

Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej im. św. Jana z Dukli
ul. Dr K. Jaczewskiego 7, 20-090 Lublin
tel./fax 81 / 747-63-27
NIP 712-21-35-822, Regon 431219360

COZL.ZPZ/AW/3411/PN- 37/19

Lublin dnia 09.05.2019 roku

**Dot Dostawa produktów leczniczych, leków onkologicznych oraz Pregabalinu na potrzeby
COZL**

Działając w oparciu o zapisy art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. (tekst jedn. Dz. U. z 2018 r., poz. 1986), informuję, że w niniejszym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie nr 1

Pakiet 16 pozycja 46

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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 2

Pakiet 16 pozycja 46

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 1.5? 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 rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający w par. 5.1 wykreśli zapisy o możliwości zwrotu leków? Skoro leki z określonym terminem ważności zostały (dobrowolnie) przyjęte przez Zamawiającego, to brak podstaw do ich zwrotu po dokonaniu zakupu. Własność towaru przechodzi na nabywcę z chwilą jego wydania. Zapis o możliwości zwrotu zamówionych i przyjętych produktów jest rażąco sprzeczny z naturą stosunku prawnego łączącego strony, a także, z uwagi na przedmiot dostaw (leki) naraża Wykonawcę na rażącą stratę, gdyż produkty te nie będą nadawać się do dalszej odsprzedaży. Ponadto, z uwagi na przeniesienie własności leków w dacie dostawy, czynność ta jest w istocie odsprzedażą hurtową leków na rzecz Dostawcy, do czego Zamawiający nie jest upoważniony.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.a z 5% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.b z 4% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej wskazanej w par. 6.1.b poprzez naliczanie jej za dzień, a nie godzinę opóźnienia? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający wymaga aby leki w części nr 17 były zarejestrowane na całym terytorium Unii Europejskiej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający dopuszcza aby leki w części 17 poz. 1-5, były objęte dodatkowym monitorowaniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany przez Wykonawcę lek zawarty w Części 17 poz. 1-5 posiadał 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?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 1 pozycji numer 2? Wydzielenie spowoduje zwiększenie konkurencyjności ofert. Prosimy o podanie kwoty wadium w przypadku utworzenia oddzielnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę jednostki miary ze sztuk na opakowania i podanie w formularzu cenowym ceny brutto za opakowanie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 13

Część 1 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę dostępnych ampulek a' 2 ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 14

Proszę o wyjaśnienie, co robić w przypadku zakończenia produkcji danego leku, czy należy wycenić w ostatniej cenie i umieścić informację o zakończeniu produkcji?

Dotyczy: Część 15 poz. 13 i 55

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż należy wycenić w ostatniej cenie i umieścić informację o zakończeniu produkcji?

Pytanie nr 15

Część 15 poz. 36

Czy można zaoferować preparat w opakowaniach typu KabiPac?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę jeżeli dostępne zarejestrowane opakowanie nie jest mniejsze niż 5 sztuk.

Pytanie nr 16

Część 15 poz. 44

Dostępne są tylko tabletki do sporządzania zawiesiny doustnej – czy można zaoferować?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 17

Część 16 poz. 27

Digoxin do infuzji został wycofany z polskiego rynku; Czy można zaoferować Digoxin WZF, 0,25 mg/ml; 2 ml, roztw. do wstrz.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 18

Część 16 poz. 30, 31 i 33

Dostępne preparaty tylko do wstrzykiwań; Czy można zaoferować?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę aby zaoferować preparaty wg. Dostępności.

Pytanie nr 19

Część 16 poz. 35

Czy można zaoferować CosmoFer, 50mgFe(III)/ml; 2ml, rozt.d/wstrz, inf., który według CHPL można podawać domięśniowo?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 20

Część 16 poz. 92

Brak produkcji; Czy można zaoferować produkt dostępny na jednorazowe zezwolenie MZ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 21

Część 16 poz. 93

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w dawce 50 mg/5 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 22

Część 16 poz 103 i 104

Wymagane preparaty dostępne tylko na jednorazowe zezwolenie MZ; Czy należy zaoferować?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza aby zaoferować.

Pytanie nr 23

Część 21

Dostępne tylko jako kapsułki twarde; Czy można zaoferować?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza aby zaoferować.

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający w Pakiet 16 Leki ampułkowe poz. 14 (Bupivacaini h/chlor (do znieczuleń rdz./rozt. Hiperbarycz) **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 dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający w pakiecie nr 16 poz. 24-25 i 115-116 wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający w pakiecie nr 16 poz. 24-25 i 115-116 wymaga stabilności fizyko-chemicznej przez 24-godziny w temperaturze 25°C po rozcieńczeniu, **potwierdzonej w obowiązującej Charakterystyce Produktu Leczniczego ChPL?**

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 27

1. Czy Zamawiający dopuści w załączniku 1.12 worki Freeflex +

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 28

- poz.3 worek 100 ml z możliwością dostrzyknięcia 50 ml

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 29

- poz.4 worek 250 ml z możliwością dostrzyknięcia 75 ml

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 30

- poz.6 worek 500ml z możliwością dostrzyknięcia 150 ml

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w załączniku 1.12 poz. 7 roztwór Ringera w opakowaniu typu butelka KabiClear?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 32

Czy Zamawiający dopuści w załączniku 1.15 pozycja 36 produkt leczniczy Levofloxacin w opakowaniu typu butelka KabiPac?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę jeżeli dostępne zarejestrowane opakowanie nie jest mniejsze niż 5 sztuk.

Pytanie nr 33

Czy Zamawiający w załączniku 1.16 poz.55 i 75 wymaga, aby Wykonawcy zaoferowali ampułki Kalium Chloratum 15% oraz Natrium Chloratum w plastikowych nietłukących opakowaniach typu ampułki w systemie bezigłowym z końcówką luer lock pasujące do wszystkich typów strzykawek zarówno zwykłych jak i luer lock? Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE a ponadto nie ma konieczności korzystania z igieł co daje dodatkowe oszczędności dla szpitala. W związku z powyższym prosimy o wydzielenie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 34

Czy Zamawiający wymaga aby produkt metamizole załącznik 1.16 pozycja 64,65 , był zaoferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź: Dopuszczamy ale nie wymagamy.

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. Finansowych i Infrastruktury
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej
im. Św. Jana z Dukli
mgr Dariusz Civiński

KIEROWNIK
Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej
im. Św. Jana z Dukli

mgr Marlena Koziej

SPECJALISTA
Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej
im. Św. Jana z Dukli

mgr Agnieszka Wąstewicz