

SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dra Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



Wałbrzych, 04.06.2019 r.

Zp/30/PN-28/19

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: przetarg nieograniczony na „Dostawa produktów leczniczych, materiałów opatrunkowych, rękawic, wyrobów medycznych, mleka” - Zp/30/PN-28/19

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania Zp/30/PN-28/19 w pakiecie 137 poz. 4 produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetrascynoimidylu eteru pentaerytrowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 4,5 cm /9,0 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu.

Uzasadnienie:

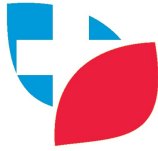
Opisany przez Zamawiającego przedmiot zamówienia dopuszcza możliwość złożenia oferty tylko przez jednego producenta/ dostawcę, proponującego produkt posiadający swoiste-opisane w SIWZ cechy, niekoniecznie wymagane zarówno przez stosowane terapie, jak i ze względu na powszechną praktykę w tym zakresie. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia w SIWZ powoduje, że zapisem tym Zamawiający dyskryminuje inne produkty dopuszczone do obrotu, spełniające te same cele lecznicze. Zastosowanie produktu o nazwie handlowej Hemopatch spowoduje osiągnięcie tego samego rezultatu, jaki byłby osiągnięty przy zastosowaniu opisanego w postępowaniu przetargowym, konkurencyjnego wyrobu. Istotą stosowania każdego produktu, w tym Hemopatch, stanowi jego wskazanie, skuteczność i bezpieczeństwo w stosowaniu. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały



**DOLNY
ŚLĄSK**

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego
ul. Alfreda Sokołowskiego 4
58-309 Wałbrzych
www.zdrowe.walbrzych.pl
szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl

sekretariat 74 64 89 600
faks 74 64 89 746
centrala 74 64 89 742



potwierdzone badaniami klinicznymi. Konkurencyjna cena przyczyni się do zmniejszenia kosztów leczenia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną klasyfikację i skład. Wymagany jest hemostatyk – produkt leczniczy zawierający klej fibrynowy (fibrynogen ludzki i trombinę ludzką).

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania Zp/30/PN-28/19 w pakiecie 137 poz. 2 produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskycinoimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 4,5 cm/4,5 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu.

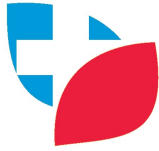
Uzasadnienie:

Opisany przez Zamawiającego przedmiot zamówienia dopuszcza możliwość złożenia oferty tylko przez jednego producenta/ dostawcę, proponującego produkt posiadający swoiste-opisane w SIWZ cechy, niekoniecznie wymagane zarówno przez stosowane terapie, jak i ze względu na powszechną praktykę w tym zakresie. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia w SIWZ powoduje, że zapisem tym Zamawiający dyskryminuje inne produkty dopuszczone do obrotu, spełniające te same cele lecznicze. Zastosowanie produktu o nazwie handlowej Hemopatch spowoduje osiągnięcie tego samego rezultatu, jaki byłby osiągnięty przy zastosowaniu opisanego w postępowaniu przetargowym, konkurencyjnego wyrobu. Istotę stosowania każdego produktu, w tym Hemopatch, stanowi jego wskazanie, skuteczność i bezpieczeństwo w stosowaniu. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone badaniami klinicznymi. Konkurencyjna cena przyczyni się do zmniejszenia kosztów leczenia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną klasyfikację i skład. Wymagany jest hemostatyk – produkt leczniczy zawierający klej fibrynowy (fibrynogen ludzki i trombinę ludzką).

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania Zp/30/PN-28/19 w pakiecie 137 poz. 1 produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik



chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskycinoimidylu eteru pentaerytrowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 2,7 cm / 2,7 cm pakowany po 5 szt. w opakowaniu.

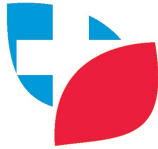
Uzasadnienie:

Opisany przez Zamawiającego przedmiot zamówienia dopuszcza możliwość złożenia oferty tylko przez jednego producenta/ dostawcę, proponującego produkt posiadający swoiste-opisane w SIWZ cechy, niekoniecznie wymagane zarówno przez stosowane terapie, jak i ze względu na powszechną praktykę w tym zakresie. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia w SIWZ powoduje, że zapisem tym Zamawiający dyskryminuje inne produkty dopuszczone do obrotu, spełniające te same cele lecznicze. Zastosowanie produktu o nazwie handlowej Hemopatch spowoduje osiągnięcie tego samego rezultatu, jaki byłby osiągnięty przy zastosowaniu opisanego w postępowaniu przetargowym, konkurencyjnego wyrobu. Istotę stosowania każdego produktu, w tym Hemopatch, stanowi jego wskazanie, skuteczność i bezpieczeństwo w stosowaniu. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone badaniami klinicznymi. Konkurencyjna cena przyczyni się do zmniejszenia kosztów leczenia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną klasyfikację i skład. Wymagany jest hemostatyk – produkt leczniczy zawierający klej fibrynowy (fibrynogen ludzki i trombinę ludzką).

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania Zp/30/PN-28/19 w pakiecie 137 poz. 3 produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskycinoimidylu eteru pentaerytrowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Ze względu na swoją elastyczność Hemopatch nie wymaga wersji od razu zrolowanej, dzięki czemu jest on bardziej uniwersalny. Można go zrolować, dociąć samodzielnie bez zaburzenia jego właściwości. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 4,5 cm/4,5 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu.



Uzasadnienie:

Opisany przez Zamawiającego przedmiot zamówienia dopuszcza możliwość złożenia oferty tylko przez jednego producenta/ dostawcę, proponującego produkt posiadający swoiste-opisane w SIWZ cechy, niekoniecznie wymagane zarówno przez stosowane terapie, jak i ze względu na powszechną praktykę w tym zakresie. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia w SIWZ powoduje, że zapisem tym Zamawiający dyskryminuje inne produkty dopuszczone do obrotu, spełniające te same cele lecznicze. Zastosowanie produktu o nazwie handlowej Hemopatch spowoduje osiągnięcie tego samego rezultatu, jaki byłby osiągnięty przy zastosowaniu opisanego w postępowaniu przetargowym, konkurencyjnego wyrobu. Istotą stosowania każdego produktu, w tym Hemopatch, stanowi jego wskazanie, skuteczność i bezpieczeństwo w stosowaniu. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone badaniami klinicznymi. Konkurencyjna cena przyczyni się do zmniejszenia kosztów leczenia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną klasyfikację i skład. Wymagany jest hemostatyk – produkt leczniczy zawierający klej fibrynowy (fibrynogen ludzki i trombinę ludzką).

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie w pakiecie 104 pozycja 533 oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na odmienną substancję czynną, dawkę i postać. W pakiecie 104 pozycja 533 zamawiający wymaga Prednisone 10 mg tabletki.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu 104 pozycji 533 celem uzyskania oferty korzystnej cenowo i stworzenia konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela.

Pytanie nr 7

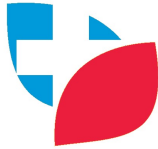
Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu 104 pozycji 354 celem uzyskania oferty korzystnej cenowo i stworzenia konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela.

Pytanie nr 8

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 w pakiecie nr 80 pozycja 44 nie dopuszcza wyżej opisanego produktu ze względu na odmienny skład, wskazania i klasyfikację.



Pytanie nr 9

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

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie nr 80 pozycja 44 dopuszcza produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości i zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę pod warunkiem spełniania pozostałych wymagań SIWZ tj. produkt leczniczy zawierający Heparin sodium 25000jm/5ml w postaci fiołki.

Pytanie nr 10

Czy w pakiecie nr 32 pozycja 9 zamawiający dopuszcza wycenę produktu: dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego dla niemowląt od urodzenia do postępowania dietetycznego w przypadku nietolerancji laktozy i przy bieguncie. Produkt nie zawiera laktozy, konfekcjonowany w opakowaniach 400 g.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11

Dotyczy Pakietu nr 32 pozycje 6 i 7

W związku z wprowadzoną przez producenta zmianą gramatury opakowania jednostkowego dla produktu Bebilon Pepti 1 DHA, oraz Bebilon Pepti 2 DHA, proszę o wskazanie sposobu przeliczenia dla pozycji 6 i 7 w pakiecie nr 32 ilości opakowań wymaganych przez zamawiającego dla produktu o nowej gramaturze 400 gram.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby łączna ilość gram była zgodna z SIWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 12

Dotyczy pakietu nr 32 pozycja 3

Czy w pakiecie nr 32 pozycja nr 3 zamawiający dopuszcza wycenę mleka początkowego przeznaczonego do żywienia niemowląt od urodzenia, które nie mogą być karmione piersią. Zawiera unikalną kompozycję oligosacharydów GOS/FOS w stosunku 9:1 oraz 100 % laktozy. Ponadto zawiera unikalną kompozycję tłuszczów. Zawartość białka 1,3 g w 100 ml gotowego produktu. Produkt posiada opatentowane ergonomiczne opakowanie bez bisfenolu A i ftalanów. Produkt konfekcjonowany jest w opakowaniach 70 ml x 24 sztuki.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi proszę o podanie pełnej ilości opakowań ww produktu do wyceny

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytania do umowy Załącznik nr 3:

Pytanie nr 13

Do §3 ust.4 projektu umowy prosimy o dodanie 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: Na w/w wniosek Zamawiający udziela następującej odpowiedzi:

Na podstawie art. 38 ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień dotyczących treści SIWZ.

W związku z powyższym sugestie nie zawierające pytań lub prośby o wyjaśnienie zapisów specyfikacji, nie mogą być przez Zamawiającego rozpatrywane.

Pytanie nr 14

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 §4 ust.4 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.

Pytanie nr 15

Do treści §6 ust.2 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 dłuższego niż jeden rok 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 §6 ust.2 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: Na w/w wniosek Zamawiający udziela następującej odpowiedzi:

Na podstawie art. 38 ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień dotyczących treści SIWZ.

W związku z powyższym sugestie nie zawierające pytań lub prośby o wyjaśnienie zapisów specyfikacji, nie mogą być przez Zamawiającego rozpatrywane.

Pytanie nr 16

Do §8 ust.1 pkt 1) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w części dotyczącej kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru w trybie „na ratunek” poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,2% wartości niedostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdą godzinę zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.





Pytanie nr 17

Do §10 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego zakazu cesji wierzytelności przez dodanie słów "... bez zgody Zamawiającego, wyrażonej na piśmie, przy czym zgody takiej Zamawiający nie może bezpodstawnie odmówić."?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.

Pytania do umowy Załącznik nr 3a:

Pytanie nr 18

Do §3 ust.4 projektu umowy prosimy o dodanie 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: Na w/w wniosek Zamawiający udziela następującej odpowiedzi:

Na podstawie art. 38 ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień dotyczących treści SIWZ.

W związku z powyższym sugestie nie zawierające pytań lub prośby o wyjaśnienie zapisów specyfikacji, nie mogą być przez Zamawiającego rozpatrywane.

Pytanie nr 19

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 §4 ust.4 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.

Pytanie nr 20

Do treści §6 ust.2 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 dłuższego niż jeden rok 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 §6 ust.2 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: Na w/w wniosek Zamawiający udziela następującej odpowiedzi:

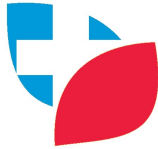
Na podstawie art. 38 ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień dotyczących treści SIWZ.

W związku z powyższym sugestie nie zawierające pytań lub prośby o wyjaśnienie zapisów specyfikacji, nie mogą być przez Zamawiającego rozpatrywane.

Pytanie nr 21

Do §8 ust.1 pkt 1) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w części dotyczącej kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru w





trybie „na ratunek” poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,2% wartości niedostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdą godzinę zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.

Pytanie nr 22

Do §10 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego zakazu cesji wierzytelności przez dodanie słów "... bez zgody Zamawiającego, wyrażonej na piśmie, przy czym zgody takiej Zamawiający nie może bezpodstawnie odmówić."?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 203 pozycji 2 oraz utworzenie z niej osobnego pakietu? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela.

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 225 pozycji 1 oraz utworzenie z niej osobnego pakietu? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela.

Pytanie nr 25

Czy w pakiecie nr 165 zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu Octaplex 500 j.m.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 26

W związku z objęciem refundacją preparatu: „pembrolizumab, 25 mg/ml, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji”, czy Zamawiający, w ramach Pakietu 43 Pozycja 1, dopuszcza możliwość zamiennego zamawiania także preparatu: „pembrolizumab, 25 mg/ml, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji”, przy założeniu jednakowej ceny w przeliczeniu na 1 mg substancji czynnej oraz wskazań refundacyjnych co najmniej takich, jak w przypadku preparatu: „pembrolizumab proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji 50mg”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający dopuszcza produkty zarejestrowane i dopuszczone do obrotu na obszarze UE zgodnie z wymaganiami dla leków biologicznych po 1 stycznia 2011 roku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pakiet Nr 10

Pytanie nr 28

Poz. nr 1 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania opatrunku przezroczystego zgodnego z wymaganiami SIWZ w rozmiarze 6 cm x 10 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaofiarowanie produktu z tolerancją wymiarów +/- 15 % pod warunkiem, że spełnia on pozostałe wymagania określone w SIWZ.

Pytanie nr 29

Poz. nr 2 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania opatrunku przezroczystego zgodnego z wymaganiami SIWZ w rozmiarze 10 cm x 14 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaofiarowanie produktu z tolerancją wymiarów +/- 15 % pod warunkiem, że spełnia on pozostałe wymagania określone w SIWZ.

Pytanie nr 30

Poz. nr 4 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania przylepca z opatrunkiem wodoodpornego spełniającego wymagania SIWZ pakowanego w opakowania a' 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 31

do treści wzoru umowy: § 3 ust. 1

Zgodnie z zapisem art. 36z ust. 4 Prawa Farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczonego środkami komunikacji elektronicznej.

W związku z powyższym prosimy o wykreślenie ze wzoru umowy telefonicznej możliwości składania zamówień i wprowadzenie modyfikacji do zapisów umowy poprzez dodanie do wzoru umowy w §3 ust.1 wyrażenia:

„faxem lub e-mailem” i nadanie §3 ust. 1 nowego brzmienia:

„1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać przedmiot umowy, o którym mowa w § 2 sukcesywnie na podstawie zamówień składanych przez Zamawiającego faksem lub e-mailem. Odbiór towaru jest potwierdzeniem złożenia zamówienia”.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia projektu umowy. Zamawiający nie wykreśli możliwości składania zamówień drogą telefoniczną. Zgodnie z umową możliwość składania zamówień telefonicznie nie dotyczy przypadków, w których ustawa „Prawo Farmaceutyczne” wymaga składania zamówień pisemnie, albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej.

Pytanie nr 32

do treści wzoru umowy: § 3 ust. 1



SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dr. Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



Czy Zamawiający dopuści składanie zamówień cząstkowych na formularzach Wykonawcy dla asortymentu zawartego w pakiecie 275?

Wzór formularza zamówienia świadczeniodawcy w załączeniu.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.

Pytanie nr 33

do treści wzoru umowy: § 3 ust.5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnianie Oświadczenia o wydaniu leku dla asortymentu zawartego

w pakiecie nr 275?

Wzór formularza oświadczenia świadczeniodawcy w załączeniu.

UZASADNIENIE:

Wypełnianie formularza konieczne w celu realizacji Instrumentów Dzielenie Ryzyka.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.

Pytanie nr 34

do treści wzoru umowy: § 3 ust.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację zamówień pilnych - „na ratunek” maksymalnie do „48 godzin” od złożenia zamówienia dla pakietu nr 258 i pakietu nr 275?

UZASADNIENIE:

Produkty stanowiące przedmiot ww. części nie są aplikowane w trybie natychmiastowym. Są używane w leczeniu zaplanowanym, w zasadniczo z góry ustalonym cyklu. Zamówienia są składane po wcześniejszej kwalifikacji pacjentów i realizowane w określonej rytmice.

Wzór umowy ma charakter uniwersalny i zrozumiałym jest, że dla niektórych części Zamówienia pilne - „na cito”, mają istotne znaczenie. W omawianych częściach taka zależność jednak nie występuje, a tym samym nie ma potrzeby wprowadzania takich rygorystycznych zastrzeżeń.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 36

do treści wzoru umowy: § 4 ust.8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z umowy zapisów §4 ust.8 nakładającego na Wykonawcę obowiązek umieszczania na fakturach numeru umowy przetargowej?

UZASADNIENIE:

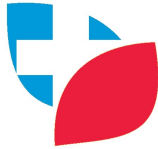
Wymóg umieszczania na fakturach dodatkowych informacji takich jak: numer umowy przetargowej nie jest dostępny w ramach standardowych programów fakturowanych. System księgowy Wykonawcy nie pozwala na umieszczanie na fakturach dowolnych treści.



**DOLNY
ŚLĄSK**

Specjalistyczny Szpital im. dr. Alfreda Sokołowskiego
ul. Alfreda Sokołowskiego 4
58-309 Wałbrzych
www.zdrowe.walbrzych.pl
szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl

sekretariat 74 64 89 600
faks 74 64 89 746
centrala 74 64 89 742



Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 37

do treści wzoru umowy: § 8 ust.1-2

Czy Zamawiający **wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych o połowę** i pozwoli na wprowadzenie modyfikacji do zapisów wzoru umowy poprzez nadanie § 6 ust.1 nowego brzmienia:

§ 8

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w wysokości:

1) 0,5 % wartości niewykonanej dostawy – za każdy dzień zwłoki w dostawie bieżącej sprzętu lub

za każdą godzinę zwłoki w przypadku dostaw „na ratunek”,

2) 5 % wartości niewykonanej umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Wykonawcę bądź przez Zamawiającego z winy Wykonawcy.

2. Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w wysokości 5% wartości niewykonanej umowy

w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego lub Wykonawcę z winy Zamawiającego.

3. Zamawiającemu przysługuje prawo dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne, o których mowa w § 8 pkt.1.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 38

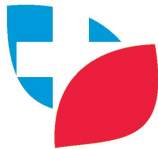
do treści wzoru umowy: § 5 ust.2

Czy w sytuacji, gdy osoba uprawniona do podpisania umowy w imieniu Wykonawcy znajduje się poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej i niemożliwe jest osobiste stawienie się na podpisanie umowy, Zamawiający wyrazi zgodę, na przesłanie umowy do podpisu na adres Wykonawcy podany w ofercie, którym jest adres biura Wykonawcy na terenie Polski?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyrazi zgodę.

Pytanie nr 39

Czy Zamawiający w Pakiet Nr 90 Leki , poz. 10 (Marcaine Spinal Heavy 0,5% 1 o działaniu znieczulającym pojawiającym się po 5-8 minutach od podania, 4ml) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, 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 nie wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry.

Pytanie nr 40

Czy Zamawiający w Pakiet Nr 90 Leki, poz. 11 (Marcaine-Adrenaline 0,5% 1, 20ml) **wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, 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 nie wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry.

Pytanie nr 41

Czy Zamawiający wymaga aby leki w zadaniu nr 20 poz. 1-5 oraz zadaniu 21 poz 1-3 były zarejestrowane na terytorium całej Unii Europejskiej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 42

Czy Zamawiający dopuszcza aby leki w zadaniu nr 20 poz. 1-5 oraz zadaniu 21 poz 1-3, by objęty dodatkowym monitorowaniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 43

Czy Zamawiający wymaga aby zaferowany przez Wykonawcę leki zawarte w zadaniu nr 20 poz. 1-5 oraz zadaniu 21 poz 1-3 posiadały własne, udokumentowane badania kliniczne w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów w zakresie interny, kardiologii, chirurgii, chirurgii onkologicznej potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania wszystkich zarejestrowanych dawek leku?

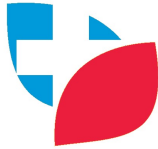
Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 44

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w **Pakiecie nr 2 w pozycji nr 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12,13** 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?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający ze względu na sposób użytkowania wymaga opakowania stojącego typu flakon i nie wyraża zgody za zaoferowanie produktów w worku.

Pytanie nr 45

Zwracamy się z zapytaniami czy:

- w Pakiecie 201 - Thiopental sodium 0,5 i 1g x 1 fiołka, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów leczniczych w opakowaniach zawierających 25 fiołek?

Odpowiedź: Zamawiający ze względu na sposób użytkowania wymaga opakowania stojącego typu flakon i nie wyraża zgody za zaoferowanie produktów w worku.

Pytanie nr 46

- w Pakiecie 233 Calcii gluconas 10% 10ml x 10 amp., Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniach zawierających 5 amp.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk (np. dawek, tabletek, ampulek, ml, kg) była zgodna z SIWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 46

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakiet 76 poz. 4 (Olanzapine Fiol. X 1 10mg 592 szt) i utworzenie osobnego pakietu, który będzie zawierał ww. pozycję ? Zgoda na powyższe pozwoli na zaoferowanie konkurencyjnej cenowo oferty.

Odp. Zamawiający nie wydziela.

