



SZPITAL WOJEWÓDZKI IM. DR. LUDWIKA RYDYGIERA W SUWAŁKACH

Suwałki, dnia 27.07.2018 r.

L.dz. SZW/DZI.262.318/29/PN/WU/2018

**Wszyscy uczestnicy postępowania
NS: 29/PN/WU/2018**

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na : Dostawa leków dla Szpitala Wojewódzkiego im. Dr Ludwika Rydygiera w Suwałkach.

Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach uprzejmie informuje, iż wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, o poniżej przytoczonej treści. Na mocy art. 38 ust 1 -2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2015 r. poz. 2164, z późn. zm.) udzielamy następujących wyjaśnień:

Uczestnik 1

1. Dotyczy zapisów SIWZ:
W przypadku, gdy przedmiot zamówienia nie jest produktem leczniczym ani medycznym i nie wymaga posiadania zezwoleń na prowadzenie działalności oraz dopuszczenia do obrotu czy wystarczające będzie złożenie przez Wykonawcę oświadczenia własnego w ww. zakresie?
Odpowiedź: Tak
2. Dotyczy Części 42 poz. 1:
Prosimy o określenie, jakich pudełek Zamawiający wymaga: 50g/65ml na wcisk czy 50g/75ml zakręcanych?
Odpowiedź: 50g/75ml zakręcanych
3. Dotyczy Części 42 poz. 2:
Prosimy o określenie, jakich pudełek Zamawiający wymaga: 100ml/85g zakręcanych czy 100g/125ml na wcisk?
Odpowiedź: 100ml/85g zakręcanych

Uczestnik 2

1. Czy zamawiający wykreśli par. 1.7? Dokumenty księgowe Wykonawcy generowane są automatycznie i nie ma możliwości umieszczania na nich tych informacji, w związku z czym pracownik zamawiającego musiałby za każdym razem ręcznie wprowadzać te informacje i wiązałoby się to z nadmierną uciążliwością dla Wykonawcy. Nadto warto wskazać, że przedmiotowa procedura jest zbędna z punktu widzenia celu przedmiotowej umowy.
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, jednocześnie zmienia treść § 4 ust 1 umowy na :
„Zapłata realizowana będzie na rachunek bankowy nr:..... w terminie **60 dni** od daty wpływu prawidłowo wystawionej faktury VAT na adres siedziby Zamawiającego, przez Wykonawcę. Na fakturze powinien znajdować się numer umowy dostawy wraz z wyodrębnieniem wszystkich pozycji dostarczonego towaru oraz wszystkie dane określone w art. 106 e ustawy o VAT. Numer umowy zamiast na fakturze może znajdować się na dokumencie dostawy, np. na dokumencie WZ.”
2. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.7? procedurę reklamacyjną reguluje par. 2.11. Brak podstaw, aby wprowadzać dwutorową procedurę – reklamacji, oraz „odmowy odbioru towaru”. Wykonawca zwraca uwagę, że zgodnie z KC ma prawo ustosunkowania się do reklamacji i może ją odrzucić, gdy jest niezasadna. Odesłanie towaru będzie w tym wypadku faktem dokonany, co naraża Wykonawcę na rażącą stratę, jeśli „odmowa” była niezasadna.
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
3. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.10? umowa niniejsza nie jest umową użyczenia lub najmu leków, a umową sprzedaży, a własność towaru za zapłatą ceny przechodzi na Zamawiającego. Nie ma możliwości zwrotu pełnowartościowego towaru po jego zakupie. Zapis powyższy nie stanowi, że chodzi o uwzględnioną reklamację, a jedynie o reklamację zgłoszoną, a nadto wprowadza nieznaną prawu formułę „rezygnacji z zamawianego leku” (po jego skutecznym dokonaniu). Zgodnie z KC dostawca ma prawo ustosunkowania się do zgłoszonej reklamacji i proces reklamacji nie może polegać na jednostronnej ocenie Zamawiającego i dokonaniu zwrotu towaru „niezgodnego z zamówieniem”. Każda taka sytuacja oznacza wszczęcie całego procesu reklamacyjnego zgodnie z par. 2.11 umowy. Nie jest także możliwa „rezygnacja z zakupu”, gdyż towar zmienił właściciela. Jego zwrot oznacza w istocie sprzedaż hurtową produktów leczniczych przez Zamawiającego do Wykonawcy, co nie jest przedmiotem niniejszego postępowania i po czemu trzeba posiadać stosowną licencję
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
4. Czy Zamawiający w par. 2.11 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.
Odpowiedź: Tak

-
5. Czy Zamawiający w par. 2.12 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.
Odpowiedź: Tak
6. Czy Zamawiający w par. 3.1 uściśli, że zakup interwencyjny możliwy jest w razie odrzucenia reklamacji? Obecny zapis stanowi, że jest to możliwe, gdy dostarczono wadliwy towar, a przecież Wykonawca może uznać reklamację i dostarczyć towar wolny od wad w terminie umownym. W takim wypadku zakup interwencyjny jest nieuzasadniony.
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
7. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.3? taka zasada naraża Wykonawcę na rażące straty.
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
8. Czy Zamawiający dopisze w par. 4.7 „Zakaz powyższy nie dotyczy zlecenia windyacji wierzycelności profesjonalnemu pełnomocnikowi – radcy prawnemu lub adwokatowi”.
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
9. Czy Zamawiający wykreśli par. 5.1.2.b względnie doprecyzuje ten zapis? Bieżąca treść nie pozwala jasno określić okoliczności uzasadniających naliczenia tej kary, a tym samym naraża Wykonawcę na rażącą stratę.
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 15 insuliny w postaci wstrzykiwaczy SoloStar?
Odpowiedź: Tak
11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Części 26 na wydłużenie terminu dostawy do 6 tygodni?, ponieważ jest to lek sprowadzany w ramach importu docelowego.
Odpowiedź: Tak

Uczestnik 3

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 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 §6 ust.1 pkt 4 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu farmaceutycznego 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 zapisu §2 ust.8 projektu umowy)?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

3. Do treści §2 ust.13 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 §2 ust.13 projektu umowy następującej treści: „..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.”
Odpowiedź: Zamawiający dopisze.

4. Do treści §3 projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą z 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

5. Prosimy o dopisanie do §4 ust.2 projektu umowy: „..., chyba że inne okoliczności uzasadniają wystawienie większej ilości faktur (np. odrębne faktury dla środków kontrolowanych i dla produktów przewożonych w niskiej temperaturze).
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

6. Do §4 ust.3 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu niezgodnego z art. 552 Kodeksu cywilnego, pozbawiającego wykonawcę prawa do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

7. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §4 ust.8 jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

8. Czy okoliczności wskazane w §5 ust.1 pkt 2 projektu Umowy jako przypadki nienależytego wykonania umowy, skutkujące obowiązkiem zapłaty kary umownej przez Wykonawcę stanowią katalog zamknięty tych okoliczności? - zważywszy na fakt, iż warunkiem skutecznie zastrzeżonej kary umownej jest precyzyjne i konkretnie wskazanie obowiązku strony, którego nienależyte wykonanie rodzi obowiązek zapłaty kary umownej. Zgodnie z SIWZ

Odpowiedź:

9. Do § 5 ust.1 pkt 2 lit.b projektu umowy. Prosimy o obniżenie wymiaru kary do wysokości 1% wartości brutto umowy w przypadku zaistnienia pozostałych okoliczności.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

10. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (do §6 ust.1 pkt 3) projektu umowy)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

11. Do treści §7 ust.4 pkt 3) projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawnniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Uczestnik 4

Pakiet nr 45- poz 2.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezalkoholowego preparatu do bezbolesnego odkażania ran, błon śluzowych i skóry o szerokim spektrum skuteczności mikrobiologicznej przeznaczonego do krótkich zabiegów antyseptycznych związanych z raną, błoną śluzową i graniczącą z nią skórą, przed, w trakcie i po zabiegach diagnostycznych i operacyjnych w ginekologii, urologii, proktologii, dermatologii, geriatrii, wenerologii. Ph ok. 6. Lek działa na B (łącznie z Chlamydia i Mycoplasma), F i V (Herpes simplex, inaktywuje HBV i HIV), pierwotniaki (Trichomonas). Opakowanie 250 ml. Termin ważności: opakowanie 250 ml -5 lat (po otwarciu opakowania - 3 lata). Produkt leczniczy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 45- poz 3 i 4.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezalkoholowego preparatu do bezbolesnego odkażania ran, błon śluzowych i skóry o szerokim spektrum skuteczności mikrobiologicznej przeznaczonego do krótkich zabiegów antyseptycznych związanych z raną, błoną śluzową i graniczącą z nią skórą, przed, w trakcie i po zabiegach diagnostycznych i operacyjnych w ginekologii, urologii, proktologii, dermatologii, geriatrii, wenerologii. Ph ok. 6. Lek działa na B (łącznie z Chlamydia i Mycoplasma), F i V (Herpes simplex, inaktywuje HBV i HIV), pierwotniaki (Trichomonas). Opakowanie 1 L w pozycji 3 i 4 z odpowiednim przeliczeniem. Termin ważności: opakowanie 1000 ml - 5 lat (po otwarciu opakowania - 3 lata). Produkt leczniczy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 45- poz 1-4.

Czy Zamawiający dopuści preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny, który posiada wskazania opisane w przedmiocie zamówienia (w tym płukanie otryzwnej) deklarowane jedynie przez producenta preparatu bez potwierdzenia skuteczności badaniami klinicznymi jak ma to miejsce w przypadku produktów leczniczych.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza wyrób medyczny, pozostałe zapisy SIWZ podtrzymuje.

Uczestnik 5

1. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest **korzystniejsza pod względem ekonomicznym** (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Ilości pełne zaokrąglone w górę.

2. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:
zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
zamiast kapsulek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?
Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek, tabletek powlekanych lub kapsulek –twardych, elastycznych) -
(tabletki, tabletki powł. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

o powolnym uwalnianiu –

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Tak

3. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych: ampulek zamiast fiolek i odwrotnie?
Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Tak

4. Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 wymaga wyceny preparatu Cefuroxim zarejestrowanego jako:10 fiolek cefuroximu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie,zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w

chirurgii zaćmy ?

Odpowiedź: Tak wymaga

5. Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 wyrazi zgodę na wycenę Immunoglobuliny 180j.m./ml ?
W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o określenie pojemności fiołki: 1ml czy 3ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 18 na wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych ?

Odpowiedź: Tak

7. Czy Zamawiający w pakiecie nr 36 miał na myśli wycenę dawek podlegających refundacji tj. 5mg, 15mg i 20mg ?
Prosimy o modyfikację pakietu.

Odpowiedź: Tak

Uczestnik 6

Pytanie 1

Czy Zamawiający w pakiecie 48 wymaga opakowanie z KCL. z dwoma portami o płaskiej powierzchni, nie wymagającymi dezynfekcji przy powtórnych nakłuciach. Czy Zamawiający wymaga oznaczonej skali na opakowaniu 400/350/300/250/200/100 ml, co pozwoli na kontrolę szybkości wlewu i podania dawki na przebiegu całej infuzji. Czy Zamawiający wymaga opakowania z oznakowaniem leku wysokiego ryzyka.?

Odpowiedź: Tak, wymaga

Uczestnik 7

Pyt. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odpowiedź: Nie

Pyt. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pyt. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pyt. 5

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu podawania numeru umowy przy wystawianiu faktury?

Odpowiedź: Tak

Pyt. 6

Uprzejmie prosimy o wprowadzenie w § 1 ust. 2 projektu umowy następujących zapisów:

„Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonych w niniejszej Umowie”

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis § 1 ust. 2 projektu umowy na: *„Ilości określone w załączniku nr 1 do niniejszej umowy, stanowią wielkość szacunkową uzależnioną od ilości przyjętych pacjentów oraz ilości wynegocjowanych kontraktów z Narodowym Funduszem Zdrowia. Na podstawie wymienionych przesłanek, określone w załączniku do umowy szacunkowe ilości mogą ulec zmniejszeniu (maksymalnie o 20%) bez prawa dochodzenia roszczeń z tego tytułu przez Wykonawcę, poza roszczeniem o zapłatę za towary już dostarczone. „*

Pyt. 7

dotyczy § 5 ust. 1 punkt 2) lit a) projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych § 5 ust. 1 punkt 2) lit a) projektu umowy do 0,1% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pyt. 8

dotyczy § 5 ust. 1 punkt 2) lit b) projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych § 5 ust. 1 punkt 2) lit b) projektu umowy do 0,1% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pyt. 9

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 5 termin dostaw wynoszący 2 dni robocze?

Odpowiedź: Tak

Pyt. 10

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 5 cefuroximom 50mg proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań do podania do komory przedniej oka, w opakowaniach po 10 fiolek bez igieł?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Uczestnik 8

Pytanie nr 1

Zwracamy się z prośbą o określenie sposobu i miejsca dostarczenia wymaganych próbek opisanych w zakresie Części nr 46 poz. 1,2,5,6,7,8,9,10,11,12. Jednocześnie pragniemy zaznaczyć, iż próbki mogą zostać przesłane tylko do apteki szpitalnej/działu farmacji szpitalnej lub do odpowiednich komórek organizacyjnych zakładu leczniczego w zależności od zapisów w KR.

Odpowiedź: Do Apteki szpitala

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę SIWZ w zakresie obowiązku dostarczenia próbek produktów leczniczych w Części nr 46 poz. 1,2,5,6,7,8,9,10,11,12 ?

Uzasadnienie: Przedmiotem postępowania jest dostawa produktów leczniczych objętych ścisłą kontrolą jakościową między innymi przez odpowiednie organy administracji państwowej. Produkty lecznicze występujące w obrocie zostały do tego obrotu dopuszczone w drodze wydania stosownej decyzji administracyjnej, zaś ich specyfikacja, w tym warunki jakościowe, jest zawarta w dokumencie o nazwie "Charakterystyka Produktu Leczniczego".

Wobec powyższego bezprzedmiotowym jest żądanie dostarczenia próbek celem sprawdzenia (porównania) jakości produktu leczniczego, bowiem z definicji nie istnieją różnice jakościowe produktów leczniczych spełniających w jednakowy sposób standardy jakościowe opisane w dokumencie "Charakterystyka Produktu Leczniczego".

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Uczestnik 9

część 5 poz.1

„Czy Zamawiający wymaga zaofiarowania preparatu zarejestrowanego jako 10 fiolek cefuroksymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½''), 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikrometrów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy”.

Odpowiedź: Tak ,wymaga

Uczestnik 10

1. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest **korzystniejsza pod względem ekonomicznym** (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Dopuszcza się zmianę wielkości opakowania z zachowaniem ogólnej ilości leku podanej przez Zamawiającego oraz wymaganych dawek. W takim przypadku wymagane ilości należy przeliczyć w taki sposób aby ogólna ilość leku była nie mniejsza niż podana w SIWZ, a zaofiarowana ilość opakowań była liczbą całkowitą (zaokrąglić w górę do pełnych opakowań).

2. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:
zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
zamiast kapsulek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?
Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsulek –twardych, elastycznych) -

o powolnym uwalnianiu –

(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaofiarowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Tak

3. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych: ampulek zamiast fiolek i odwrotnie?
Celem zaofiarowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Tak

4. Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 wymaga wyceny preparatu Cefuroximom zarejestrowanego jako:10 fiolek cefuroksymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½'')

Odpowiedź: Tak ,wymaga

5. Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 wyrazi zgodę na wycenę Immunoglobuliny 180j.m./ml ?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o określenie pojemności fiolek: 1ml czy 3ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 18 na wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych ?

Odpowiedź: Tak

7. Czy Zamawiający w pakiecie nr 36 miał na myśli wycenę dawek podlegających refundacji tj. 5mg, 15mg i 20mg ?

Prosimy o modyfikację pakietu.

Odpowiedź: Tak

Uczestnik 11

Proszę o podanie poprawnych dawek leków w części 35 poz. 2 i 3, ponieważ podane dawki są niedostępne na rynku polskim

Odpowiedź: Odpowiedź Uczestnik10 pytanie 7

Uczestnik 12

Pytanie nr 1

Dotyczy pakietu nr 45

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu na bazie wodnych roztwórow aktywnych oksydantów zawierający podchloryn sodu i kwas podchloryny stężeniach (0,003%) o pH 6,0 – 7,5 o działaniu antybakteryjnym, wirusobójczym, grzybobójczym, sporobójczym i przeciwzapalnym, przeznaczonym do odkażania i płukania ran ostrej i przewlekłych w tym zainfekowanych, głębokich z tkanką martwiczą oraz zatwierdzonym wskazaniu do płukania jam ciała w tym otrzewnej jak również odsłoniętych chrząstek, ścięgien, więzadeł i kości. Roztwór bez działania drażniącego i cytotoksycznego do stosowania bez ograniczeń czasowych. Dostosowany do terapii NPWT z możliwością podwieszenia i podgrzania do temperatury 37°C. Okres przydatności produktu 18 miesięcy. Dopuszczenie konkurencyjnych preparatów pozwoli Państwu na uzyskanie niższej ceny zakupu środka o takim zastosowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Jednocześnie Zamawiający zamieszcza odpowiedzi do SIWZ na stronie www.szpital.suwalki.pl. Wykonawcy zobowiązani są do uwzględnienia udzielonych odpowiedzi w składanej ofercie.

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 29/PN/WU/2018 z dnia 25/06/2018r.

Z poważaniem

DYREKTOR

Szpitala Wojewódzkiego
im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

Adam Szalanda