

Milicz, 11.01.2016 r.

Numer postępowania: **MCM/WSM/ZP21/2015**

WYKONAWCY

Dotyczy: **postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków dla Milickiego Centrum Medycznego sp. z o.o., w Miliczu.**

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 pkt 3 ustawy Prawo zamówień publicznych, przedstawiam odpowiedzi na pytania Wykonawcy, dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

PYTANIE NR 1: Dotyczy Pakiet nr 13, poz. 1:

Czy Zamawiający, mając na względzie zasady polskiego jak i europejskiego systemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania MCM/WSM/ZP21/2015 pakiet 13 pozycja 1 termin składania ofert 03.02.2015

Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, wyrazi zgodę na zaproponowanie produktu Cytrynian sodu (1000 ml roztworu zawiera: cytrynian sodu bezwodny 132,1 g – cytrynian sodu jednowodny 10,36 g – woda do iniekcji wystarczająca na 1000 ml. Elektrolity (mmol/l): Na+ 1352 – Citrate3-500, stosowany w połączeniu z hemodializą (HD) lub ciągłą terapią nerkozastępczą (CRRT) jako sterylny i wolny od pirogenów antykoagulant do systemu pozaustrojowego.

Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, jak również wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowanie produktu o składzie podanym jak powyżej.

PYTANIE NR 2: Dotyczy Pakiet nr 13, poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z pakietu 13 stworzy osobny pakiet dla tej pozycji.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Pakietu Nr 13 pozycji Nr 1.

PYTANIE NR 3: Dotyczy Pakiet nr 4, poz. 5:

Czy wyrażą Państwo zgodę na przedstawienie oferty w **pakiecie 4 w pozycji 5** na Gliclazidum (Diaprel MR) 60 mg x 60 tabl o zmodyf. uwalnianiu zamiast Gliclazidum (Diaprel MR) 30 mg x 60 tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości?

Podzielność dawki, w tabletkie o zmodyfikowanym uwalnianiu w preparacie Diaprel MR w dawce 60 mg, jest osiągnięta dzięki zastosowaniu technologii wbudowanej siatki polimerowej (EPMT2).

Diaprel MR w dawce 60 mg w opakowaniu zawierającym 30 tabletek (kod EAN 5909997747446) jest objęty refundacją (por. 1229, odpłatność ryczałtowa - R).

W przypadku wyrażenia zgody na powyższą propozycję, prosimy o informację jaką ilość Diaprelu MR 60 mg x 60 tabl. należy wycenić w ofercie przetargowej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowanie produktu o składzie podanym jak powyżej.

PYTANIE NR 4: Dotyczy Pakiet nr 5, poz. 1:

Czy w Pakiecie nr 5 pozycja 1 (Sevofluranum 250 ml – 30 butelek) Zamawiający wymaga dostarczenia sevofluranu, wraz użyczeniem odpowiedniej ilości parowników z adapterem fabrycznie zamontowanym na butelce (butelka nieodkręcana, szczelna)?

(Taki system jest jednorazowy, tzn. nie wymaga odkręcania butelki, przez co personel napełniający parownik anestetykiem nie jest narażony na wdychanie oparów anestetyku, co może mieć miejsce przy systemie otwartym, gdy butelka jest odkręcana).

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga dostarczenia sevofluranu, wraz użyczeniem odpowiedniej ilości parowników z adapterem fabrycznie zamontowanym na butelce (butelka nieodkręcana, szczelna).

PYTANIE NR 5:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 Pantoprazolum inj. wyrazi zgodę na zaoferowanie 350 op. leku pakowanego po 10 fiolek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 8 Pantoprazolum wyrazi zgodę na zaoferowanie 350 op. leku pakowanego po 10 fiolek.

PYTANIE NR 6: Dotyczy Pakiet nr 16, poz. 23:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 16 pozycja 23 Ketoprofenum inj. wymaga leku, który zgodnie z kartą charakterystyki może być podawany dożylnie?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie nr 16 w pozycji nr 23 Ketoprofenum inj. wymaga leku, który zgodnie z kartą charakterystyki może być podawany dożylnie.

PYTANIE NR 7: Dotyczy Pakiet nr 16, poz. 4:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 16 pozycja 4 Aciclovir wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w ampułkach?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie nr 16 w pozycji nr 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w ampułkach z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości przez Zamawiającego, tak aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 8:

Prosimy o doprecyzowanie czy w formularzu cenowym w kolumnie VAT należy wpisać wartość procentową, czy liczbową?

Odpowiedź Zamawiającego:

W formularzu cenowym w kolumnie VAT należy wpisać wartość liczbową.

PYTANIE NR 9: Dotyczy Pakiet nr 15, poz. 723, 724:

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym MCM/WSM/ZP21/2015 w pakiecie Pakiet Nr 15, w pozycjach 723 oraz 724 dotyczących „SACCHAROMYCES” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin Enteric box (10 blistrów x 15 kapsułek - z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie nr 15 w pozycji nr 723 i 724 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu o nazwie handlowej Floractin Enteric box (10 blistrów x 15 kapsułek - z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals. Z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 10: Dotyczy Pakiet nr 15, poz. 113:

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie Nr 15 poz. 113 (BUDESONIDUM/ 1-D 0,5 MG (0,25 mg/ml) 2ml, zaw. do cebul., 20 poj.) posiadał zarejestrowane wskazanie u pacjentów z zespołem krup- ostrym zapaleniem krtani, tchawicy i oskrzeli-niezależnie od etiologii ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE NR 11: Dotyczy Pakiet nr 15, poz. 110 i 113:

Czy w pakiecie Nr 15 poz. 110 i 113 (BUDESONIDUM/ 1-D 0,001G i 0,5 MG (0,5 i 0,25 mg/ml) 2ml, zaw. do cebul., 20 poj.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający spodziewa się po każdym zastosowaniu leku poprawy stanu klinicznego pacjenta.

PYTANIE NR 12: Dotyczy Pakiet nr 15, poz. 110 i 113:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 15 poz. 110 i 113 (BUDESONIDUM/ 1-D 0,001G i 0,5 MG (0,5 i 0,25 mg/ml) 2ml, zaw. do cebul., 20 poj.) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 15 w pozycjach 110 i 113 wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta.

PYTANIE NR 13: Dotyczy Pakiet nr 19, poz. 88,90 i 92:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 19 poz. 88, 90 i 92 (METOPROLOLUM O 1-D 0,025 ; 0,05 i 0,1 G (23,75 ; 47,5 i 95 mg tabl. przedł. uw, 28szt) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 19 w pozycjach 88,90 i 92 wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków.

PYTANIE NR 14: Dotyczy Pakiet nr 19, poz. 95,96,97 i 98:

Czy Zamawiający wymaga aby Midanium w pakiecie 19 pozycja 95, 96, 97 i 98 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, dzięki czemu okres trwałości do użycia wynosi 3 lat?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 19 w pozycjach 95, 96, 97 i 98 wymaga, aby preparat posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, dzięki czemu okres trwałości do użycia wynosi 3 lata.

PYTANIE NR 15: Dotyczy Pakiet nr 10, poz. 1, 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie nr 10 w pozycji nr 1 oraz pozycji nr 2 albuminy konfekcjonowanej w fiolkach ? Działanie takie umożliwi przystąpienie większej ilości oferentów do postępowania, a co za tym idzie pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie najatrakcyjniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie w Pakiecie Nr 10 w pozycji 1 i pozycji 2 albuminy konfekcjonowanej w fiolkach.

PYTANIE NR 16: Dotyczy Pakiet nr 15, poz. 488:

Czy w Pakiet Nr 15 poz. 488 (MACROGOLUM O 1-D 64 G, 74 g, prosz.d/sp.roztt.doustn,48 saszet.) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep x 4 sasz. i po przeliczeniu oraz zaokrągleniu zaferowanie 36 opakowań?

Informujemy, że jeden zestaw czterech saszetek Moviprep zawiera (Pr. Do p.roztt.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 askorbowy 4,7g, Sodu ascorbinian 5,9g.) i pozwala na przygotowanie do zabiegu jednego pacjenta.

Skuteczne oczyszczanie jelita uzyskuje się już przy użyciu 2 litrów leku MOVIPREP® dzięki połączeniu makrogolu 3350z komponentą askorbinową i elektrolitami.

Dodatek askorbinianu powoduje nasilenie efektu przeczyszczającego poprzez zwiększenie objętości stolca o 25% w porównaniu do efektu wywołwanego przez roztwór niezawierający tego składnika.

Badania wykazały, że w porównaniu do 4 litrów innego, badanego roztworu z makroglem:

- MOVIPREP® (2 l) ma zdecydowanie lepiej akceptowaną objętość, dzięki czemu jest łatwiejszy do wypicia dla pacjentów.
- MOVIPREP® (2 l) jest oceniany przez pacjentów jako zdecydowanie smaczniejszy (o smaku cytrynowym).
- MOVIPREP® (2 l) posiada zbliżony profil bezpieczeństwa.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na możliwość zaoferowania w Pakiecie Nr 15 w pozycji 488 preparatu Moviprep x 4 sasz., z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości przez Zamawiającego, tak aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 17: Dotyczy Pakiet nr 15, poz. 488:

Prosimy o wydzielenie poz. 488 z Pakiet Nr 15?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Pakietu Nr 15, pozycji Nr 488 do osobnego zadania.

PYTANIE NR 18: Dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający w par. 3.1. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z 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 doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w §3 ust. 1 usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej.

PYTANIE NR 19: Dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający wydłuży terminy załatwienia reklamacji dotyczące braków ilościowych oraz wad towarów określone w par. 4.4 i 4.5 do 5 dni od daty otrzymania od Zamawiającego zawiadomienia? 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 Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wydłuży terminy załatwienia reklamacji dotyczące braków ilościowych oraz wad towarów określone w §. 4.4 i 4.5 do 5 dni od daty otrzymania od Zamawiającego zawiadomienia.

PYTANIE NR 20: Dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.4 i 5.5 Umowy? Faktura wystawiana jest do danej dostawy wykonywanej danego dnia, a nie osobno dla zamówień z różnych tytułów, stąd system księgowy Wykonawcy nie daje takiej możliwości.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie odstąpi od wymogu, aby każda faktura zawierała informację o numerze umowy przetargowej. Powyższy wymóg wynika z konieczności przekazywania sprawozdań rocznych Prezesowi Urzędu Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2013 r., poz. 1530). Zamawiający nie wymaga podawania na fakturze numeru pakietu. Zamawiający pozostawia zapisy wzoru umowy w tym zakresie bez zmian.

PYTANIE NR 21: Dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający dopisze w par. 6 oraz 9.1.3.b) zdanie „Zmiana cen nie nastąpi, jeśli ceny oferowane w ramach umowy są niższe od urzędowych”?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopisze w §6 oraz §9 ust. 1 pkt 3 b) zdanie o następującej treści: „Zmiana cen nie nastąpi, jeśli ceny oferowane w ramach umowy są niższe od urzędowych”

PYTANIE NR 22: Dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 7.1.3 z 10 % do wartości max 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający pozostawia zapis § 7 ust. 1 pkt. 3 bez zmian.

PYTANIE NR 23: Dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 7.1.4 z 10 % do wartości max 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający pozostawia zapis § 7 ust. 1 pkt. 4 bez zmian.

PYTANIE NR 23: Dotyczy Pakietu Nr 10:

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany preparat albuminy ludzkiej w pakiecie nr 10 będący preparatem do podawania dożylnego, w pełni "zapadał" 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?

Uzasadnienie: Wyniki metaanalizy danych zebranych w 15 oddziałach intensywnej terapii (OIT) w 4 krajach, gdzie dokonano zmiany z otwartego systemu do infuzji na zamknięty, wykazały, że zmiana spowodowała znaczące zmniejszenie częstości CLABSI (zakażenia krwi związane z obecnością żylnych cewników centralnych, z ang. CLABSI - Central Line Associated Bloodstream Infections) na podstawie częstości CLABSI w przeliczeniu na 1000 dni z linią centralną (10,1 do 3,3, $p < 0,001$).

Wyniki badania wykazały, że śmiertelność ogólna w OIT również zmniejszyła się znacząco z 22,0 do 16,9 zgonów na 100 pacjentów ($p < 0,001$). W ostatnim okresie badania pojemnikiem do infuzji stosowanym na każdym OIT był plastikowy, w pełni "zapadający się" pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia i wyposażony w samouszczelniający się port.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wymaga, aby preparat albuminy ludzkiej w pakiecie nr 10 będący preparatem do podawania dożylnego, w pełni "zapadał" 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.

Powyższe postanowienia są wiążące do przetargu na dzień 03.02.2016 r., a odpowiedzi na pytania i wszelkie modyfikacje stanowią integralną część SIWZ.


Przedstawiciel
Milickiego Centrum Medycznego
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
Maciej Biardzki