

Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie  
Ul. Wielicka 265, 30-663 Kraków  
Tel: 0 12 658 20 11; fax: 0 12 658 10 81  
REGON 351375886 NIP 679-25-25-795

Kraków dnia, 10.10.2017r.

EZP-271-2-107/2017- pismo 2

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego:

**Dostawa produktów leczniczych dla Apteki – 11 grup, numer sprawy: EZP-271-2-107/2017.**

**W związku z zapytaniem Wykonawcy, Zamawiający wyjaśnia:**

**Pytanie 1**

Czy w grupie Nr 8 poz. 1.1, 1.2 i 1.3 (BUDESONIDUM\* zaw. 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml a 2ml x 20) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

**ODPOWIEDŹ:** Nie wymaga, dopuszcza również.

**Pytanie 2**

Czy Zamawiający w grupie Nr 8 poz. 1.1, 1.2 i 1.3 (BUDESONIDUM\* zaw. 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml a 2ml x 20) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

**ODPOWIEDŹ:** Dopuszcza również.

**Pytanie 3**

Czy Zamawiający w grupie Nr 8 poz. 1.1, 1.2 i 1.3 (BUDESONIDUM\* zaw. 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml a 2ml x 20) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

**ODPOWIEDŹ:** Dopuszcza również.

**Pytanie 4**

Czy w grupie Nr 8 poz. 1.1, 1.2 i 1.3 (BUDESONIDUM\* zaw. 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml a 2ml x 20) Zamawiający wymaga leku, w postaci budezonidu zmikronizowanego?

**ODPOWIEDŹ:** Nie wymaga, dopuszcza również.

**Pytanie 5**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.5? Procedurę reklamacyjną regulują zapisy par. 3 i zakładają one, zgodnie z wymogami prawa udział Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji. Tymczasem par 2.5 wprowadza jednostronny tryb 'odmowy przyjęcia towaru', który w istocie tożsamy jest z postępowaniem reklamacyjnym, jednak przebiega jednostronnie, w momencie odbioru towaru, bez udziału Wykonawcy i możliwości rozpatrzenia reklamacji. Jednostronna 'odmowa przyjęcia' może przy tym dotyczyć także wad jakościowych. Zgodnie z KC Wykonawca powinien mieć możliwość ustosunkowania się do reklamacji.

**ODPOWIEDŹ:** § 2 ust. 5 odnosi się przede wszystkim do nieterminowej realizacji przedmiotu umowy, a także przypadków stwierdzenia przez Zamawiającego niezgodności przedmiotu umowy z zamówieniem. W takim przypadku Zamawiający uprawniony jest do wykonania zastępczego bez wyznaczenia Wykonawcy dodatkowego terminu na zrealizowanie zamówienia.

**Pytanie 6**

Czy Zamawiający przewiduje zmianę wartości kary umownej określonej w par. 6.1.B z wartości 2% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 7**

Czy Zamawiający przewiduje zmianę wartości kary umownej określonej w par. 6.1.C z wartości 2% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 8**

Czy Zamawiający w **Grupie 8- BUDESONIDUM** wymaga rejestracji wskazania u niemowląt i dzieci z pseudokrupem, czyli ostrym zapaleniem krtani?

**ODPOWIEDŹ: Nie wymaga, dopuszcza również.**

**Pytanie 9**

Czy Zamawiający w **Grupie 8** wymaga, aby budezonid do nebulizacji wytwarzany był w technologii Steri Neb czyli posiadał technologię produkcji leku zapewniająca zawiąsinę wolną od substancji konserwujących, opatrzenie każdej ampułki etykietą, proste otwieranie ( system easy twist open), przezroczystą ampułkę wytwarzaną w systemie BFS?

**ODPOWIEDŹ: Nie wymaga, dopuszcza również.**

**Pytanie 10**

Czy zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku, po którym poprawa stanu pacjenta może nastąpić dopiero po dwóch dniach od rozpoczęcia przyjmowania leku, a pełne działanie lecznicze uzyskuje się po kilku tygodniach od rozpoczęcia leczenia, mając możliwość zamówienia leku tej samej molekuly, po którym poprawa stanu klinicznego pacjenta może nastąpić w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia, pełne działanie lecznicze uzyskuje się po kilku tygodniach od rozpoczęcia leczenia?

**ODPOWIEDŹ:TAK.**

**Pytanie 11**

Czy zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku, który można stosować jedynie w warunkach szpitalnych, a nie można kontynuować rozpoczętej terapii w warunkach ambulatoryjnych gdyż wg CHPL produkt ten jest dopuszczony jedynie do stosowania podczas hospitalizacji?

**ODPOWIEDŹ: TAK.**

**Pytanie 12**

Czy zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku, którego zastosowanie wymaga użycia tylko nebulizatora dyszowego?

**ODPOWIEDŹ: Dopuszcza również.**

**Pytanie 13**

Czy zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu, którego wg chpl nie można zastosować w zaostrzeniach POCHP, mając możliwość zamówienia produktu tej samej molekuly z zarejestrowanym wskazaniem w POCHP wg CHPL?

**ODPOWIEDŹ: TAK.**

**Pytanie 14**

Czy zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku, którego nie można mieszać z bromkiem ipratropium i fenoterolem?

**ODPOWIEDŹ: TAK.**

**Pytanie 15**

Czy zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku, którego nie można mieszać z salbutamolem i acetylocysteiną?

**ODPOWIEDŹ: TAK.**

**Pytanie 16**

Czy zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku, którego użycie wymaga tylko nebulizatora z kompresorem o odpowiednim przepływie powietrza: 5-8 litrów/minutę z objętością komory 2-6ml aby dostarczyć maksymalne użycie budesonidu ?

**ODPOWIEDŹ: TAK.**

**Pytanie 17**

Czy zamawiający wyraża zgodę by wycenić produkt, gdzie nie wszystkie nebulizatory i kompresory są odpowiednie do stosowania produktu leczniczego?

**ODPOWIEDŹ: TAK.**

**Pytanie 18**

Czy zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu, który wg chpl nie można zastosować w zastrzeniach POCHP, mając możliwość zamówienia produktu tej samej molekuły z zarejestrowanym wskazaniem w POCHP wg CHPL?

**ODPOWIEDŹ: TAK.**

Pozostałe zapisy siwz pozostają bez zmian.

Niniejsze pismo zamieszczone zostaje na stronie internetowej:

<http://www.szpitalzdrowia.pl/oszpitalu/zamowienia-publiczne-i-bip/>

Z poważaniem

Kierownik  
Sekcji ds. Zamówień Publicznych  
  
mgr Robert Kochański