



DA- AZP- 380- 5/7/17

Tarnowskie Góry, 08.09.2017r.

WSZYSCY UCZESTNICY
POSTĘPOWANIA
PRZETARGOWEGO

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: „Dostawa leków”, nr sprawy GCR/15/ZP/2017

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej „REPTY” Górnośląskie Centrum Rehabilitacji im. gen. Jerzego Ziętka, działając zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2017r. poz. 1579), przekazuje Wykonawcom treść zapytań wraz z wyjaśnieniami dot. treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?
Odpowiedź brzmi: Zamawiający wyraża zgodę.
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki?
Odpowiedź brzmi: Zamawiający wyraża zgodę.
3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?
Odpowiedź brzmi: Zamawiający wyraża zgodę.
4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowania. Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?
Odpowiedź brzmi: Zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie do pełnego opakowania w górę.
5. Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?
Odpowiedź brzmi: Zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie do większego opakowania.
6. Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?
Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, iż w przypadku braku konkretnego leku na rynku Zamawiający wymaga zaoferowania jego zamiennika. W przypadku braku na rynku zamiennika należy umieścić informację o niedostępności i pozostawić bez wyceny. Zamawiający nie wymaga pisma producenta o braku dostępności.
7. Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie wysokości kar umownych i przywrócenie zapisu umowy z lat poprzednich:
Kary umowne
1. Strony ustalają, że obowiązującą formą odszkodowania są kary umowne w następujących przypadkach i wysokościach :
a) za opóźnienie w dostawie towaru w terminie określonym w umowie lub zamówieniu, powstałą z przyczyn leżących po stronie Sprzedawcy, w wysokości 0,4% wartości partii towaru nie dostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia,
b) za opóźnienie w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad w terminie określonym w § 6 w wysokości 0,4% wartości partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia,
c) za odstąpienie od umowy przez Kupującego z przyczyn leżących po stronie Sprzedawcy w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy,
d) za odstąpienie od umowy przez Sprzedawcę z przyczyn leżących po stronie Kupującego w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy.
2. W przypadku zaistnienia okoliczności niezależnych od Sprzedawcy tj. wstrzymania produkcji, obrotu przez Inspektora Farmaceutycznego, zaistnienia siły wyższej, kara umowna nie przysługuje.



ISO 14001:2004
ISO 9001:2008
www.tuv.com
IN 0106096128





3. Kupujący może dokonać potrącenia kar umownych z kwot faktur VAT doręczonych po zdarzeniu stanowiącym podstawę potrącenia. Potrącenie zostanie wskazane drugiej stronie w formie pisemnej wraz z uzasadnieniem.

4. Jeżeli wysokość zastrzeżonych kar nie pokrywa poniesionej szkody, Kupujący może dochodzić odszkodowania uzupełniającego do wysokości rzeczywiście poniesionej szkody.

Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

8. Czy Zamawiający w par. 5.4. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, iż w par. 5.4. usuwa zapis o możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

9. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.5? Zakłada się, że każde zamówienie będzie realizowane zgodnie z warunkami umowy, bez potrzeby jego każdorazowego potwierdzenia.

Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, iż wykreśla zapis par. 5.5 wzoru umowy.

10. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 9.1.a z wartości kwotowej do wartości procentowej, np. 0.2% wartości dostawy? Obecny zapis grozi Wykonawcy rażąco strata.

Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

11. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 9.1.b z wartości kwotowej do wartości procentowej, np. 0.2% wartości dostawy? Obecny zapis grozi Wykonawcy rażąco strata.

Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku braku konkretnego leku na rynku podać ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku, potwierdzając pismem producenta o braku dostępności?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, iż w przypadku braku konkretnego leku na rynku Zamawiający wymaga zaferowania jego zamiennika. W przypadku braku na rynku zamiennika należy umieścić informację o niedostępności i pozostawić bez wyceny. Zamawiający nie wymaga pisma producenta o braku dostępności.

13. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie do pełnego opakowania w górę.

14. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsulek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsulek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający wyraża zgodę.

15. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie ?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający wyraża zgodę.

16. Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, iż w przypadku braku konkretnego leku na rynku Zamawiający wymaga zaferowania jego zamiennika. W przypadku braku na rynku zamiennika należy umieścić informację o niedostępności i pozostawić bez wyceny. Zamawiający nie wymaga pisma producenta o braku dostępności.





CZĘŚĆ NR 1

17. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 w pozycji 2,4,5,6,9,10,12 płyny o tym samym zastosowaniu klinicznym w opakowaniu ecoflac plus, butelka stojąca z dwoma równymi portami?
Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie dopuszcza.
18. Z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczany powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcieńczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, czy w pakiecie nr 1 pozycja nr 12, należy zaferować płyn wieloelektrolitowy w pełni zbilansowany, zawierający jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforujący składającym się z octanów, jabłczanów lub glukonianów, ale nie powinien zawierać mleczanów i cytrynianów?
Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.
19. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 1 w pozycji nr 7 i 8 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo o pojemności 250ml oraz 100ml.
Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

CZĘŚĆ NR 7

20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w części 7 poz. 4 calcium tabletki musujące bezsmakowe?
Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.
21. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w części 7 poz. 4 calcium zawierający mleczan wapnia 180 mg /tabl., cytrynian magnezu 18 mg /tabl.?
Odpowiedź brzmi: Zamawiający wyraża zgodę.

CZĘŚĆ NR 8

22. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części nr 8 poz. 8 vitacon amp i utworzenie nowego odrębnego pakietu ze względu na brak u dostawcy?
Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający informuje, iż w przypadku braku konkretnego leku na rynku Zamawiający wymaga zaferowania jego zamiennika. W przypadku braku na rynku zamiennika należy umieścić informację o niedostępności i pozostawić bez wyceny. Zamawiający nie wymaga pisma producenta o braku dostępności.

CZĘŚĆ NR 9

23. Czy Zamawiający dopuści w części 9 poz. 25 wycenę leku Budair, 200mcg/d, aer., wziewny, 200 dawek+ kom.inh.?
Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wyraża zgody.

CZĘŚĆ NR 10

24. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części nr 10 poz. 23 hydroxyzyna amp i utworzenie nowego odrębnego pakietu ze względu na brak u dostawcy, brak zamiennika?
Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający informuje, iż w przypadku braku konkretnego leku na rynku Zamawiający wymaga zaferowania jego zamiennika. W przypadku braku na rynku zamiennika należy umieścić informację o niedostępności i pozostawić bez wyceny. Zamawiający nie wymaga pisma producenta o braku dostępności.
25. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części nr 10 poz. 24 Hydroxyzinum (10mg/5ml), syr, 250g, but.b/pud.?
Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wyraża zgody.
26. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części nr 10 poz. 28 ins. Novomix *10wkładów w ilości 10 opakowań?
Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wyraża zgody.

CZĘŚĆ NR 13

27. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w części 13 poz. 32 leku Budair, 200mcg/d, aer., wziewny, 200 dawek+ kom.inh.?
Odpowiedź brzmi: Zamawiający wyraża zgodę.





CZĘŚĆ NR 15

28. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 15 poz. 14 diprophos ze względu na brak u dostawcy, brak zamiennika?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający informuje, iż w przypadku braku konkretnego leku na rynku Zamawiający wymaga zaoferowania jego zamiennika. W przypadku braku na rynku zamiennika należy umieścić informację o niedostępności i pozostawić bez wyceny. Zamawiający nie wymaga pisma producenta o braku dostępności.

CZĘŚĆ NR 16

29. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w części 16 poz. 23 produktu enema 150ml ze względu na brak u dostawcy rectalanu?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający wyraża zgodę.

CZĘŚĆ NR 19

30. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 19 poz. 18, 20 ze względu na brak u dostawcy i utworzenie nowego odrębnego pakietu jednocześnie z ustaleniem nowego wadium, brak zamiennika?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający informuje, iż w przypadku braku konkretnego leku na rynku Zamawiający wymaga zaoferowania jego zamiennika. W przypadku braku na rynku zamiennika należy umieścić informację o niedostępności i pozostawić bez wyceny. Zamawiający nie wymaga pisma producenta o braku dostępności.

CZĘŚĆ NR 23

31. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w części 23 poz. 5 na wycenę carbo medicinalis w dawce 200mg ze względu na brak dawki 300mg?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający wyraża zgodę.

CZĘŚĆ NR 24

32. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w części 24 poz. 6 ins.a actrapid *10wkładów w ilości 5 opakowań?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wyraża zgody.

33. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w części 24 poz. 12 mentowal na wydzielenie ze względu na zakończoną produkcję, brak zamiennika?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający informuje, iż w przypadku braku konkretnego leku na rynku Zamawiający wymaga zaoferowania jego zamiennika. W przypadku braku na rynku zamiennika należy umieścić informację o niedostępności i pozostawić bez wyceny. Zamawiający nie wymaga pisma producenta o braku dostępności.

34. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w części 24 poz. 16 na wycenę Spiriva, 18mcg/daw, prosz.d/inh, kaps *90 w ilości 4 opakowań?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wyraża zgody.

35. Czy Zamawiający wymaga w części 24 poz. 16 spiriva w dace 18mcg?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający wymaga.

36. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w części 24 poz.1 na wycenę Budair, 200mcg/d, aer., wziewny, 200 dawek+ kom.inh.?

Odpowiedź brzmi: Pytanie nie dotyczy wskazanej pozycji.

CZĘŚĆ NR 30

37. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w części 30 poz. 5 cardiamid z kofeiną krople 100ml?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający wyraża zgodę.



CZĘŚĆ NR 31

38. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w części 31 poz. 6 mig *20 tabletek?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający wyraża zgodę.

39. Czy Zamawiający w części 31 wymaga wyceny tego samego leku w pozycji 14 i 21 zofenil 7,5mg?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający wymaga.

CZĘŚĆ NR 32

40. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w części 32 poz. 5 na wycenę w postaci tabl. dopochwowych?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający wyraża zgodę.

41. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w części 32 poz. 14,15 ins.ainsulatard, novorapid *10wkładów w ilości 5 opakowań?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wyraża zgody.

42. Poz. nr 7. Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktu Diflos 60 o równoważnym działaniu ?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza.

Z poważaniem
Kierownik Zamawiającego

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
„Repty” Górnośląskie Centrum Rehabilitacji
w Tarnowskich Górach
DYREKTOR
dr n. med. Krystian Oleszczyk