

Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie
ul. Wielicka 265, 30-663 Kraków
Tel: 012 658-20-11; fax 012 658-10-81
Regon 351375886 NIP 679-252-57-95

ODPOWIEDZI NA PYTANIA
DOTYCZĄCE TREŚCI SIWZ

Dotyczy: EZP-271-2/23/2018 pismo 2

Działając na podstawie przepisu art. 38 ust. 2 w zw. z art. 10a ust. 1 ustawy, Zamawiający – Uniwersytecki szpital Dziecięcy w Krakowie informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę produktów leczniczych dla Apteki – 3 grupy** prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej kwot określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy, wpłynęły do zamawiającego pytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami poniżej:

Pytanie 1 Dotyczy pakietu 3 pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 2

Dotyczy pakietu 3 pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 3 Dotyczy Pakietu 3, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym przeliczeniem zamawianej ilości .

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ .

Pytanie 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 21 z Pakietu nr 3 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ .

Pytanie 5

Czy w pakiecie Nr 3 poz. 9//7, 10//7 i 11//7 (BUDESONIDUM* zaw. 0,125, 0,25 i 0,5 mg/ml a 2 ml x 20) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie 6

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 3 poz. 9//7, 10//7 i 11//7 (BUDESONIDUM* zaw. 0,125, 0,25 i 0,5 mg/ml a 2 ml 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: Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie 7

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 3 poz. 9//7, 10//7 i 11//7 (BUDESONIDUM* zaw. 0,125, 0,25 i 0,5 mg/ml a 2 ml x 20) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie 8

Czy w pakiecie Nr 3 poz. 9//7, 10//7 i 11//7 (BUDESONIDUM* zaw. 0,125, 0,25 i 0,5 mg/ml a 2 ml x 20) Zamawiający wymaga, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie 9

Czy Zamawiający w pakiecie w 3 poz. 9,10,11 (Budesonid) wymaga rejestracji wskazania u niemowląt i dzieci z pseudokrupem, czyli ostrym zapaleniem krtani?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie 10

Czy Zamawiający w pakiecie 3 poz. 9,10,11 wymaga aby Budezonid do nebulizacji był wytwarzany w technologii Steri Neb czyli posiadał technologię produkcji leku zapewniająca zawiesinę wolną od substancji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie 11

Czy Zamawiający w pakiecie 3 poz. 9, 10, 11 wymaga aby Budezonid do nebulizacji był wytwarzany w technologii Steri Neb czyli posiadał technologię produkcji leku zapewniająca zawiesinę wolną od substancji konserwujących, opatrzenie każdej ampułki etykietą proste otwieranie (system easy twist open) przezroczystą ampułkę wytwarzaną w systemie BFS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie 12 Grupa nr 2, Poz. 15

Fentanylum inj

Czy w tych pozycjach wycenić leki pakowanie po 50 szt. czy Zamawiający wymaga wyceny leków w sztukach poz 1- 50 szt poz. 2- 120 szt

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje formularz cenowy załącznik nr 3/2 do SIWZ (Kalkulacja cenowa – Opis Przedmiotu Zamówienia - Grupa 2 W załączeniu poprawiona SIWZ.

Pytanie 13 Grupa nr 3 Poz. 16

Ofloxacinum krople

Brak opakowania po 3 gramy . Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę kropli po 5 ml 450 op.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 14

W związku z udzielonymi odpowiedziami i wydzieleniem z Grupy 1 pozycji (aciclovir) proszę o informację czy dla wydzielonego produktu zostanie utworzone osobne zadanie?

Odpowiedź: Nie z wydzielonego produktu nie zostanie utworzone osobne zadanie. Produkt został usunięty z w/w grupy.

Pytanie 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 1 pozycji 16, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i wydziela z grupy 1 (załącznik 3/1 do SIWZ Kalkulacja Cenowa - Opis przedmiotu Zamówienia) pozycję 16 tj. ROCURONIUM BROMIDE z wydzielonej pozycji tworzy się osobną grupę nr 4. Nowe wadium określone w poprawionej SIWZ

Pytanie 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 2 pozycji 6,18,26,48, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i wydziela z grupy 2 (załącznik 3/2 do SIWZ Kalkulacja Cenowa - Opis przedmiotu Zamówienia) pozycję 6-CIPROFLOXACINUM, 18-KALIUM CHLORATUM, 26- METRONIDAZOLUM, 48- FUROSEMIDUM z wydzielonych pozycji tworzy się osobną grupę nr 4.
Nowe wadium określone w poprawionej SIWZ.

Pytanie 17

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz.18 wymaga, aby Wykonawcy zaferowali ampułki Kalium Chloratum 15% w plastikowych nietłukących opakowaniach typu ampułki w systemie bezigłowym z końcówką luer lock pasujące do wszystkich typów strzykawkę zarówno zwykłych jak i luer lock? Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE a ponadto nie ma konieczności korzystania z igieł co daje dodatkowe oszczędności dla szpitala.

Odpowiedź: TAK Zamawiający wymaga.

Pytanie 18

Dotyczy §6 ustęp 1 punkt A/ umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 19

Prosimy o wydzielenie z grupy 1 pozycji 16 oraz wydzielenie z grupy 2 pozycji 6,18,26,48 i utworzenie z ww. pozycji nowej grupy, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę. Poprawiona SIWZ w załączeniu

Pytanie 20

Do treści §1 ust.4 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §1 ust.4 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zapis zaproponowany przez Wykonawcę.

Pytanie 21

Do §2 ust.3 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na dostawę leków w ramach importu docelowego do 21 dni od złożenia zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 22

Do §2 ust.6 projektu umowy. Czy Zamawiający zrezygnuje z naliczenia dodatkowej kary przy zamówieniu zastępczym, gdyż Wykonawca zobowiązuje się już do pokrycia różnicy w cenie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 23

Do treści §2 ust.6 istotnych postanowień umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z art. 522 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §6 ust.1 pkt A) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 25

Do §6 ust.1 pkt B) 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% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 26

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (do §8 ust.1 pkt 2) projektu umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 27

Do §8 ust.1 pkt 3) projektu umowy prosimy o dopisanie: "...przy czym przedłużenie realizacji umowy nie może być dłuższe niż 3 m-ce".

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §10 ust.3 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zamawiający przesuwa termin składania i otwarcia ofert.

Nowy termin składania ofert: 18.05.2018r. do godz. 10:45 pok. 2h-06b

Nowy termin otwarcia ofert: 18.05.2018r. o godz. 11:00 pok. 2h-06b

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
Robert Kochański
mgr Robert Kochański