

Katowickie Centrum Onkologii



UL. RACIBORSKA 26 40-074 KATOWICE

<http://www.kco.katowice.pl> e-mail: szpital@kco.katowice.pl

tel. 32/ 2511-761 fax. 32/2514-533

Katowice, dnia 02.03.2016 r.

KCO/AT/ZS/ZP/IOR/ 154 /2016

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na zakup i dostarczanie leków 293 Pakiety

oznaczenie sprawy: Szp.Leszcz./PN/2/2016

Zamawiający – Katowickie Centrum Onkologii (dawniej Szpital im. Stanisława Leszczyńskiego w Katowicach) informuje, iż wpłynęły zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, tj.:

Zapytanie 1

„Czy zamawiający dopuszcza do zaoferowania w pakiecie 165 produkt równoważny Flumazenil BBraun 0,1 mg / 1ml, 5 amp. a 5 ml?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 2

„Czy zamawiający dopuszcza do zaoferowania w pakiecie 269 worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego, zawierającego aminokwasy, węglowodany, emulsję tłuszczową MCT/LCT, w stosunku 50:50, elektrolity z wapniem i cynkiem, do podaży drogą żył obwodowych i centralnych o zawartości azotu 5,7g, całkowita wartość energetyczna 955 kcal. stosunek energii pozabiałkowej do azotu 140, pojemności 1250ml?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 3

„Czy zamawiający dopuszcza do zaoferowania w pakiecie 270 worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego, zawierającego aminokwasy, węglowodany, emulsję tłuszczową MCT/LCT, w stosunku 50:50, elektrolity z wapniem i cynkiem, do podaży drogą żył centralnych o zawartości azotu 10 g, całkowita wartość energetyczna 1475 kcal. o pojemności 1250ml?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 4

„Czy wyrażą Państwo zgodę na przedstawienie oferty w pakiecie 169 na Gliclazidum (Diaprol MR) 60 mg x 60 tabl o zmodyf. uwalnianiu zamiast Gliclazidum (Diaprel MR) 30 mg x 90 tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości?”

Podzielność dawki, w tabletkach o zmodyfikowanym uwalnianiu w preparacie Diaprol 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:

Tak.

Zapytanie 5

„Dotyczy pakietu nr 5 i nr 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie kart charakterystyki leków na płycie cd dla asortymentu zawartego w pakiecie nr 5 i nr 27?”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na dołączenie kart charakterystyki leków na płycie cd dla pakietów dotyczących leków onkologicznych.

Zapytanie 6

„Pakiet 34 pozycja 13, 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 34 pozycji 13 i 14?

Od lat specjalizujemy się w produkcji i konfekcjonowaniu chemikaliów (aceton, ksylen, izopropanol, alkohol bezwodny i utrwalacze formalinowe) dla potrzeb pracowni histopatologicznych i chcielibyśmy mieć możliwość przedstawienia konkurencyjnej / korzystnej oferty dla Państwa.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 13 i 14 z pakietu nr 34.

Zapytanie 7

„Dotyczy pakietu 228

Czy Zamawiający w Pakiecie 274 dopuszcza możliwość zaoferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym (Aminomel 10 E) 10% roztwór aminokwasów standardowych z elektrolitami, flakony objętość 500 ml?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 8

„Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 230 w przedmiotowym postępowaniu:

Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety, odpowiadającej wyrobowi konkretnego producenta, zwracamy się z uprzejmą prośbą o możliwość zaoferowania zamiennika będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 (Inaczej: LGG; działanie potwierdzono w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) w zapewniającym wysoką aktywność stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kapsułek – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań. Poniżej przedstawiamy potencjalne korzyści płynące z dopuszczenia oferty w postaci w/w preparatu:

1. Szczep bakterii najlepiej przebadany pod względem klinicznym – literatura medyczna potwierdza skuteczność działania i bezpieczeństwo stosowania LGG u osób dorosłych, dzieci i noworodków.
2. Potwierdzona w badaniach skuteczność działania przy zastosowanym stężeniu 6 mld CFU.
3. Brak innych szczepów bakterii, które mogłyby potencjalnie wchodzić w interakcje antagonistyczne ze składnikiem głównym preparatu i osłabiać bądź niwelować jego działanie.
4. Preparat przeznaczony do stosowania raz na dobę.
5. Brak konieczności przechowywania preparatu w lodówce.
6. Możliwość stosowania u pacjentów bez ograniczeń wiekowych.

Poniżej porównanie właściwości oferowanego produktu z wieloskładnikowymi suplementami diety:

	Lacto Dr.	wieloskładnikowy suplement diety
status rejestracyjny	dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego i możliwość stosowania u noworodków, dzieci i osób dorosłych	suplement diety, możliwość stosowania u dzieci powyżej 3. roku życia

status bezpieczeństwa GRAS* pod względem przenoszenia antybiotykooporności	szczep <i>Lactobacillus rhamnosus</i> GG (ATCC 53103) posiada status bezpieczeństwa pod względem braku jakiegokolwiek elementów mobilnych DNA biorących udział w przenoszeniu antybiotykooporności na szczepy chorobotwórcze	brak takich danych dotyczących wieloskładnikowych suplementów
obecność w składzie najlepiej przebadanego szczepu probiotycznego na świecie <i>Lactobacillus rhamnosus</i> GG	główny składnik preparatu	najczęściej brak (obecny np. <i>L. rhamnosus</i> a nie <i>L. rhamnosus</i> GG)
badania kliniczne z udziałem pacjentów	szczep <i>Lactobacillus rhamnosus</i> GG (ATCC 53103) przebadany w ponad 700 badaniach klinicznych na świecie wśród dorosłych, dzieci, noworodków, wcześniaków	brak opublikowanych w światowej literaturze medycznej badań klinicznych z udziałem pacjentów na suplementach wieloskładnikowych
antagonizm działania szczepów	brak z uwagi na obecność pojedynczego szczepu	możliwe antagonizmy działania
zawartość ilościowa szczepów / 1 kapsułkę	6 mld	np. 4,5 mld
prebiotytek	zawiera	zawiera
schemat stosowania	1 raz na dobę	1 raz na dobę

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 9

„Czy Zamawiający w pakiecie Nr 74 poz. 1 i 2 (Meropenemum/Meropenem 1,0g i 0,5g inj. 10 fiole.) 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 porzeczku 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:

Tak wymaga.

Zapytanie 10

„Czy Zamawiający w pakiecie Nr 74 poz. 1 i 2 (Meropenemum/Meropenem 1,0g i 0,5g inj. 10 fiole.) wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 11

„Czy Zamawiający w pakiecie nr 133 dopuści lek Cefazolin-MIP 2g z jednoczesnym przeliczeniem ilości?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 12

„Czy Zamawiający wymaga, aby produkty zaoferowane w pakiecie 250 posiadały zarejestrowaną w karcie CHPL:

- możliwość stosowania doustnego w leczeniu rzekomobłoniastego zapalenia jelit wywołanego przez *Clostridium difficile* oraz gronkowcowego zapalenia jelit,
- możliwość leczenia m. in. posocznicy,
- możliwość stosowania we wlewie ciągłym przez 24 godziny.”

Odpowiedź:

Tak

Zapytanie 13

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 260 pozycja 1 produktów leczniczych w opakowaniu handlowym po 40 sztuk?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 14

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 260 pozycja 2 produktów leczniczych w opakowaniu handlowym po 20 sztuk?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 15

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 260 pozycja 3 produktów leczniczych w opakowaniu handlowym po 10 sztuk?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 16

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 263 produktów leczniczych w opakowaniu handlowym po 2 sztuki?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 17

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 264 produktów leczniczych w opakowaniu handlowym po 20 sztuk?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 18

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 266 pozycja 1 produktów leczniczych w opakowaniu handlowym po 50 sztuk?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 19

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 266 pozycja 2 produktów leczniczych w opakowaniu handlowym po 30 sztuk?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 20

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 266 pozycja 3 produktów leczniczych w opakowaniu handlowym po 20 sztuk?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 21

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 266 pozycja 4 produktów leczniczych w opakowaniu handlowym po 10 sztuk?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 22

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 268 produktów leczniczych w opakowaniu handlowym po 10 sztuk?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 23

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 275 pozycja 1 produktów leczniczych w opakowaniu handlowym po 12 sztuk?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 24

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 275 pozycja 2 produktów leczniczych w opakowaniu handlowym po 10 sztuk?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 25

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 276 produktów leczniczych w opakowaniu handlowym po 10 sztuk?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 26

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 267 pozycji nr 3 do osobnego pakietu co pozwoli na przystąpienie do ww. pakietu większej ilości oferentów a co za tym idzie uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej cenowo oferty.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 27

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 274 preparatu Vamin 14%? Jest to produkt o stężeniu 8,5%, bez elektrolitów, dzięki czemu łatwo jest dostosować mieszankę do potrzeb chorego. Ponadto preparat ten jest niskosmolarny, dlatego można go podawać do żyły obwodowej. Produkt wymagany obecnie przez Zamawiającego został wycofany z produkcji.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 28

„PAKIET NR 292

czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku w rozmiarze 7 x 9 cm?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 29

„ZAŁĄCZNIK NR 2

OFFERTA CENOWA

zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyjaśnienie czy ilości określone w kolumnie „Ilość” odnoszą się do jednostki miary określonej w kolumnie „Nazwa handlowa”? Prośba nasza wynika z faktu, iż nie jest oczywiste czy ilości dotyczą ilości opakowań czy ilości sztuk oferowanego asortymentu.”

Odpowiedź:

Zamawiający rozumie, że ilości określone w kolumnie „Ilość” odnoszą się do jednostki miary określonej w kolumnie „Nazwa handlowa”, tj. na przykładzie Pakietu nr 2, ilość 110 x 28 tabl. (po 20 mg) co daje 3080 tabl., a wielkość dopuszczalnego opakowania wynika z kolumny 8 w tym przypadku od 1 do 28 szt. w opakowaniu.

Zapytanie 30

„PROJEKT UMOWY

§ 11, ust. 3- wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących gwarancji niezmienności cen i dodanie zapisu, iż Zamawiający dopuszcza zmianę ceny brutto w przypadku zmiany stawki podatku VAT. Tym samym zmianie ulegnie cena brutto umowy oraz stawka VAT, natomiast cena netto pozostanie bez zmian.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 31**„PROJEKT UMOWY**

§ 14, ust. 1- wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących naliczania kar umownych i obniżenie ich wysokości w następującym zakresie:

- §14 ust. 1a do kwoty 0,2% wartości niezrealizowanej części zamówienia,
- §14 ust. 1b do kwoty 0,5% wartości niezrealizowanego zamówienia.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 32

„Pakiet 281 pozycja 1-2

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie kompresów 17N 16 W 10cm x 10 cm a'10 szt bez przewiązania z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości opakowań?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 33

„Pakiet 282 pozycja 1

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie poz. z opaska jałową, pozwoli to na złożenie większej liczby konkurencyjnych ofert?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 34

„Pakiet 283 pozycja 1-3

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie opasek gipsowych o czasie wiązania 8-12 min i długości 4m?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 35

„Czy Zamawiający, w pakiecie 133, wymaga aby, Cefazolinum 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 36

„Czy Zamawiający, w pakiecie 70 pozycja 1, wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania jednostkowego, w jakim jest obecnie pakowany (10 fiołek), zachowując oczywiście podaną ogólną wymaganą ilość?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 37

„Czy Zamawiający, w pakiecie 70 pozycja 2, wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania jednostkowego, w jakim jest obecnie pakowany (50 ampulek), zachowując oczywiście podaną ogólną wymaganą ilość?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 38

„Zwracamy się do Zamawiającego z zapytaniem czy w pakiecie nr 283 w pozycjach od nr 1 do nr 3 dopuści opaski gipsowe z czasem wiązania 4-5 minut w opakowaniach a'1 sztuka z przeliczeniem zamawianej ilości opakowań?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 39

„Czy w formularzu cenowym w pakiecie 191 poz. 1 (Macrogolum/Fortrans lizp., prosz., 50 sasz.a 74g) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep x 4 sasz. i po przeliczeniu zaoferowanie 2500 opakowań?”

Informujemy, że jeden zestaw czterech saszetek Moviprep zawiera (Pr. Do p.rozt.doust. 1 zestaw: 2 torebki A + 2 torebki B. Saszetka A: Makrogl 100g, Sodu siarczan bezwodny 7,5g, Sodu chlorek 2,69l, Potasu chlorek 1,015g. Saszetka B: Kwas ascobowy 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 makroglu 3350 z komponentą askorbinową i elektrolitami.

Dodatek askorbinianu powoduje nasilenie efektu przeczyszczającego poprzez zwiększenie objętości stolca o 25% w porównaniu do efektu wywoływanego 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:

Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 40

„Czy Zamawiający dla wskazanego w pakiecie 92 pozycja 1 Bebilon 1 RTF, płyn, 90 ml, wyrazi zgodę na wycenę równoważnego mleka NAN Pro 1 90ml x 32szt w ilości 8000 szt = 250 kartonów?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 41

„Czy Zamawiający dla wskazanego w pakiecie 93 pozycja 1 Bebilon Nenatal Premium RTF 1, płyn, 70ml, wyrazi zgodę na wycenę równoważnego mleka PreNAN 70ml x 32szt w ilości 2624szt = 82 kartony?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 42

„Jeżeli odpowiedź na pytanie 40 i 41 będzie negatywna, to jakie jest uzasadnienie.”

Odpowiedź:

Nie dotyczy.

Zapytanie 43

„Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych czy podać pełną ilość opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku?”

Odpowiedź:

Prawidłowo należy przeliczyć ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Zapytanie 44

„Czy Zamawiający w Pakiecie 77 poz. 1 dopuści wycenę preparatu pakowanego po 50 tabletek (Medrol 16 mg x 50 tabl) w ilości 120 op?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 45

„Czy Zamawiający wymaga aby w Pakiecie 191 był preparat Makrogl 74 g x 50 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego w swym składzie substancje czynną Makroglum.

Zapytanie 46

„Czy Zamawiający wymaga aby w Pakiecie 191 był preparat Makrogl (74 g x 50 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego w swym składzie substancje czynną Makrogolum min. 64 g w saszetce.

Zapytanie 47

„Czy Zamawiający w Pakiecie 107 Isoptin 40mg miał na myśli opakowanie x 40 tabl w ilości 200 op (tj. 8000 szt tabletek) ? Opakowanie x 400 tabl nie występuje.”

Odpowiedź:

Tak Zamawiający miał na myśli opakowanie po 40 tabletek w ilości 200 op (tj. 8000 tabl.)

Zapytanie 48

„Czy Zamawiający w Pakiecie 128 Calcii glubionas wyraża zgodę na zaoferowanie opakowania x 50 amp w ilości 50 opakowań ?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 49

„Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych 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 /in fine/ Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §7 Umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?”

Odpowiedź:

Zamawiający wskazał ilości na podstawie dotychczasowego zużycia i określił warunki zmiany na podstawie ilości udzielonych świadczeń zdrowotnych.

Zapytanie 50

„Do §7 projektu umowy. Jaka jest minimalna gwarantowana wielkość zamawianych dostaw, którą Zamawiający obowiązany jest podać na podstawie art. 29 ust 1 Ustawy PZP, zgodnie z wytycznymi KIO?”

Odpowiedź:

Zamawiający jako rzetelny uczestnik obrotu oszacował z należytą starannością wielkość na podstawie dotychczasowego zużycia, gdzie ilości faktycznie zestawione są związane z udzielanymi świadczeniami zdrowotnymi.

Zapytanie 51

„Czy w przypadku wystąpienia incydentu medycznego, wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to razito rażąca 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 §9 ust.2 projektu umowy)?”

Odpowiedź:

W przypadku braku dostępności oferowanego leku Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga zaoferowania preparatu równoważnego zgodnie z treścią SIWZ, a w przypadku braku dostępności leku zgodnie z treścią umowy zostanie ona rozwiązana w zakresie danego pakietu.

Zapytanie 52

„Do treści §9 ust.3 projektu umowy prosimy o dodanie sentencji zgodnej 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. Zamawiający nie modyfikuje kodeksu cywilnego.

Zapytanie 53

„Do §14 ust.1 ppkt a) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia dziennie?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 54

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych opisanych w §14 ust.1 ppkt b) i c) projektu umowy poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 2% niezrealizowanej części przedmiotu umowy”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 55

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 276 płynu wieloelektrolitowego o składzie najbardziej zbliżonym do osocza:

Na/140 mmol/l; K/5 mmol/l; Mg/1,5mmol/l; chlorki/98 mmol/l;ph 7,4; osmolarność 295 mOsm/l; posiadającego podwójny układ buforowy (octan/glukonian), worek o pojemności 500ml?”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 56

„Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 14 ust. 1

Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:

a) za opóźnienie w terminie realizacji dostawy Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanego zamówienia za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia do momentu otrzymania produktu leczniczego i dokumentacji przez Aptekę Szpitalną, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanego zamówienia

b) w razie niewykonania umowy (przez niewykonanie umowy rozumie się: brak realizacji zamówienia powyżej 20 dni od daty złożenia zamówienia, odmowa płatności faktury VAT z tytułu interwencyjnego zakupu Szpitala zgodnie z § 9 ust. 3) zapłaci karę umowną w wysokości 2% wartości umowy,

c) w razie nienależytego wykonania umowy tj. wystąpienie sytuacji opisanych w §12 ust. 3, odmowa dokonania płatności z tytułu kar umownych zapłaci karę umowną w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy, a Umowa ulega rozwiązaniu z winy Wykonawcy.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 57

„Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym Szp.Leszcz/PN/2/2016 ? w pakiecie (zadaniu) Pakiet 230, w pozycji 1 dotyczącej „Prep. złoż./Multilac, kaps., 10 szt.” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsulek producenta Novascon Pharmaceuticals?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 58

„Czy w Zadaniu nr 86 , w pozycjach: 1,2,3 chlorowodorkiem Oxycodonu w tabletkach o kontrolowanym uwalnianiu ma być ten, który jest dopuszczony do stosowania w leczeniu bólu od umiarkowanego do silnego, czy ten dopuszczony do stosowania tylko w bólu silnym?”

Odpowiedź:

Dopuszczony do stosowania w leczeniu bólu od umiarkowanego do silnego.

Zapytanie 59

„Czy w Zadaniu nr 86 , w pozycji: 4 Oxycodone hydrochloride amp., Zamawiający wymaga produktu dopuszczonego do stosowania w leczeniu bólu o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego?”

Odpowiedź:

Dopuszczony do stosowania w leczeniu bólu od umiarkowanego do silnego.

Zapytanie 60

Czy Zamawiający w par. 4 oraz 6 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:

Tak

Zapytanie 61

Czy Zamawiający w par. 9 usunąć obowiązek dostarczania produktów zamiennych, pozostawiając ewentualnie prawo Wykonawcy do dostarczenia zamiennika? Przetarg dotyczy określonych produktów, które Wykonawca jest w stanie zaoferować po określonej w ofercie cenie. Nie w każdym przypadku Wykonawca może dostarczyć zamiennik, zaś stałość cen grozi Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza dostarczanie produktów zamiennych a nie wymaga.

Zapytanie 62

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 14.1.a) z 2% do wartości max 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Nie.

Zapytanie 63

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 14.1.b) z 5% wartości umowy do 5% wartości zamówienia, którego zdarzenie dotyczy? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Nie.

Zapytanie 64

Czy Zamawiający w par. 19.2 zastąpi frazę „na podstawie podpisanego przez Strony aneksu do umowy” frazą „pod rygorem nieważności”? niezakreślenie tego rygору powoduje, że umowa może być zmieniana także w formie innej, niż pisemna, fakt powołania się na 'aneks' nie zmienia okoliczności, że mamy tu wyłącznie rygor dowodowy, nie rygor nieważności. Rodzi to ryzyko także dla Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

D Y R E K T O R
Katowickiego Centrum Onkologii

lek. med. Włodzimierz Migacz

