



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
w Białymstoku**

im. Mariana Zyndrama-Kościółkowskiego

**15-471 Białystok ul. Fabryczna 27
Tel. : (85) 869 35 50 fax: (85) 869 35 66
NIP 542-25-13-061 REGON 050637922**



DZP.2344.16.2020

Białystok, dnia 17.07.2020 r.

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: Przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych

Zamawiający, SP ZOZ MSWiA w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościółkowskiego, działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, uprzejmie informuje, iż do prowadzonego postępowania wpłynęły następujące pytania o wyjaśnienie treści SIWZ:

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust.2 i §9 ust.3 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Do §3 ust.3 projektu umowy. Czy ze względu na stan epidemii a co się z tym wiąże zwiększone środki ostrożności, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na dostawę leków w ramach dostaw zwykłych do 48 godzin oraz „na ratunek” do 13 godzin?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Do treści §3 ust.6 wzoru umowy. Prosimy o dopisanie do treści §3 ust. 6 wzoru umowy słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

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 na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §3 ust.10 i §9 ust.2 pkt c) projektu umowy)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Do treści §4 ust. 11 istotnych postanowień umowy. Biorąc pod uwagę, że realizacja umowy odbywała się będzie podczas ogólnokrajowego stanu epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2, Wykonawca będąc zobowiązany do zapewnienia pracownikom bezpiecznych warunków pracy, wprowadził system szczególnych środków ostrożności, między innymi w zakresie postępowania z towarami zwracanymi z podmiotów leczniczych będących miejscami zwiększonego ryzyka epidemiologicznego. W związku z powyższym, procedura rozpatrzenia reklamacji uległa stosownemu wydłużeniu, co należałoby uwzględnić w terminie oczekiwanym przez Zamawiającego w §4 ust. 11 wzoru umowy, dlatego też prosimy o wydłużenie terminu wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad do 4 dni roboczych od chwili zgłoszenia nieprawidłowości.

10

Odpowiedź: § 4 ust. 11 wzoru umowy brzmi „W przypadku stwierdzenia wad jakościowych towaru w momencie dostawy, Wykonawca zobowiązuje się do wymiany na własny koszt wadliwej części dostawy na towar wolny od wad w terminie 2 dni od dnia dostawy, a w razie stwierdzenia wad jakościowych towaru w późniejszym czasie, Wykonawca zobowiązuje się do wymiany na własny koszt wadliwej części dostawy na towar wolny od wad w terminie 2 dni od dnia otrzymania reklamacji.” W związku z powyższym Zamawiający wyraża zgodę, aby w przypadku stwierdzenia wad jakościowych towaru w momencie dostawy, aby Wykonawca zobowiązany był do wymiany na własny koszt wadliwej części dostawy na towar wolny od wad w terminie 3 dni od daty dostawy, a w przypadku stwierdzenia wady jakościowej w terminie 3 dni od daty otrzymania reklamacji.

Prosimy o dopisanie do §8 ust.3 następujących słów: „, pod warunkiem, że potrącenie kar nie będzie sprzeczne z obowiązującym prawem (np. tzw. Tarczą 4.0), a naliczona kara umowna będzie bezsporna oraz wymagalna.”

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy § 8 ust. 3 w sposób następujący: „Zamawiający zastrzega sobie prawo potrącenia kar umownych z wynagrodzenia należnego Wykonawcy z tytułu wykonywania niniejszej umowy, na co Wykonawca wyraża zgodę i do czego upoważnia Zamawiającego bez potrzeby uzyskiwania pisemnego potwierdzenia, pod warunkiem, że potrącenie kar nie będzie sprzeczne z obowiązującym prawem np. Ustawą z dnia 19 czerwca 2020 r. o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorcom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19 (Dz. U. 2020 poz. 1086)

Do §9 wzoru umowy. W treści wzoru umowy, w §9 po pkt. 7 prosimy o dodanie pkt. 8 z ppkt. a), b), c) w brzmieniu:

8. Zamawiający dopuszcza zmianę umowy w następujących przypadkach:
a) z powodu okoliczności związanych z wystąpieniem skutków COVID-19,

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy § 9 poprzez dodanie pkt. 8 o następującej treści:
„Zamawiający dopuszcza zmianę umowy z powodu okoliczności związanych z wystąpieniem skutków COVID-19 w przypadku stwierdzenia, że okoliczności związane z wystąpieniem COVID-19 mają wpływ na należyte wykonanie umowy. W takiej sytuacji Wykonawca ma obowiązek poinformować Zamawiającego oraz przekazać oświadczenia i dokumenty potwierdzające te okoliczności, w tym w szczególności dotyczące: nieobecności pracowników, decyzji wydanych przez głównego inspektora sanitarnego nakładających na wykonawcę obowiązek podjęcia określonych czynności zapobiegawczych lub kontrolnych, poleceń lub decyzji wydanych przez wojewodów, ministra zdrowia lub prezesa Rady Ministrów związanych z przeciwdziałaniem COVID-19, wstrzymanie dostaw produktów, komponentów produktu lub materiałów, trudności w dostępie do sprzętu lub trudności w realizacji usług transportowych, innych okoliczności, które uniemożliwiają bądź w istotnym stopniu ograniczają możliwość wykonania umowy, w/w okoliczności w zakresie w jakim dotyczą podwykonawcy lub dalszego podwykonawcy.

b) z powodu wystąpienia dekonstrukcji lub innych nieprzewidzianych okoliczności, niezależnych od żadnej ze Stron (gospodarcze, ekonomiczne, polityczne, społeczne, atmosferyczne itp.), które wpłyną na okoliczności realizacji umowy,

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

c) z powodu wystąpienia siły wyższej, która wpłynie na okoliczności realizacji umowy w całości lub części.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy w Pakiet 116 poz. 1 (Macrogolum 64g, natrium sulphuricum 5.7g, natrium hydrocarbonicum 1.68g, natrium chloratum 1.46g, kalium chloratum 750mg / 1saszetka-proszek do sporządzania roztworu doustnego x 48 saszetek) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep x 4 sasz. i po przeliczeniu zaoferowanie 600 opakowań?

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 ascorbowy 4,7g, Sodu ascorbinian 5,9g.) i pozwala na przygotowanie do zabiegu jednego pacjenta.

Moviprep jest numerem 1 w oczyszczaniu jelita NA ŚWIECIE!*

Zgodnie Nowymi Rekomendacje ESGE 2019 (1):

- PEG dwa litry + kwas askorbinowy (Moviprep) rekomendowany przez ESGE do oczyszczania jelita o Porównywalna skuteczność do wysokoobjętościowych roztworów (4l PEG) ale lepsza tolerancja oraz chęć do ponownego zastosowania

- o Wysoka skuteczność oczyszczania również PRAWEJ części jelita

- Aby osiągnąć oczyszczanie > 90% konieczna jest współpraca pacjenta w przygotowaniu jelita do badania

- o Compliance pacjentów można poprawić przez zastosowanie leku:

- ♣ łatwiejszego do wypicia (mniejsza objętość płynu)

- ♣ lepszym smaku (cytrynowy smak)

- ♣ lepiej tolerowanego (mniej nudności/wymiotów)

*Data supplied by IMS Health. MOVIPREP® 2019 (Calculations done by Global Commercial Planning, Norgine Ltd. July 2019).

Hassan Cesare et al. Bowel preparation for colonoscopy: ESGE Guideline – Update 2019. Endoscopy. Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 158 dopuści Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)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: Zgodnie z SIWZ

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem podania ilości opakowań do 2 miejsc po przecinku

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: W przypadku doustnych form produktów leczniczych (tj. tabletek, kapsułek, drażetek) wymienionych w SIWZ, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie zamiennych form, z wyjątkiem zamiany form dojelitowych o przedłużonym modyfikowanym uwalnianiu, form rozpuszczalnych oraz form z możliwością podziału określonych w SIWZ.

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie, ampułko-strzykawkami zamiast ampułek i odwrotnie, ampułko-strzykawkami zamiast fiolek i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę jedynie na zamianę ampułek na fiołki.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 63 (nystatin 0,5) wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 84 poz. 9 (Aluminium phosphate żel)?

Odpowiedź: Ze względu na konieczność porównania założonych ofert produkt należy wycenić po ostatniej cenie z adnotacją o jego braku pod pakietem

Czy Zamawiający ze względu na brak dawki leku wykreśli z pakietu nr 84 poz. 122 (Pramipexole 0,26 mg)?

Odpowiedź: Ze względu na konieczność porównania założonych ofert produkt należy wycenić po ostatniej cenie z adnotacją o jego braku pod pakietem

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 84 poz. 123 (Pramipexole 1,05 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 84 poz. 170 (Ketoprofen 200 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 88 (Ferrum) dopuści wycenę leku CosmoFer, 50mgFe(III)/ml; 2ml,rozt.d/wstrz,inf,5amp?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Czy Zamawiający ze względu na zakończona produkcję wykreśli z pakietu nr 98 poz.3 (Theophylline 250 ml)?

Odpowiedź: Ze względu na konieczność porównania założonych ofert produkt należy wycenić po ostatniej cenie z adnotacją o jego braku pod pakietem

Czy produkt leczniczy z pakietu nr 110 będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?

Odpowiedź: Nie

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 116 był preparat 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 wymaga

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 116 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 203 (Terlipressin) wycenę preparatu w dawce 0,2mg/ml;5ml,inj,5fiol?

Odpowiedź: Tak

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 215 poz. 9 (Oxycodone 5 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Tak

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 222 poz. 2 (Calcium gluconate) wycenę preparatu w ramach importu docelowego, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Tak

pakiet 48 poz. 1.

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

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Tak

pakiet 52 poz. 1.

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. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby preparat posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C, dopuszcza, nie wymaga stabilności 24 godziny w temperaturze 2-8°C; a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5% wymaga 1 godz. w temp. 25°C, dopuszcza, nie wymaga 8 godzin w temp. 2-8°C,

pakiet 52 poz. 2.

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. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

N

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby preparat posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C, dopuszcza, nie wymaga stabilności 24 godziny w temperaturze 2-8°C; a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: wymaga 1 godz w temp. 25°C, douszcza, nie wymaga 8 godzin w temp. 2-8°C,

pakiet 155 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 8 opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

pakiet 155 poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 5 opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

pakietu 172 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 108

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu (wyrób medyczny) w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), 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.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowoderek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach (opakowanie x 25 sztuk) z podziałką o pojemności 11ml (11g)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 129

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie biokompatybilnego i biodegradowalnego, wchłanianego, jałowego żelu do leczenia odplywów pęcherzowo-moczowodowych, zawierającego zawiesinę z mikrocząsteczek dekstranomeru i usieciowanego kwasu hialuronowego pochodzenia nie zwierzęcego. Strzykawka 1ml z żelem + 1 igła metalowa (dostarczana oddzielnie – inny nr katalogowy). Produkt bezpieczny dla dzieci – dopuszczony do stosowania w leczeniu OPM u dzieci.

Skład: 1 ml zawiera:

- Sól sodowa usieciowanego kwasu hialuronowego 15 mg
- Dextranomer 50 mg
- Chlorek sodu 6,9 mg
- Woda do wstrzykiwań ad 1 ml (...)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 172 poz. 1 wyrazi zgodę na zaferowanie leku Pangrol 10000 * 50kaps?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Pakiecie 84 poz. 70 żel Lioton 1000j.m. w tubie 30 g lub 50 g? W jaki sposób przeliczyć wielkość opakowania?

Czy w przypadku zaproponowania Lioton 1000 30 g można przeliczyć 1:1 i zaproponować 55op?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający wymagał żelu w tubie 35 g, w związku z powyższym ilość opakowań należy przeliczyć w sposób następujący: 35 g x 55 szt. = 1 925g : zaferowane opakowanie w g = ilość opakowań z podaniem do dwóch miejsc po przecinku

Czy Zamawiający dopuści w pak. 184 poz. 2 Nebbud 500µg/1ml w postaci ampulek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5ml x 5 amp. w pakiecie 113, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5ml x 5 amp. w pakiecie 113, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź: 24 miesiące

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5ml x 5 amp. w pakiecie 113, 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: 5-25 °C

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5ml x 5 amp. w pakiecie 113, 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: 0,1 – 2,0 mg/ml

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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 konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EncapsaDr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 6 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Czy Zamawiający wymaga zaferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Działając na podstawie art. 93 ust. 1 pkt. 6 ustawy PZP tj. wystąpiła zmiana okoliczności powodująca, że prowadzenie postępowania lub wykonanie zamówienia nie leży w interesie publicznym, czego nie można było wcześniej przewidzieć Zamawiający unieważnia prowadzone postępowanie w zakresie pakietu nr 138.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 111 poz. 23 (Depakine 400mg/4ml x 4 fiolek+amp.rozp.) leku w opakowaniu zawierającym 1 fiolkę + 1 ampulkę rozpuszczalnika?

Odpowiedź: Pakiet nr 11 poz. 23 wymaga zaferowania Sodium polystyrene sulfonate (1,42 jonów sodu/ 15 g)- proszek á 454 g

Czy zamawiający wydłuży określony w § 3,3,b termin dostawy leków „NA RATUNEK” z 6 godzin do minimum 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce

u

wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych, ale w terminie niewiele dłuższym jak np. 12 godzin. (...)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający wykreśli par 4.6? Wszelkie reklamacje winny odbywać się zgodnie z zasadami wskazanymi w KC dla rękoi, zatem w udziałem Wykonawcy i przy zagwarantowaniu mu możliwości rozpatrzenia reklamacji (i ewentualnego odrzucenia). „Odmowa przyjęcia towaru” nie może być jednostronnym prawem Zamawiającego następującym wskutek jego jednostronnej decyzji, a winna uruchamiać procedurę reklamacji określoną w par. 3.8-3.11.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający w par. 4.10 umowy wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja (także ilościowa) wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki i analizy dokumentów spedycyjnych, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: § 4.10 wzoru umowy brzmi „W przypadku stwierdzenia braków ilościowych towaru przy dostawie Wykonawca zobowiązuje się do uzupełnienia brakującej ilości towaru w terminie 2 dni od dnia dostawy.” W związku z powyższym Zamawiający wyraża zgodę, aby w przypadku stwierdzenia braków ilościowych towaru przy dostawie Wykonawca był zobowiązany do uzupełnienia brakującej ilości towaru w terminie 3 dni od daty dostawy.

Czy Zamawiający w par.4.11 umowy wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki i analizy dokumentów spedycyjnych, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: § 4.11 wzoru umowy brzmi „W przypadku stwierdzenia wad jakościowych towaru w momencie dostawy, Wykonawca zobowiązuje się do wymiany na własny koszt wadliwej części dostawy na towar wolny od wad w terminie 2 dni od dnia dostawy, a w razie stwierdzenia wad jakościowych towaru w późniejszym czasie, Wykonawca zobowiązuje się do wymiany na własny koszt wadliwej części dostawy na towar wolny od wad w terminie 2 dni od dnia otrzymania reklamacji.” W związku z powyższym Zamawiający wyraża zgodę, aby w przypadku stwierdzenia wad jakościowych towaru w momencie dostawy, aby Wykonawca zobowiązany był do wymiany na własny koszt wadliwej części dostawy na towar wolny od wad w terminie 3 dni od daty dostawy, a w razie stwierdzenia wad jakościowych towaru w późniejszym czasie, aby Wykonawca zobowiązany był do wymiany na własny koszt wadliwej części dostawy na towar wolny od wad w terminie 3 dni od dnia otrzymania reklamacji.

Czy Zamawiający w par. 9.2.e zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: § 9.2.e dotyczy obowiązku posiadania przez przedmiot umowy ulotki w języku polskim

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w pakiecie nr 112 poz. 1-4 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna , kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w pakiecie nr 112 poz. 1-4 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 133 poz. 1 Insuliny w postaci wygodniejszych w użyciu wstrzykiwaczy SoloStar?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie

– tabletki lub kapsułki odwrotnie

– tabletki na drażetki i odwrotnie

- tabletki na tabletki dojelitowe i odwrotnie

– kapsułki na kapsułki miękkie lub twarde i odwrotnie ?

Odpowiedź: W przypadku doustnych form produktów leczniczych (tj. tabletek, kapsułek, drażetek) wymienionych w SIWZ, Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie zamiennych form, z wyjątkiem zamiany form dojelitowych o przedłużonym modyfikowanym uwalnianiu, form rozpuszczalnych oraz form z możliwością podziału..

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zamianę ampułek na fiołki; nie wyraża zgody na zamianę na ampułko-strzykawkę.

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: Produkt należy wycenić po ostatniej cenie z adnotacją o jego braku pod pakietem

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w przypadku braku leku oryginalnego na wycenę preparatów z dopuszczenia Ministra Zdrowia

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem iż po wycofaniu czasowego dopuszczenia Wykonawca zapewni produkt równoważny o cenie nie wyższej niż zaferowana w postępowaniu przetargowym

pakiet 220

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 z trudnościami w połknięciu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę 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 wyraża zgodę

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie w pakiecie 108 w poz. 1 żelu znieczulającego o poj. 12 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 3483 szt, reszta parametrów zgodnie z SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem podania ilości opakowań do 2 miejsc po przecinku

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie w pakiecie 137 wapna sodowanego o gramaturze 5 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości (tj. 45 op) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę postaci form doustnych- tabletki na tabletki powlekane, drażetki, kapsułki i odwrotnie. Tabletki o przedłużonym uwalnianiu na zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź: W przypadku doustnych form produktów leczniczych (tj. tabletek, kapsułek, drażetek) wymienionych w SIWZ, Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie zamiennych form, z wyjątkiem zamiany form dojelitowych o przedłużonym modyfikowanym uwalnianiu, form rozpuszczalnych oraz form z możliwością podziału określonych w SIWZ.

M

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę fiolek na amp, amp-strzyk i odwrotnie?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę jedynie na zamianę ampułek na fiołki, nie wyraża zgody na zamianę ampułkostrzykawek na fiołki i fiołek na ampułki

Prosimy o wyjaśnienie jak postąpić w przypadku zaprzestania lub czasowego braku produkcji?
Czy nie wycenić takiej pozycji, czy wycenić po ostatniej cenie z adnotacją pod pakietem o braku.
Odpowiedź: Wycenić po ostatniej cenie z adnotacją o braku pod pakietem

Zwracamy się z prośbą o odpowiedź czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leków na czasowe dopuszczenie MZ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem iż po wycofaniu czasowego dopuszczenia Wykonawca zapewni produkt równoważny o cenie nie wyższej niż zaofiarowania w postępowaniu przetargowym

Pakiet 121

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

- w poz. 1 w opakowaniach 90 tabl. zamiast 60 tabl.

- w poz. 2 w opakowaniach 108 tabl. zamiast 90 tabl.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem podania ilości opakowań do 2 miejsc po przecinku

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

Odpowiedź: Zachować dwa miejsca po przecinku

Niniejszym zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu 113 pozycji 5,6 (FRAXIPARINE inj 5700jm/0,6x 10 amp-strz; FRAXIPARINE MULTI inj 9500 jm/ml x 10f a 5ml) (...)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i z poz. 5 i 6 pakietu 113 tworzy pakiet 231, nie wymaga wadium

Prosimy o zmianę zapisów dotyczących kar umownych na następujące:

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych w przypadku:

a) opóźnienia w dostarczeniu towaru 0,5% wartości brutto towaru nie dostarczonego w ustalonym terminie, za każdy dzień opóźnienia

b) opóźnienia w usunięciu stwierdzonych przez Zamawiającego wad w wysokości 0,5% wartości brutto towarów wadliwych za każdy dzień opóźnienia liczony od dnia wyznaczonego na usunięcie wad

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 137

W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, czy Zamawiający wymaga: Medyczne Wapno sodowane z indykatorem á 4,5 kg- pochłaniacz CO₂ przeznaczony do użycia podczas anestezji, do aparatów do znieczuleń z indykatorem zmieniającym kolor w miarę zużycia, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH oraz stopień pylenia nie przekraczał 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna, pogarszając jego właściwości pochłaniania. Czy w związku z tym Zamawiający wraz z ofertą wymaga pisma od producenta potwierdzającego, że wapno oferowane jest wapnem medycznym zatwierdzonym i zgodnym z wymaganiami przez Farmakopee Brytyjską i Amerykańską?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 102 pozycja 2 i 3 zgodnie z Charakterystykami Produktów Lecznicych Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z Tramadolom inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 205 pozycja 2 i 3 zgodnie z Charakterystyką Produktu Lecznicych, Tramadolom inj. 50 mg/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 100 pozycji nr 1 i 2 aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby preparat był podawany dożylnie, zewnątrzoponowo, podpajęczynówkowo; dopuszcza, nie wymaga podawania domięśniowego, podskórnego.

Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 103 pozycja 2,3 i 4 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 97 pozycji nr 1,2 ,3 i 4 aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Czy Zamawiający, w pakiecie 14 pozycja 1, wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Czy Zamawiający, w pakiecie 23 pozycja 1, wymaga, aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 20 pozycja 2, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Czy Zamawiający w pakiecie 222 pozycja 1 wymaga, aby Kalium Chloratum 15% 20 ml zachowywało trwałość do 24 godzin po pobraniu pierwszej dawki koncentratu z fiolki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Działając na podst. art. 38 ust. 4 ustawy PZP Zamawiający modyfikuje zapisy załącznika nr 1 poprzez dodanie jak pakietów jak niżej, Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium

Nr pak.	L. p.	Nazwa produktu leczniczego	j. m.	Szacunkowa wielkość zamówienia
232	1	Worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie , zawierający elektrolity, aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartość aminokwasów 49,4 g i energia całkowita 620 kcal, stosunek energii pozabiałkowej do azotu :53; objętość 650 ml.	op.	30
	2	Worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie , zawierający elektrolity, aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartość aminokwasów 75,9 g i energia całkowita 950 kcal, stosunek energii pozabiałkowej do azotu: 53; objętość 1000 ml.		
	3	Worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie , zawierający elektrolity, aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartość aminokwasów 113,9 g i energia całkowita 1420 kcal, stosunek energii pozabiałkowej do azotu :53 objętość 1500 ml.		
	4	Worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie , zawierający elektrolity, aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartość aminokwasów 151,9 g i energia całkowita 1900 kcal, stosunek energii pozabiałkowej do azotu :53 objętość 2000 ml.		

M

Nr pak.	L. p.	Nazwa produktu leczniczego	j. m.	Szacunkowa wielkość zamówienia
230	1	Dieta kompletna, wysokoenergetyczna, bezresztkowa, bezglutenowa, hiperkaloryczna 1,3 kcal/ml o zawartości białka 4,9 g/100ml, węglowodanów 19,56 g/100ml, tłuszczu 3,65g/100ml, klinicznie wolna od laktozy o osmolarności 290mOsm/l. Proszek do sporządzania zawiesiny.		720 g

Nr pak.	L. p.	Nazwa produktu leczniczego	j.m.	Szac.w. zamówienia
226	1	Insulina aspart 30%+ Insulia degludec 70% roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu; 100 j./ml; 5 wkładów a 3 ml	op.	10

Nr pak.	L. p.	Nazwa produktu leczniczego	j.m.	Szacunkowa wielkość zamówienia
227	1	Empagliflozyna 10 mg x 28 tabl. powlekanych	szt.	280 tabl. powlekanych

Nr pak.	L. p.	Nazwa produktu leczniczego	j.m.	Szacunkowa wielkość zamówienia
228	1	Immunoglobulin gamma anty- D 300 mcg/2ml, ampułkostrzykawka 2 ml	op.	30

Nr pak.	L. p.	Nazwa produktu leczniczego	j.m.	Szacunkowa wielkość zamówienia
229	1	Sakubitryl 24 mg+ Walsartan 26 mg	szt.	280 tabl. powlekanych
	2	Sakubitryl 49 mg + Walsartan 51 mg	szt.	560 tabl. powlekanych
	3	Sakubitryl 97 mg+ Walsartan 103 mg	szt.	112 tabl. powlekanych

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zakładu
Opieki Zdrowotnej MSWiA w Białymstoku
im. Mariana Żyndrama-Kościałkowskiego

Alicja Skinażelewska

p.o. KIEROWNIKA
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
ŚP ZOZ MSWiA w Białymstoku
im. Mariana Żyndrama-Kościałkowskiego

Urszula Małgorzata Kosiorek

