ZP. 261.9.2018

Lubaczów, 09.10.2018

**Wszyscy uczestnicy postępowania**

**Wyjaśnienia**

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych, wyrobów medycznych i innych

W związku z otrzymanymi pytaniami wykonawców na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29.01.2004 Prawo zamówień publicznych Zamawiający Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Lubaczowie wyjaśnia:

***Pytanie dot. Części nr 15 (Płyny infuzyjne)***

1. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający w Części Nr 15 w poz. 1-7, 10-12, 14 miał na myśli płyny infuzyjne w bezpiecznych opakowaniach typu butelka (polietylen/polipropylen) KabiPac/KabiClear wyposażone w dwa różnej wielkości porty zabezpieczone plastikowymi zatyczkami (dodatkowo oznaczonymi strzałkami, jedna do wstrzyknięcia, druga wskazująca miejsce do podłączenia zestawu do infuzji) co zmniejsza ryzyko kontaminacji.

Porty w proponowanych opakowaniach mają właściwości samozasklepiające dzięki czemu nawet po przypadkowym wyrwaniu zestawu do infuzji zalecony w terapii płyn nie wycieknie na zewnątrz.

Takie opakowanie skraca czas pracy personelu przy przygotowaniu infuzji oraz zmniejsza koszty przygotowania ze względu na brak konieczności dezynfekcji portów przed pierwszym użyciem.

**Odp.**: TAK, Zamawiający w Części Nr 15 w poz. 1-7, 10-12, 14 miał na myśli płyny infuzyjne w bezpiecznych opakowaniach typu butelka (polietylen/polipropylen) KabiPac/KabiClear wyposażone w dwa różnej wielkości porty zabezpieczone plastikowymi zatyczkami (dodatkowo oznaczonymi strzałkami, jedna do wstrzyknięcia, druga wskazująca miejsce do podłączenia zestawu do infuzji) co zmniejsza ryzyko kontaminacji.

1. Czy Zamawiający w Części Nr 15 w poz. 9 wyrazi zgodę na zaoferowanie Dekstranu 70 000 6% w opakowaniu typu worek?

Wymagany przez Zamawiającego produkt nie występuje w szkle.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**Pytanie dot. Części Nr 19**

1. Czy Zamawiający w Części 19 w pozycjach 1-14, 16, 17 wyrazi zgodę na zaoferowanie płynów w opakowaniach typu butelka stojąca wyposażona w dwa różnej wielkości niezależnie zabezpieczone porty zabezpieczone plastikowymi zatyczkami (dodatkowo oznaczonymi strzałkami, jedna do wstrzyknięcia, druga wskazująca miejsce do podłączenia zestawu do infuzji) co zmniejsza ryzyko kontaminacji. Porty w proponowanych opakowaniach mają właściwości samozasklepiające dzięki czemu nawet po przypadkowym wyrwaniu zestawu do infuzji zalecony w terapii płyn nie wycieknie na zewnątrz. Reasumując – takie opakowanie skraca czas pracy personelu przy przygotowaniu infuzji oraz zmniejsza koszty przygotowania ze względu na brak konieczności dezynfekcji portów przed pierwszym użyciem.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 19 w poz. 18 produktu leczniczego Geloplasma - roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worek 500 ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 19 w poz. 19 urządzenia przelewowego kompatybilnego z oferowanymi powyżej opakowaniami?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 19 w poz. 20 sterylnego przyrządu Ekstra Spike Plus KabiPac do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów do /z fiolek i butelek, posiadający ostry kolec wprowadzony do fiolki lub butelki zabezpieczony sterylną osłonką końcówką Luer Lock osłoniętej komorą otwieraną i zamykaną jednoręcznie w formie zatrzaskowej, zintegrowany filtr przeciwbakteryjny o dużej powierzchni, bez zastawki zwrotnej, który jest kompatybilny ze wszystkimi opakowaniami stojącymi dostępnymi na rynku polskim?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**Pytanie dot. Części 13**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części Nr 13 poz. 1 – worka 3-komorowego Kabiven Peripheral do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierającego aminokwasy 34,0g, glukozę 97,0g, emulsję tłuszczową (olej sojowy) 51,0g, azot 5,4g i energię niebiałkową 900 kcal objętość 1440 ml?

Odp.: Zgodnie z siwz

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części Nr 13 poz. 2 worka 3-komorowego Kabiven do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierającego aminokwasy 51,0g, glukozę 150,0g, emulsję tłuszczową (olej sojowy) 60,0g, azot 8,1g i energię niebiałkową 1200 kcal objętość 1540 ml?

Odp.: Zgodnie z siwz

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części Nr 13 poz. 3 worka 3-komorowego SmofKabiven zawierającego 10% roztwór aminokwasów 75,0g z tauryną, 12g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsję tłuszczową 56g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 187g o energii pozabiałkowej 1300 kcal, pojemności 1477 ml?

Odp.: Zgodnie z siwz

1. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 3 i 4. Uprzejmie prosimy o wydzielenie powyższych pozycji celem zaoferowania korzystniejszej cenowo oferty

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody

1. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 86. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku z terminem przydatności X.2019r? Jest to ostatnia dostępna i wyprodukowana na rynek Polski partia tego leku

Odp.: Zamawiający dopuszcza

1. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 22. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt ImipenemCilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

Odp.: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań, dopuszcza zaoferowanie w/w produktu o takich właściwościach

1. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 22. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt ImipenemCilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odp.: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań, dopuszcza zaoferowanie w/w produktu o takich właściwościach

1. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 11. Czy 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. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

Odp.: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań, dopuszcza zaoferowanie w/w produktu o takich właściwościach

1. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 43. Czy Zamawiający dopuści wycenę 24 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.

Odp.: Zgodnie z siwz

1. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 218. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Enema,roztw.dowl.doodbytn, 150 ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

1. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 135. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą,11 ml, 25 strzyk.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

1. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 213 i 214. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Benodil celem zaoferowania korzystniejszej cenowo oferty?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

1. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 124. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odp.: Zgodnie z siwz. Zamawiający dopuszcza preparaty równoważne zgodnie z definicja równoważności zawartą w pkt 3.8 siwz.

1. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 270. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

1. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 108. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

1. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 172. Czy Zamawiający dopuści wycenę 2 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.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

1. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 260. Proszę o dopuszczenie wyceny w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsułek 2 opak. oraz HandiHaler x1 szt w ilości 6 szt. (na 1 op. x 90 sztTiotropium przypadają 3 HandiHalery). Jest to spowodowane rejestracją leku (Spriva x 90 kaps. zarejestrowana jest bez HandiHalera) oraz faktem, iż w przypadku sprzedaży na fakturze będą widoczne jako dwie oddzielne pozycje.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

1. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 16 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego DexmedetomidineEver Ph.,100mcg/ml; 2ml,inj,25ampcelem zaoferowania korzystniejszej cenowo oferty?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

1. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 72. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressiniacetas EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

1. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 85 i 84. (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 84 i 85 pochodziły od jednego producenta? (2) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu AtosibanEver

Odp.: (1) Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań, dopuszcza zaoferowanie produktu od jednego producenta. Odp.: (2) Zamawiający dopuszcza

1. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 75. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odp.: Należy podać ostatnią cenę

1. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 77. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odp.: Należy podać ostatnią cenę

1. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 37. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro,20 mg/10 ml,emuls.do wstrz.,10amp

Odp.: Zamawiający dopuszcza

1. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 10. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odp.: Należy podać ostatnią cenę

1. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 48 W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odp.: Należy podać ostatnią cenę

1. 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 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 Art.2 ust.6,7 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odp.: Zgodnie z siwz

1. Do Art. 3 ust.9 projektu umowy. Prosimy o zmianę zapisu poprzez nadanie mu brzmienia, że w przypadku odstąpienia od refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych cena zakupu leku będzie dostosowana do aktualnie obowiązującej ceny urzędowej.

Odp.: Zgodnie z siwz

1. Do treści §4 ust.1 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 dopisanie do §4 ust.1 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."

Odp.: Zgodnie z siwz

1. Do Art.5 ust.1 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości NIEDOSTARCZONEGO w terminie zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki?

Odp.: Zgodnie z siwz

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w Art.5 ust.2 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odp.: Zgodnie z siwz

1. Do treści Art.6 ust.5 projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką zawartą w 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."

Odp.: Zgodnie z siwz

1. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów Art. Art. 8 ust.4 pkt 4.1 projektu umowy)?

Odp.: Zgodnie z siwz

1. . Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów Art. 8 ust.4 ppkt 4.2.2 projektu umowy)?

Odp.: Zgodnie z siwz

1. W związku z koniecznością złożenia dokumentu JEDZ w zaszyfrowanej postaci na podany przez Państwa w SIWZ adres e-mail oraz z potencjalną możliwością zaistnienia sytuacji, w której nasze zaszyfrowane wiadomości zostaną przez Państwa system uznane jako spam lub wirus, w oparciu o art. 10b. ustawy PZP prosimy o dodanie naszych domen do "white listy" w Państwa systemach zabezpieczeń, bądź też upewnienie się, że nasze domeny już na „white liście” u Państwa widnieją.

Odp.: Zamawiający potwierdza dodanie wskazanych domen do "white listy” w systemach zabezpieczeń

Prosimy też o niezwłoczne potwierdzenia otrzymania zaszyfrowanego dokumentu JEDZ. Z doświadczenia wiemy, iż informacja o tym, że nasz zaszyfrowany jedz do Zamawiającego nie dotarł niejednokrotnie przychodzi do nas już po terminie otwarcia ofert.

Odp.: Zamawiający potwierdzi niezwłocznie otrzymanie zaszyfrowanego dokumentu JEDZ

Zamawiający