

Do wszystkich Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego zorganizowanego w trybie przetargu nieograniczonego na **Dostawy leków i produktów farmaceutycznych BZP.38.382-9.17**

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ Z DNIA 07.03.2017 r. ORAZ
ZMIANA TREŚCI SIWZ Z DNIA 07.03.2017 r.**

W związku ze złożonymi pytaniami odnośnie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, na podstawie art. 38 ust. 1 i 4 ustawy z 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity - Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z poz. zm.), Zamawiający wyjaśnia co następuje oraz wprowadza do SIWZ następujące zmiany:

Pytanie 1 - dotyczy pakietu nr 23, pozycja 1-2.

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany w pakiecie nr 23 poz. 1-2 lek był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 2 - dotyczy pakietu nr 26, pozycja nr 1 i 2.

Czy Zamawiający w pakiecie nr 26 pozycji nr 1 i 2, dopuści do postępowania preparat albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu „worek”, który w pełni „zapada” 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.

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 ($p < 0,001$).

Referencja: Maki DG, Rosenthal VD, Salomao R, Franzetti F, Rangel-Frausto MS. Impact of switching from an open to a closed infusion system on rates of central line-associated bloodstream infection: a meta-analysis of time-sequence cohort studies in 4 countries. Infect Control Hosp Epidemiol. Jan 2011;32(1):50-58.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy Pzp zmienia treść Załącznika nr 1 do SIWZ – tj. Formularza asortymentowo-cenowego w zakresie pakietu nr 23, z **zapisu:**

Uwaga:

1. W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (ampulek,

fiolek, tabletek, plastrów, kapsulek, itp.) niż określona w SIWZ, Zamawiający wyraża zgodę na przeliczanie opakowań handlowych do wartości sumarycznej podanej przez Zamawiającego w Formularzu asortymentowo - cenowym (Załącznik nr 1 do SIWZ) - dopuszcza się zaokrąglenie w górę.

2. Jeżeli po ogłoszeniu niniejszego postępowania przetargowego nastąpi tymczasowy brak produkcji żadanego przez Zamawiającego leku, należy taki lek wycenić w Formularzu asortymentowo-cenowym (Załącznik nr 1 do SIWZ) podając ostatnią cenę sprzedaży wraz z uwagą: „Tymczasowy brak produkcji”.

3. Jeżeli po ogłoszeniu niniejszego postępowania przetargowego zostanie wstrzymana produkcja leku lub zostanie wycofany z obrotu, Wykonawca winien przed złożeniem oferty zwrócić się na piśmie do Zamawiającego z prośbą o ustosunkowanie się.

Na zapis:

Uwaga:

1. W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (ampulek, fiolek, tabletek, plastrów, kapsulek, itp.) niż określona w SIWZ, Zamawiający wyraża zgodę na przeliczanie opakowań handlowych do wartości sumarycznej podanej przez Zamawiającego w Formularzu asortymentowo - cenowym (Załącznik nr 1 do SIWZ) - dopuszcza się zaokrąglenie w górę.

2. Jeżeli po ogłoszeniu niniejszego postępowania przetargowego nastąpi tymczasowy brak produkcji żadanego przez Zamawiającego leku, należy taki lek wycenić w Formularzu asortymentowo-cenowym (Załącznik nr 1 do SIWZ) podając ostatnią cenę sprzedaży wraz z uwagą: „Tymczasowy brak produkcji”.

3. Jeżeli po ogłoszeniu niniejszego postępowania przetargowego zostanie wstrzymana produkcja leku lub zostanie wycofany z obrotu, Wykonawca winien przed złożeniem oferty zwrócić się na piśmie do Zamawiającego z prośbą o ustosunkowanie się.

4. Zamawiający dopuszcza preparat albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu "worek"

Pytanie 3 - dotyczy pakietu nr 7 pozycja 1

Prosimy o doprecyzowanie dawki w pakiecie 7 pozycja 1- wymagana w SIWZ dawka leku nie istnieje.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy Pzp zmienia treść Załącznika nr 1 do SIWZ - tj. Formularza asortymentowo-cenowego w zakresie pakietu nr 7, poz 1 z zapisu:

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Postać farmaceutyczna/dawka	Wielkość opakowania	Ilość opakowań jednostk.
1	Cefotaksym sól sodowa	proszek do sporządzania r-ru do infuzji; 1,5 g/1fiol	1 fiol	100

Na zapis:

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Postać farmaceutyczna/dawka	Wielkość opakowania	Ilość opakowań jednostk.
1	Cefotaksym sól sodowa	proszek do sporządzania r-ru do wstrzykiwań i infuzji; 2g/1 fiol	1 fiol	100

Pytanie 4 - dotyczy pakietu nr 19 pozycja 2.

Czy w pakiecie Nr 19 poz. 2 (Budesonid 0,25 mg/m; poj. a 2 ml; płyn do inhalacji) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy Pzp zmienia treść Załącznika nr 1 do SIWZ - tj. Formularza asortymentowo-cenowego w zakresie pakietu nr 19, poz 2 z zapisu:

Uwaga:

1. W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (ampulek, fiolek, tabletek, plastrów, kapsulek, itp.) niż określona w SIWZ, Zamawiający wyraża zgodę na przeliczanie opakowań handlowych do wartości sumarycznej podanej przez Zamawiającego w Formularzu asortymentowo - cenowym (Załącznik nr 1 do SIWZ) - dopuszcza się zaokrąglenie w górę.
2. Jeżeli po ogłoszeniu niniejszego postępowania przetargowego nastąpi tymczasowy brak produkcji żądanego przez Zamawiającego leku, należy taki lek wycenić w Formularzu asortymentowo-cenowym (Załącznik nr 1 do SIWZ) podając ostatnią cenę sprzedaży wraz z uwagą: „Tymczasowy brak produkcji”.
3. Jeżeli po ogłoszeniu niniejszego postępowania przetargowego zostanie wstrzymana produkcja leku lub zostanie wycofany z obrotu, Wykonawca winien przed złożeniem oferty zwrócić się na piśmie do Zamawiającego z prośbą o ustosunkowanie się.

Na zapis:

Uwaga:

1. W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (ampulek, fiolek, tabletek, plastrów, kapsulek, itp.) niż określona w SIWZ, Zamawiający wyraża zgodę na przeliczanie opakowań handlowych do wartości sumarycznej podanej przez Zamawiającego w Formularzu asortymentowo - cenowym (Załącznik nr 1 do SIWZ) - dopuszcza się zaokrąglenie w górę.
2. Jeżeli po ogłoszeniu niniejszego postępowania przetargowego nastąpi tymczasowy brak produkcji żądanego przez Zamawiającego leku, należy taki lek wycenić w Formularzu asortymentowo-cenowym (Załącznik nr 1 do SIWZ) podając ostatnią cenę sprzedaży wraz z uwagą: „Tymczasowy brak produkcji”.
3. Jeżeli po ogłoszeniu niniejszego postępowania przetargowego zostanie wstrzymana produkcja leku lub zostanie wycofany z obrotu, Wykonawca winien przed złożeniem oferty zwrócić się na piśmie do Zamawiającego z prośbą o ustosunkowanie się.
4. Zamawiający wymaga produktu (pozycja 2), po zastosowaniu którego poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia.

Pytanie 5 - dotyczy pakietu nr 19 pozycja 2

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 19 poz. 2 (Budesonid 0,25 mg/m; poj. a 2 ml; płyn do inhalacji) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 6 - dotyczy pakietu nr 19 pozycja 2

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 19 poz. 2 (Budesonid 0,25 mg/m; poj. a 2 ml; płyn do inhalacji) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 7 - dotyczy Wzoru umowy

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 8 - dotyczy pakietu 39

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby oferowane wyroby medyczne w Pakiecie nr 39 były wprowadzone do obrotu zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o Wyrobach Medycznych (Dz. U. 2010 nr 107 poz. 679)? W przypadku zgody uprzejmie prosimy o wprowadzenie stosownych zapisów w formularzu oferty oraz wzorze umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 9 - dotyczy Wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności z 60 dni na 30 dni?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 10 - dotyczy Wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 11 - dotyczy Wzoru umowy

Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kar umownych zawartych w § 3 ust. 8 i 9 Wzoru Umowy:

8. W razie naruszenia obowiązku opisanego wyżej w ustępie 6 Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej **w wysokości 5 %** od ceny ogółem wskazanej jako brutto w § 2 ust. 7 niniejszej umowy za każdy przypadek naruszenia wyżej wskazanego obowiązku, co nie narusza prawa Zamawiającego do dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej.

9. W razie naruszenia obowiązku opisanego wyżej w ustępie 7, Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej **w wysokości 5 %** od ceny ogółem wskazanej jako brutto w § 2 ust. 7 niniejszej umowy za każdy przypadek naruszenia wyżej wskazanego obowiązku, co nie narusza prawa Zamawiającego do dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 12 - dotyczy Wzoru umowy

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydłużenie terminu dostaw w dni robocze pomiędzy godzinami 8.00 - 15.00?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 13 - dotyczy pakietu 39

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczania przedmiotu umowy w nagłych wypadkach w trybie pilnym do min. 12 godzin wyrobów medycznych z Pakietu nr 39 zważywszy na fakt, że wykorzystywane są one w planowanych zabiegach chirurgicznych i nie zachodzi potrzeba dostarczania ich w tak krótkim czasie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 14 - dotyczy Wzoru umowy

Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kar umownych zawartych w § 8 ust. 1, lit a,b,d,e Wzoru Umowy:

a) w wysokości 1% wartości umowy brutto w przypadku odstąpienia od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca;

b) w wysokości 5% wartości brutto niewykonanej lub nienależycie wykonanej części zamówienia w przypadku, gdy dana dostawa będzie obejmować towary o złej jakości, towary nie posiadające deklarowanych właściwości oraz towar w ilości niezgodnej z zamówieniem;

d) w przypadku nie wywiązania się z obowiązku Wykonawcy określonego w § 4 ust. 10 Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 0,1% wartości umowy brutto;

e) w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy z przyczyn innych niż wymienione w ust. 1 lit. a) do d) Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 0,1% wartości umowy brutto?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 15 - dotyczy pakietu nr 38

Czy w pakiecie nr 38 Zamawiający dopuści hialuronian sodu dyspersyjny, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

W związku z powyższym Zamawiający dołącza do niniejszego pisma:

- Załącznik nr 1 do SIWZ Formularz asortymentowo - cenowy po zmianach z dnia 07.03.17 r. w zakresie pakietów nr : 26,7,19,

Powyższe informacje należy traktować jako integralną część SIWZ.

Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert pozostaje bez zmian jak również pozostała treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Z poważaniem

