

**Samodzielny Publiczny Zespół
Zakładów Opieki Zdrowotnej w Gryficach**

ul. Niechorska 27
72 - 300 Gryfice

Pismo z dnia

Nasz znak

Data

SPZZOZ/49/2/20

Gryfice 2020-10-21

Sprawa dotyczy:

Przetarg nieograniczony 49/20 na: „Dostawa leków do Apteki szpitalnej przy SPZZOZ w Gryficach”

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019r., poz. 1843 z późn. zm.) Zamawiający przytacza pytania i udziela odpowiedzi:

1. **Pakiet 2** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w produkcie leczniczego w butelce x 10 butelek z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie ?
Odp. Dopuszcza
2. **Pakiet 3** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w produkcie leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 butelek z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie ?
Odp. Dopuszcza
3. **Pakiet 5 poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w produkcie leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 fiolek z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie ?
Odp. Dopuszcza
4. **Pakiet 5 poz. 2** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w produkcie leczniczego w butelce x 10 szt. z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie
Odp. Dopuszcza
5. **Pakiet 15 poz. 51 i 52** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w produkcie leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 ampulek z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie?
Odp. Tak z przeliczeniem ilości.
6. **Pakiet 15 poz. 59** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w produkcie leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 40 butelek z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie ?
Odp. Tak z przeliczeniem ilości.





7. **Pakiet 15 poz. 80 i 81** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w produktu leczniczego w opakowaniu typu ampulka x 20 szt. z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie ?

Odp. Zgodnie z SIWZ



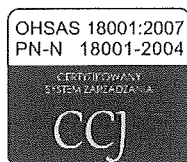
8. **Pakiet 15 poz. 85** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 50 ampulek z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie ?

Odp. Tak z przeliczeniem ilości



9. **Pakiet 15 poz. 39,51,52,59,80,81,85** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu ? Zmiana korzystnie wpłynie na postępowanie i pozwoli uzyskać bardziej konkurencyjną cenę oferty.

Odp. Zgodnie z SIWZ



10. **Pakiet 25 poz. 2 i 3** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 butelek z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie ?

Odp. Nie

Pytanie 1 – dotyczy pakietu 31

Czy w związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez Farmakopee Brytyjską i Amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, ze z stopniem pylenia nieprzekraczającym 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna co zdecydowanie pogarsza jego właściwości pochłaniania.

Odp. Tak

Pytanie 2 – dotyczy pakietu 31

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane wapno / pochłaniacz CO₂ było wapnem medycznym zatwierdzonym/zgodnym z wymaganiami przez Farmakopee Brytyjską i Amerykańską, oraz wymaga odpowiedniego pisma potwierdzającego ww. od producenta wapna?

Odp. Tak

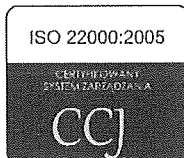
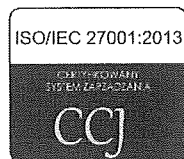
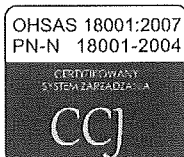
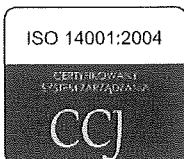
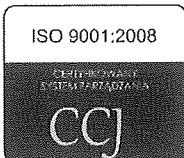
Pytania:

1) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate 2 mg/ml amp. 2,5 ml x 5 w pakiecie nr 12, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

2) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate 2 mg/ml amp. 2,5 ml x 5 w pakiecie nr 12, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego)okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

3) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate 2 mg/ml amp. 2,5 ml x 5 w pakiecie nr 12, 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?





4) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate 2 mg/ml amp. 2,5 ml x 5 w pakiecie nr 12, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pytania:

Pytanie nr 1 Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 22 poz.1 i poz. 2 preparat albuminy ludzkiej, w opakowaniu typu „worek”, który w pełni „zapada” się, tworząc pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia z samouszczelniającym się portem, co powoduje znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na możliwość infuzji w systemie zamkniętym?

Odp. Dopuszcza

Pytanie nr 2

§9 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary w przypadku rozwiązania Umowy do „... 5% niezrealizowanej wartości umowy określonej...”; pozostała część zapisu bez zmian?

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pytania:

Czy Zamawiający w celu zachowania zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców (art. 7 § 1 PZP) w zadaniu częściowym numer 17:

a) wydzieli lek Sevoflurane do oddzielnego zadania częściowego 17A, lub

b) dopuści możliwość składania ofert na poszczególne pozycje?

a poprzez to zapewni również prowadzenie postępowania zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości?

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pytania:

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji dla których występuje przerwa w produkcji / okresowy brak dostępności w sprzedaży a także dla pozycji których produkcja została zakończona ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem albo przy braku wyceny dołączenie dokumentu.

Pytania:

W związku z zamiarem przystąpienia do organizowanego przez Państwa Szpital postępowania zwracamy się z prośbą o odpowiedź na następujące pytania: Do treści §6 ust. 5 wzoru umowy: Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu zamieszczonego w §6 ust. 5 wzoru umowy, ponieważ w art. 8 ust. 1 ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, ustawodawca przewidział uprawnienie wierzyciela do naliczania odsetek bez uprzedniego wezwania. Zgodnie z art. 13 ustawy o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, postanowienia umów wyłączające lub ograniczające uprawnienie wierzyciela, o którym mowa w art. 8 ust. 1 są nieważne, stąd w/w zapis umowy będzie obarczony sankcją nieważności.

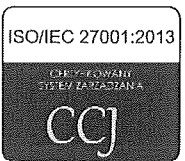
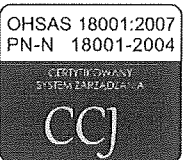
Odp. Zgodnie z SIWZ

Pytania:

1. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 5 pozycja 1 i 2, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odp. Tak



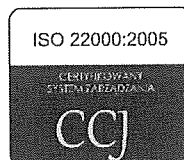
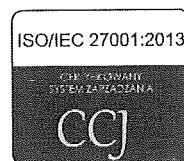
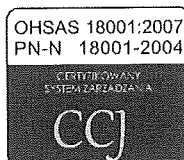
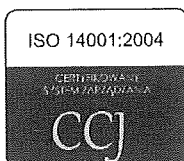
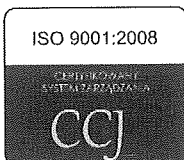


2. Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 15 pozycja 62 i 61 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampulkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?
Odp. Dopuszcza
3. Czy zamawiający, w pakiecie 15 pozycja 61 i 62 wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?
Odp. Tak
4. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 15 pozycja 51 i 52 zgodnie z Charakterystykami Produktów Leczniczych 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?
Odp. Dopuszcza
5. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 15 pozycja 90 i 91 zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, Tramadolom inj. 50 mg/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi?
Odp. Dopuszcza
6. Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 15 pozycji nr 37 i 38 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?
Odp. Tak
7. Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 15 pozycji nr 48 i 49 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?
Odp. Tak
8. Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie 15 pozycji 48 i 49 produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?
Odp. Tak

Dotyczy zapisów do umowy:

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przysłej umowy w zakresie zapisów § 3 ust. 2:
2. W przypadku niedotrzymania terminów określonych w ust. 1 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę:
 - przy zwłoce do 14 dni w wysokości **0,3 %** wartości **brutto** niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części zamówienia ;**
 - przy zwłoce powyżej 14 dni w wysokości **0,5 %** wartości **brutto** niezrealizowanej części danej dostawy za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części danej dostawy.**
 - przy zwłoce do 72 godzin w przypadku dostaw cito w wysokości **0,3 %** wartości **brutto** niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części danej dostawy;**
 - przy zwłoce powyżej 72 godzin w przypadku dostaw cito w wysokości **0,5 %** wartości **brutto** niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części zamówienia.**





– **0,5 %** wartości **brutto** niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki w przypadku leków sprowadzanych w ramach importu docelowego, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części zamówienia.**
Odp. Zgodnie z SIWZ

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 4 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?
Odp. Zgodnie z SIWZ

Z poważaniem

DYREKTOR
SPZZOZ w Gryficach
Piotr Soltyśński

