

BZP.38.382-40.20.17

Do wszystkich Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego na **Dostawę leków i produktów farmaceutycznych - powtórka (BZP.38.382-40.17)**

WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ Z DNIA 17.10.2017 r. I ZMIANA TREŚCI SIWZ Z DNIA 17.10.2017 r.

W związku ze złożonymi pytaniami odnośnie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, na podstawie art. 38 ust. 1, 2 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 nr 1 dot. Pakietu nr 1 poz. 15:

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 30 o równoważnym działaniu oraz dostawę produktu w opakowaniach zawierających 30 kapsułek?

Diflos 30 to innowacyjny produkt zawierający doskonale przebadany i najlepiej poznany na świecie szczep probiotyczny *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103), co potwierdza 900 badań i publikacji. Technika mikroenkapsulacji zabezpiecza bakterie przed destrukcyjnym działaniem szkodliwych czynników występujących w układzie pokarmowym, takich jak soki żołądkowe, czy sole żółciowe. Tym samym, dzięki mikroenkapsulacji do miejsca przeznaczenia, czyli do jelit, dociera co najmniej 90% bakterii probiotycznych, które mogą bezpiecznie kolonizować to miejsce. Dwie kapsułki Diflos 30 spełniają zalecenia minimalne dziennej porcji LGG w trakcie i po antybiotykoterapii, ponieważ 5 mld liofilizowanych bakterii LGG odpowiada 1 mld mikroenkapsulowanych LGG. Diflos może być bezpiecznie stosowany przez noworodki, niemowlęta, dzieci, dorosłych i kobiety w ciąży. Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Produkt Diflos 30 (opakowanie - 30 kapsułek) zawiera w jednej kapsułce **0,6 mld** mikroenkapsulowanych **żywych bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG**, co odpowiada skuteczności **3 mld bakterii liofilizowanych**.

Kapsułki są otwierane, a ich zawartość można rozpuścić np. w wodzie, dzięki czemu można z nich przygotować zawiesinę.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 2 dot. Pakietu nr 14 poz. 2:

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos krople o równoważnym działaniu?

Diflos posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane **żywe bakterie *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103)**.

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie, dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito, ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie czynników zewnętrznych (wilgotności, kwasowości, ciśnienia

osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jelit, jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia.

Produkt Diflos (krople, opakowanie - 5ml) zawiera w jednej kropli 1 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 5 mld bakterii liofilizowanych. Dawkowanie standardowe jak w innych produktach tego typu (np. Floractin) np. 5 kropli w trakcie antybiotykoterapii.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 3 dot. Wzoru umowy:

Upzejmie prosimy o wprowadzenie do Wzoru umowy następujących zapisów:

„Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 30% ilości określonych w niniejszej Umowie”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 4 dot. Wzoru umowy:

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 5 dot. 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 nr 6 dot. Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru Umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 7 dot. 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 nr 8 dot. Pakietu nr 13:

Mając na uwadze fakt, iż oferowane wyroby medyczne w Pakiecie nr 13 przeznaczone są dla profesjonalistów, czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby zaoferowane Paski fluoresceinowe,

posiadały wymagane przepisami oznakowania, ulotkę, etykiety w języku angielskim, zgodnie z art. 14 ust. 2 ustawy z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w § 3 ust. 15 Wzoru Umowy zmienia zapis z:

§ 3

Warunki dostawy i odbioru oraz zasady reklamacji

15. Dostarczany przedmiot zamówienia winien zawierać ulotki i instrukcje w języku polskim, zawierające wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje.

który otrzymuje nowe brzmienie:

§ 3

Warunki dostawy i odbioru oraz zasady reklamacji

15. Dostarczany przedmiot zamówienia winien zawierać ulotki i instrukcje w języku polskim, (za wyjątkiem Pakietu nr 13, dla którego dokumenty te mogą być w języku angielskim), zawierające wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje.

Pytanie nr 9 dot. Wzoru umowy:

Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kar umownych zawartych w § 6 ust. 7 i 8 Wzoru Umowy:

7. W razie naruszenia obowiązku opisanego wyżej w ustępie 5 Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej w wysokości 5 % od ceny ogółem wskazanej jako brutto w § 5 ust. 3 niniejszej umowy za każdy przypadek naruszenia wyżej wskazanego obowiązku, co nie narusza prawa Zamawiającego do dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej.

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 § 5 ust. 3 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 nr 10 dot. Wzoru umowy:

Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kar umownych zawartych w § 7 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 § 3 ust. 28 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 nr 11 dot. Pakietu nr 16:

Czy Zamawiający w formularzu asortymentowo-cenowym w pakiecie 16 w kolumnie "Ilość opakowań (op.)" miał na myśli 30600 mcg i oczekuje w kolumnie „cena jednostkowa netto /op.” wyceny za 1 mcg?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 16 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Ilość opakowań” oraz „Cena jednostkowa netto/op.” zmienia zapis z:

| | |
|-------------------------|-------------------------------|
| Ilość opakowań (op.) | Cena jednostkowa netto/op. |
|-------------------------|-------------------------------|

który otrzymuje nowe brzmienie:

| | |
|-------------------|------------------------------------|
| Ilość mikrogramów | Cena jednostkowa netto za 1 mcg |
|-------------------|------------------------------------|

Pytanie nr 12 dot. Pakietu nr 9:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM + HYDROXYBENZOESAN METYLU+HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g + 0,25g + 0,06g+ 0,025g / 100ml>, w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 13 dot. Pakietu nr 10:

Niektóre parametry i właściwości wapna (absorbent CO2) mogą szkodliwie wpływać na pacjenta poprzez ryzyko rozpadu anestetyków i pojawienia się tlenku węgla („czadu”), prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wapno sodowane ma być ze wskaźnikiem zużycia (zmieniające barwę fioletowej na białą), o małej zawartości pyłu, dedykowane do stosowania w medycynie w obszarze anestezjologii (aparaty do znieczulenia), w postaci cylindrycznych wytłoczek o 3 mm średnicy, o parametrach USP (typowa twardość 90%, zawartość wilgoci 16%, absorpcja CO2 23%), wydajność pochłaniania do 140l/kg, zawartość wodorotlenku sodu do 4%, wodorotlenek wapnia do 81%, fiolet etylowy do 0,1% w opakowaniu 4,5 kg (5 litrów).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 14 dot. Pakietu nr 9, poz.1:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie żelu do cewnikowania o składzie (na 100 ml):

Chlorowodorek lidokainy 2,000 g

Glukonian Chlorheksydyny 0,050 g

Hydroksybenzoesan metylu 0,060 g

Hydroksybenzoesan propylu 0,025 g

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 15 dot. Pakietu nr 9, poz.1:

Czy Zamawiający dopuści żel w bezlateksowych ampułkostrzykawkach, sterylizowanych parą wodną?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 9 w poz. 1 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „” zmienia zapis z:

| Lp. | Wielkość opakowania |
|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1 | opakowanie o pojemności 12 ml lub 10 ml lub opakowanie harmonijkowe, na którym znajduje się pełny opis produktu |

który otrzymuje nowe brzmienie:

| Lp. | Wielkość opakowania |
|-----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1 | opakowanie o pojemności 12 ml lub 10 ml lub opakowanie harmonijkowe, na którym znajduje się pełny opis produktu lub w bezlateksowych ampułkostrzykawkach, sterylizowanych parą wodną |

Pytanie nr 16 dot. Pakietu nr 9, poz.1:

W związku z tym, że żel stosowany jest na błony śluzowe, czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta, oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydyny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17 dot. Pakietu nr 2:

Proszę o informację, jaki produkt znajduje się w pakiecie 2?

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego, producent | Kod EAN | Skład / nazwa międzynarodowa | Postać, dawka /stężenie/ moc | Wielkość opakowania | Ilość opakowań (op.) |
|-----|---------------------------------------|---------|------------------------------|------------------------------|---------------------|----------------------|
| 1 | | | | roztwór do infuzji 1,2 mg/ml | butelka a 250 ml | 350 |

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:
w pakiecie nr 2 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Skład/nazwa międzynarodowa” zmienia zapis z:

| l.p. | Skład / nazwa międzynarodowa |
|------|------------------------------|
| 1 | |

który otrzymuje nowe brzmienie:

| l.p. | Skład / nazwa międzynarodowa |
|------|------------------------------|
| 1 | Theophyllinum |

Pytanie nr 18 dot. Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od zapisu w pkt. 1c: „jednak nie mniej niż 100 zł”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 19 dot. Formularza oferowego:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z załącznika nr 2 Formularz Oferty pakietów, które nie dotyczą Wykonawcy? Pozytywna odpowiedź ułatwi sporządzenie oferty i znacznie ograniczy jej objętość.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że Wykonawcy mogą usunąć z załącznika nr 2 do SIWZ, tj. z Formularza oferty te pakiety w części **B. ŁĄCZNA CENA OFERTOWA**, na które nie składają oferty.

Pytanie nr 20 dot. Wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o rezygnację z dostaw w trybie „na cito”, w zakresie pakietu 10.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:
w § 3 ust. 4 Wzoru Umowy zmienia zapis z:

§ 3

Warunki dostawy i odbioru oraz zasady reklamacji

4. Dostawa przedmiotu zamówienia następować będzie w terminie do 2 dni roboczych licząc od dnia przesłania zamówienia faxem lub e-mailem za wyjątkiem zamówień realizowanych w trybie „cito”, tj. w ciągu 24 (dwudziestu czterech) godzin od przesłania zamówienia, za wyjątkiem Pakietu nr 13.

który otrzymuje nowe brzmienie:

§ 3

Warunki dostawy i odbioru oraz zasady reklamacji

4. Dostawa przedmiotu zamówienia następować będzie w terminie do 2 dni roboczych licząc od dnia przesłania zamówienia faxem lub e-mailem za wyjątkiem zamówień realizowanych w trybie „cito”, tj. w ciągu 24 (dwudziestu czterech) godzin od przesłania zamówienia, za wyjątkiem Pakietu nr 10 i 13.

Pytanie nr 21 dot. Wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów §2 ust. 3 poprzez dodanie zastrzeżenia o treści: „Zamawiający oświadcza, że wartość niewykorzystania nie przekroczy 20% wartości umowy.”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 22 dot. Wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację §6 ust. 5 i 6 wzoru umowy w następujący sposób: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku niewuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 23 dot. Wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o usunięcie zapisu §6 ust. 7 i 8.

Uchybienia Wykonawcy nie dotyczące wykonania przedmiotu zamówienia, nie powinny być podstawą do naliczania kar umownych, ponieważ nie można ich rozpatrywać w kategoriach nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy. Takie kary są sprzeczne z zasadami współżycia społecznego i mogą być postrzegane jako nadużywanie przez Zamawiającego prawa do swobodnego kształtowania umów.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 24 dot. Wzoru umowy:

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §7 ust.1 wzoru umowy w następujący sposób: „Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zapłaci kary umowne:

- a) w wysokości 8 % wartości niezrealizowanej części umowy brutto w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca,
- b) w wysokości 0,5% wartości brutto dostawy w przypadku gdy dana dostawa będzie obejmować towary o złej jakości oraz towary nie posiadające deklarowanych właściwości oraz towar w ilości niezgodnej z zamówieniem
- c) w wysokości 0,1 % wartości brutto dostawy realizowanej z opóźnieniem za każdy dzień opóźnienia przekraczający termin realizacji dostawy lub termin wymiany wadliwego przedmiotu umowy.
- d) – wykreślony
- e) – wykreślony

Ostatni podpunkt stawia Wykonawcę w bardzo złej sytuacji, gdyż każde rozwiązanie umowy (nawet z winy Zamawiającego) spowoduje naliczenie kar umownych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 25 dot. Pakietu nr 9:

W związku z zapisem w pkt. 3 ppkt. 3.8 SIWZ prosimy o potwierdzenie, iż w zakresie pakietu 9 Zamawiający dopuszcza zaferowanie sterylnego żelu do cewnikowania zarejestrowanego jako wyrobu Medyczny zgodnie z ustawą o Wyrobach Medycznych z dnia 20.05.2010 r. (Dz.U z 2017r. poz. 211 z póź. Zm.)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że w Pakiecie nr 9 wymaga zaferowania wyrobu medycznego zgodnie z ustawą o Wyrobach Medycznych z dnia 20.05.2010 r. (Dz.U z 2017r. poz. 211 z póź. Zm.).

Ponadto Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 1 w poz. 15, 16, 17 i 18 Formularza asortymentowo – cenowego stanowiącego Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Uwagi” zmienia zapis z:

| l.p. | uwagi |
|-------------|--------------|
| 15 | |
| 16 | |
| 17 | |
| 18 | |

który otrzymuje nowe brzmienie:

| l.p. | uwagi |
|-------------|----------------------------------------|
| 15 | Produkt zarejestrowany jako lek |
| 16 | Produkt zarejestrowany jako lek |
| 17 | Produkt zarejestrowany jako lek |
| 18 | Produkt zarejestrowany jako lek |

w pakiecie nr 10 w Formularzu asortymentowo – cenowym stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Uwagi” zmienia zapis z:

| l.p. | uwagi |
|-------------|--------------|
|-------------|--------------|

| | |
|---|--|
| 1 | |
|---|--|

który otrzymuje nowe brzmienie:

| Lp. | uwagi |
|-----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1 | <p>Pochłaniacz przeznaczony do stosowania z aparatami do znieczulenia, do użytku pod ciągłym nadzorem wykwalifikowanego personelu medycznego.</p> <p>Pochłanianie CO₂ wskazywane ma być przez stopniową zmianę koloru wapna sodowego, ale moment wymiany pochłaniacza CO₂ należy określać używając urządzeń monitorujących stężenie CO₂.</p> <p>Parametry pochłaniacza: wielkość granulek: 2,5-5 mm; wilgotność: 12-19%; 12<pH<14; NaOH<4%; Ca(OH)₂ > 75%.</p> |

Załącznikiem do niniejszego pisma jest:

- Wzór umowy po zmianach z dnia 17.10.2017r.
- Formularz sortymentowo-cenowy dla Pakietu nr 1,2,9,10,16, stanowiący Załącznik nr 1 do SIWZ po zmianach z dnia 17.10.2017 r.,

Pozostała treść SIWZ nie ulega zmianie, a powyższe informacje należy traktować jako integralną część SIWZ.

Miejsce, termin składania i otwarcia ofert nie ulega zmianie.

Z poważaniem

