



Szpital dla Nerwowo i Psychicznie Chorych im. St. Kryzana w Starogardzie Gdańskim

ul. Skarszewska 7
tel.: (58) 56-20-600
REGON: 000293611
szpital@kocborowo.pl

83-200 Starogard Gdański
Fax: (58) 56-23-650
NIP: 592-18-67-506
www.kocborowo.pl

AG 261 – 10/19

Starogard Gdański, dnia 15.05.2019 r.

Wyjaśnienia III

Zamawiający, działając zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 ze zm.), w związku z wpłynięciem wniosków o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków, przedstawia następujące wyjaśnienia:

Pytanie nr 1. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco 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 §1 ust.3 projektu umowy)?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje treść SIWZ.*

Pytanie nr 2. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu 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. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust.4 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje treść SIWZ.*

Pytanie nr 3. Do treści §3 ust.9 i §4 ust.9 prosimy o dodanie słów, wynikających z przesłanki wynikającej z treści art. 552 KC: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje treść SIWZ.*

Pytanie nr 4. Do treści §5 ust.1 pkt b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez zapis o karze w wysokości 0,5% dziennie, liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje treść SIWZ.*

Pytanie nr 5. 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 go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź: *Wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.*

Pytanie nr 6. Dotyczy Pakietu nr 3, poz.11, Czy Zamawiający dopuści wycenę Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. w ilości 130 op.? (Brak na rynku poj. 24 ml – nowe opak .producenta)

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*



JEDNOSTKA
SAMORZĄDU
WOJEWÓDZTWA
POMORSKIEGO

ISO 9001:2015

Pytanie nr 7. Dotyczy Pakietu nr 3, poz.18, Czy Zamawiający dopuści wycenę LevofloxacinKabi, 5 mg/ml; 100 ml, rozt.d/inf., 10poj.KabiPac w ilości 2 op.?

Odpowiedź : *Zamawiający podtrzymuje treść SIWZ.*

Pytanie nr 8. Dotyczy Pakietu nr 13, poz.6, czy Zamawiający dopuści wycenę Novate, 0,5 mg/g (0,5%), maść, 30 g po przeliczeniu w ilości 183 op. Pozwoli to na złożenie oferty korzystniejszej ekonomicznie.

Odpowiedź : *Zamawiający dopuszcza, ale po zaokrągleniu w górę do pełnego opakowania czyli 184 op.*

Pytanie nr 9. Dotyczy Pakietu nr 13, poz.7, czy Zamawiający dopuści wycenę Novate, 0,5 mg/g (0,5%), krem, 30 g, po przeliczeniu w ilości 75 op.? Pozwoli to na złożenie oferty korzystniejszej ekonomicznie.

Odpowiedź: *Tak.*

Pytanie nr 10. Dotyczy Pakietu nr 14, POZ. 44, Czy Zamawiający dopuści wycenę Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 11 ml, 25 strzyk. w ilości 20 op.?

Odpowiedź : *Zamawiający podtrzymuje treść SIWZ.*

Pytanie nr 11. Dotyczy Pakietu nr 41, poz. 2, czy Zamawiający dopuści wycenę Medikinet 10 mg, 10 mg, postać tabl., 30 szt, bl(3x10) (Brak na rynku postać kps o zmod.uwaln.).

Odpowiedź : *Zamawiający podtrzymuje treść SIWZ.*

Pytanie nr 12. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 3. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 105.opakowań?

Odpowiedź : *Zamawiający podtrzymuje treść SIWZ.*

Pytanie nr 13. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 8. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair, 200mcg/d, aer., wziewny, 200 dawek+ kom.inh.?

Odpowiedź : *W pakiecie nr 21 poz. 8 Zamawiający wymaga prod. leczniczego zawierającego w swoim składzie ciclesonide, aerozol inhalacyjny 160 µg/dawkę ,maks.60 dawek.*

Pytanie nr 14. Dotyczy Pakietu nr 26, poz.1, 2, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowań x180 szt, po odpowiednim przeliczeniu opakowań. Pozwoli to na złożenie oferty korzystniejszej ekonomicznie.

Odpowiedź : *Zamawiający podtrzymuje treść SIWZ.*

Pytanie nr 15. Dotyczy pakietu nr 36 poz. 9. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wymaga.*

Pytanie nr 16. Dotyczy pakietu nr 36 poz. 8. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź : *Zamawiający nie wymaga.*

Pytanie nr 17. Dotyczy pakietu nr 36 poz. 12. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź : *Zamawiający nie wymaga (1) (2).*

Pytanie nr 18. Dotyczy pakietu nr 39 poz. 28. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź : *Zgodnie z opisem pakiet nr 39 poz. nr 28 Zamawiający dopuszcza kaps. dojelit. zaw. minitabletki.*

Pytanie nr 19. Dotyczy pakietu nr 39 poz. 27. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź : *Zgodnie z opisem pakiet nr 39 poz. nr 27 Zamawiający dopuszcza kaps. dojelit. zaw. minitabletki.*

Pytania nr 20. Dotyczy pakietu nr 39 poz. 13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odpowiedź : *Nie.*

Pytanie nr 21. Dotyczy pakietu nr 39 poz. 22. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 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? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź : *Zgodnie z SIWZ (1) (2). Zamawiający informuje dodatkowo, iż nie wymaga aby w składzie substancji pomocniczych była sacharyna sodowa.*

Pytanie nr 22. Dotyczy pakietu nr 39 poz. 9. Ze względu na zakończenie produkcji preparatu Carbo Medicinalis w dawce 300mg, proszę o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 200mg w postaci kaps.

Odpowiedź : *Zamawiający dopuszcza zaferowanie i wycenę Carbo medicinalis w dawce 200 mg lub 250 mg lub 300 mg w postaci tabl. lub kapsułek. Oferowany i wyceniony produkt musi być zarejestrowany jako produkt leczniczy.*

z poważaniem

z-ca DOKTORA
ad. ekonomicznych i eksploatacyjnych
mgr Jarosław Pleszkur