodnie z art. 28 RODO.

1. Czy mając na uwadze powyższe Zamawiający rozważy wycofanie konieczności związania Porozumieniem o powierzeniu przetwarzania danych osobowych, o którym mowa w §8 ust. 1 Umowy?

2. Czy mając na uwadze powyższe Zamawiający modyfikację §8 ust. 1 Umowy poprzez nadanie nowej treści:

„W związku z faktem, iż Wykonawca będzie dysponował danymi osobowymi, o których mowa w ustawie z dnia 24 maja 2018r. o ochronie danych osobowych (Dz.U. z 2018 r., poz. 1000) oraz rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE, Wykonawca zobowiązuje się do przetwarzania ich zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa oraz porozumieniem o powierzeniu danych osobowych – stanowiącym załącznik nr 2 do niniejszej umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i zmienia treść §8 ust. 1 na zaproponowaną przez Wykonawcę. Tj. „W związku z faktem, iż Wykonawca będzie dysponował danymi osobowymi, o których mowa w ustawie z dnia 24 maja 2018r. o ochronie danych osobowych (Dz.U. z 2018 r., poz. 1000) oraz rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE, Wykonawca zobowiązuje się do przetwarzania ich zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.”

Pytanie nr 73- dotyczy 461

Czy Zamawiający wymaga aby Testy posiadały bardzo łatwy i wygodny dostęp do studzienki testowej zamykany ruchomym okienkiem, wyposażonym w specjalny ogranicznik zabezpieczający przed samoczynnym przesunięciem i wypadnięciem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie nr 74- dotyczy 258

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 258 dopuści izotoniczny płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na, Cl, K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worek z dwoma portami buforowany octanami i glukonianami?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian

Pytanie nr 75- dotyczy 299

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 299 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo o pojemności 100ml ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania
- Mannitol 15% w worku to brak ryzyka odklejenia nalepki w czasie podgrzewania preparatu podczas kąpeli parowej, ponieważ opis nadrukowany jest na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian

Pytanie nr 76- dotyczy 45,203,204,208,338,339,340,341,342,343

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 45, 203, 204, 208, 338, 339, 340, 341, 342, 343 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejących zapisów

Pytanie nr 77- dotyczy 263

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: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 78- dotyczy 263

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 79- dotyczy 357

Czy Zamawiający dopuści wycenę 146 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian

Pytanie nr 80- dotyczy 559

Czy Zamawiający wymaga, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, aby zaoferowany produkt charakteryzował się stabilnością po rekonstytucji w jałowej wodzie do wstrzykiwań przez minimum 72 godziny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejących zapisów ale nie wymaga

Pytanie nr 81- dotyczy 441

Czy Zamawiający w pakiecie 441 pozycja 1 (Sewofluranum *W BUTELCE NIETŁUKĄCEJ Z FABRYCZNIE ZAMONTOWANYM ADAPTEREM), wymaga dostarczenia produktu w butelce nietłukącej typu PET, z systemem z fabrycznie zamontowanym adapterem kompatybilnym z parownikami będącymi na wyposażeniu/użyczeniu/dzierżawie Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z załącznikiem nr 1 do SIWZ, wymaga dostarczenia produktu w butelce nietłukącej z fabrycznie zamontowanym aplikatorem

Pytanie nr 82- dotyczy 441

Czy w pakiecie nr 441 pozycja 1 w przypadku zmiany produktu Zamawiający wymaga wstawienia nowych, nieużywanych parowników szt. 12 wstawionych w czasie nie dłuższym niż 24 h od podpisania umowy na dostawę oraz na bezpłatne użyczenie parowników?

Odpowiedź: Na parowniki zgodnie z pkt K załącznika nr 1 SIWZ zostanie zawarta odrębna umowa użyczenia parowników stanowiąca załącznik nr 7 do SIWZ.

Pytanie nr 83- dotyczy projektu umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o zmianę zapisu w § 5 ust. 8 projektu umowy poprzez wprowadzenie 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów: „...od ich zgłoszenia przez Zamawiającego” na „...od daty uznania reklamacji”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie nr 84- dotyczy projektu umowy

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

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne za:

a) opóźnienie w dostarczeniu zamawianego asortymentu (uwzględnieniu reklamacji) - w wysokości 0,5 % wartości brutto nie dostarczonego/reklamowanego asortymentu za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, przy

Przygotowała:
Alicja Jasek

czym w przypadku gdyby wysokość kary była niższa niż 5 zł należna kara wynosić będzie 5 zł, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie dostarczonego/reklamowanego asortymentu;

b) rozwiązanie umowy lub odstąpienie od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca - w wysokości 10 % wynagrodzenia brutto Wykonawcy za niezrealizowaną część umowy, przy czym w przypadku gdyby wysokość kary była niższa niż 5 zł należna kara wynosić będzie 5 zł.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 85- dotyczy 67

1. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie dla Pakietu nr 67 (wapno sodowane) od wymogu posiadaniem uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej. Przedmiot zamówienia w Pakiecie nr 67 jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane prowadzenie hurtowni farmaceutycznej. Zamawiający ogranicza w ten sposób możliwość wzięcia udziału w postępowaniu wykonawcom nie posiadającym statusu hurtowni farmaceutycznej.

Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z pkt A załącznika 1a do SIWZ wymaga koncesji w przypadku składania oferty na produkty lecznicze, w pozostałych asortymencie nie jest wymagana

Pytanie nr 86- dotyczy projektu umowy

1. Prosimy Zamawiającego o modyfikację §7 ust. 1a) projektu umowy w następujący sposób: „Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne za: zwłokę w dostarczeniu partii towaru w wysokości 0,2 % wartości brutto nie dostarczonej partii towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki. Jeżeli zwłoka będzie trwała dłużej niż 30 dni to Zamawiający ma prawo do rozwiązania umowy po dodatkowym wezwaniu wykonawcy do realizacji przedmiotu umowy i zastosowania kary wynikającej z zapisu lit. d niniejszego paragrafu.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 87- dotyczy projektu umowy

2. Prosimy Zamawiającego o modyfikację §7 ust. 1b) projektu umowy w następujący sposób: „odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie z winy Wykonawcy, w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 88- dotyczy projektu umowy

3. Prosimy Zamawiającego o modyfikację §7 ust. 4 projektu umowy w następujący sposób: „Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 89- dotyczy projektu umowy

4. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wykreślenie z §5 ust. 21.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, są to zapisy systemowe.

Pytanie nr 90- dotyczy 274,275

W nawiązaniu do w/w postępowania, niniejszym zwracamy się z zapytaniem, czy w zadaniach 274, 275 można wycenić zamiast portu bezigłowego, przyrząd do podawania leków z fiolki wielodawkowej w postaci mini spike V, który posiada deklarację zgodności?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga przyrządu zgodnie z opisem modyfikacji załącznika nr 1 do SIWZ. W załączniku z powyższym spośród produktów firmy BRAUN serii mini spike, Zamawiający dopuszcza produkt mini spike 2.

Pytanie nr 91- dotyczy 274,275


W nawiązaniu do w/w postępowania, niniejszym zwracamy się z prośbą o wykreślenie w zadaniach 274, 275 obowiązku dostarczenia etykiet samoprzylepnych na strzykawki ponieważ etykiety naklejane są na wszystkie dostępne na rynku strzykawki stosowane przy formach wielodawkowych jak i gotowych ampułko-strzykawkach.

Wykreślenie powyższego wymogu umożliwi, udział w postępowaniu, większej ilości oferentów i uzyskanie bardziej konkurencyjnej ceny.


Odpowiedź: Ze względu na bezpieczeństwo podawania leku, należy oznakować lek przygotowany przez pielęgniarkę przed podaniem pacjentowi. Podając nazwę leku i jego dawki zgodnie ze standardami akredytacji szpitali.

Wraz z odpowiedzią na pytania Zamawiający załącza poprawioną załącznik nr 3 pt.: „Projekt Umowy”, oraz załącza dodatkową umowę użyczenia dla Zadań 108 i 441- Załącznik nr 7- „Umowa użyczenia ZADANIA 108,441:.

Z poważaniem,


ZASTĘPCA DYREKTORA
działania farmaceutycznych
Dolnośląskie Centrum Onkologii we Wrocławiu
mgr Krzysztof Staśkiewicz

REFERENT


Alicja Jasek

Przygotowała:
Alicja Jasek