

Milicz, 13.08.2015 r.

Numer postępowania: **MCM/WSM/ZP12/2015**

WYKONAWCY

Dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę: **dostawę antybiotyków 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 Wykonawców, dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

PYTANIE NR 1: Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 4 pozycji 1 aby Ceftazydym posiadał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godziny w temp. 2-8⁰C?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga w pakiecie 4 pozycji 1 aby Ceftazydym posiadał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godziny w temp. 2-8⁰C.

PYTANIE NR 2: Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 1:

Czy Zamawiający, w pakiecie 4 pozycja 1 wymaga, aby zaoferowany Ceftazydym był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź Zamawiającego:

TAK, Zamawiający, w pakiecie 4 pozycja 1 wymaga, aby zaoferowany Ceftazydym był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji.

PYTANIE NR 3: Dotyczy Pakietu Nr 14, poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 14 pozycja 2 leku Linezolidum rozt..do wł.doż. 2 mg/1ml 10 wor.a 300ml i utworzenie odrębnej pozycji?

Odpowiedź Zamawiającego:

NIE, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu 14 pozycji 2 do odrębnego pakietu.

PYTANIE NR 4: Dotyczy Pakietu Nr 19, poz. 1 i 2:

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 19 pozycja 1 i 2 Cyprofloxacyny w postaci monowodzianu chlorowodoru cyprofloksacyny?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w Pakiecie Nr 19 w pozycji 1 i 2 Cyprofloxacyny w postaci monowodzianu chlorowodoru cyprofloksacyny lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 5:

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Podawać pełne ilości opakowań zaokrąglonych w górę.

PYTANIE NR 6:

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej oraz ampulkę za fiolkę, fiolkę za ampulkę-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź Zamawiającego:

NIE, Można wycenić tylko w przypadku jeżeli podana forma nie jest dostępna na rynku.

PYTANIE NR 7:

Czy w przypadku jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, w przypadku jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

PYTANIE NR 8: Dotyczy Pakietu Nr 15, poz. 1:

Czy Zamawiający oczkuje Amphoterycyby B lizosomalnej czy klasycznej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający oczkuje Amphoterycyby B lizosomalnej.

PYTANIE NR 9: Dotyczy Pakietu Nr 15, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści preparat Fungizone 50 mg x 1 fiołka?

Odpowiedź Zamawiającego:

TAK, Zamawiający dopuści preparat Fungizone 50 mg x 1 fiołka.

PYTANIE NR 10: Dotyczy Pakietu Nr 14, poz. 1, 2 i 3:

Czy Zamawiający wymaga zgodności farmaceutycznej w pakiecie nr 14 poz. 1, 2 i 3 (Linezolid) tzn. aby lek pochodził od jednego producenta, w przypadku konieczności przejścia formy iniekcyjnej na doustną tak, aby zminimalizować możliwość działań niepożądanych w terapii?

Odpowiedź Zamawiającego:

TAK, Zamawiający wymaga zgodności farmaceutycznej w pakiecie nr 14 poz. 1, 2 i 3 (Linezolid) tzn. aby lek pochodził od jednego producenta.

PYTANIE NR 11:

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, kapsułki twardej, tabletki powlekanej lub drażowanej (amp. za fiolkę i odwrotnie; krem, żel za maść lub odwrotnie)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Można wycenić tylko w przypadku jeżeli podana forma nie jest dostępna na rynku.

PYTANIE NR 12:

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań przeliczyć tak, aby liczba sztuk (tabl, draż, amp, kaps, fiol, gramów, kg) była zgodna ze SIWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Przeliczać tak aby podawać pełne ilości opakowań zaokrąglonych w górę.

PYTANIE NR 13:

Jaką ilość opakowań wycenić jeżeli z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa np.32,33 opak? Czy zaokrąślać do pełnego opakowania w górę czy podawać ilość z 2 miejscami po przecinku

Odpowiedź Zamawiającego:

Zaokrąślać do pełnego opakowania w górę.

PYTANIE NR 14:

Jak postąpić ma oferent jeżeli w trakcie wyceny okaże się, że lek umieszczony w wykazie asortymentowym jest niedostępny na rynku (np. brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestru, brak harmonizacji, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma leku równoważnego?

Odpowiedź Zamawiającego:

W przypadku jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

PYTANIE NR 15: 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 par. 3.1. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej.

PYTANIE NR 16: Dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający wykreśli par. 3.3? wymóg awizowania dostaw, co do których należy założyć, że będą realizowane w terminie określonym w umowie nie wydaje się uzasadniony. Jakie prawa Zamawiającego są tu chronione, skoro można przyjąć, że termin i zawartość dostawy nie budzą wątpliwości?

Odpowiedź Zamawiającego:

TAK, Zamawiający wykreśli par. 3.3 wymóg awizowania dostaw.

PYTANIE NR 17: Dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający wykreśli w par. 3.5 frazę: „Przyjęcie towaru zostanie każdorazowo poprzedzone badaniem ilościowo – asortymentowym przez osobę do tego upoważnioną.”? Oczekiwanie na sprawdzenie towaru opóźnia wszystkie kolejne dostawy zaplanowane na dany dzień.

Odpowiedź Zamawiającego:

TAK, Zamawiający wykreśli w par. 3.5 frazę: „Przyjęcie towaru zostanie każdorazowo poprzedzone badaniem ilościowo – asortymentowym przez osobę do tego upoważnioną.”

PYTANIE NR 18: Dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający wykreśli w par. 3.6 wyraz „fabryczne”?

Odpowiedź Zamawiającego:

TAK, Zamawiający wykreśli w par. 3.6 wyraz „fabryczne”.

PYTANIE NR 19: Dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający w par. 4.4 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 5 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 ciągu 48 godzin jest niemożliwe.

Odpowiedź Zamawiającego:

NIE, Zamawiający pozostawia zapis par. 4.4 bez zmian.

PYTANIE NR 20: Dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający w par. 4.5 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 5 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 ciągu 72 godzin jest niemożliwe.

Odpowiedź Zamawiającego:

NIE, Zamawiający pozostawia zapis par. 4.5 bez zmian.

PYTANIE NR 21: Dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.7 umowy? Jest to zadanie całego działu u Wykonawcy, co m.in. umożliwia zapewnienie płynności obsługi.

Odpowiedź Zamawiającego:

TAK, Zamawiający wykreśli zapis par. 4.7 umowy.

PYTANIE NR 22: Dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.6 Umowy?

Odpowiedź Zamawiającego:

NIE, Zamawiający pozostawia zapis par. 5.6 bez zmian.

PYTANIE NR 23: Dotyczy wzoru umowy:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia bez zmian zapisy par. 6 oraz 9.1.3.b). Zamawiający nie dopisze zdania: „Zmiana cen nie jest wymagana, jeśli ceny oferowane w ramach umowy są niższe od urzędowych”.

PYTANIE NR 24: Dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 7.1.1 z 1% do wartości max 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź Zamawiającego:

NIE. Zamawiający nie zmieni wartość kar umownych określonych w par. 7.1.1

PYTANIE NR 25: Dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 7.1.2 z 1% do wartości max 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź Zamawiającego:

NIE. Zamawiający nie zmieni wartość kar umownych określonych w par. 7.1.2.

PYTANIE NR 26: 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 nie zmieni wartość kar umownych określonych w par. 7.1. 3.

PYTANIE NR 27: 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 nie zmieni wartość kar umownych określonych w par. 7.1. 4.

PYTANIE NR 28: Dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 7.1.5 z 20 % do wartości max 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wykreśli z umowy zapis par. 7.1. 5.

PYTANIE NR 29: Dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający wykreśli zobowiązanie określone w par. 9.1.2? Wykonawca może oferować produkty tylko ze swojego asortymentu, nie dowolne.

Odpowiedź Zamawiającego:

NIE. Zamawiający nie zmieni zapisu określone w par. 9.1.2.

PYTANIE NR 30: Dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu 10 poz. 1 do oddzielnego pakietu co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców, a tym samym ofert korzystniejszych cenowo?

Odpowiedź Zamawiającego:

NIE. Zamawiający nie wydzieli z Pakietu 10 poz. 1 do oddzielnego pakietu.

PYTANIE NR 31: Dotyczy Pakietu Nr 23 poz. 1:

Czy Zamawiający w pakiecie 23 poz. 1 (Meropenem 1,0 inj. i.m./ i.v. 10 fioł.) wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych lub podejrzewana jest o taki związek?

Odpowiedź Zamawiającego:

TAK. Zamawiający w pakiecie 23 poz. 1 (Meropenem 1,0 inj. i.m./ i.v. 10 fioł.) wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe,

powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych lub podejrzana jest o taki związek?

PYTANIE NR 32: Dotyczy Pakietu Nr 23 poz. 1:

Czy Zamawiający w pakiecie 23 poz. 1 (Meropenem 1,0 inj. i.m./ i.v. 10 fioł.) wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.

Powyższe postanowienia są wiążące do przetargu na dzień 17.08.2015 r., a odpowiedzi na pytania i wszelkie modyfikacje stanowią integralną część SIWZ.

PREZES
Milickiego Centrum Medycznego
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
Maciej Biardzki