

Krosno, dnia 22 marca 2017 roku

WOJEWODZKI SZPITAL FODKARPACKI
ul. J. J. 72, 38-100 Krosno
38-400 Krosno, ul. J. J. 72, pakiet 57
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH I ODBIORCZYM
tel./fax 013 43 78 215, 013 43 78 497
NIP 684-21-20-222, REGON 000304650

Do wszystkich uczestników postępowania
(www.krosno.med.pl)

**ZAWIADOMIENIE O UDZIELENIU WYJAŚNIENIA NA ZAPYTANIA WYKONAWCÓW
W POSTĘPOWANIU
na zakup wraz z dostawą produktów leczniczych różnych
Nr postępowania EZ/215/18/2017
Część 1**

Na zasadzie art. 38 pkt. 2 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t. j. Dz. U. 2013 poz. 907 z późn. zm.) Zamawiający nie ujawniając źródła zapytania, przekazuje treść złożonych w toku postępowania zapytań wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1. Pakiet nr 59 – 4% formalina buforowana. Czy Zamawiający odstąpi od warunku posiadania koncesji na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej dla pakietu nr 59? Zgodnie z ustawą pzp (art. 22 ust. 1 pkt. 1) – warunek szczegółowy – uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności, t.j. prowadzenie hurtowni farmaceutycznej w zakresie dotyczącym oferty, na podstawie koncesji, zezwolenia, licencji – dotyczy wykonawców o ile przepisy prawa nakładają taki obowiązek. Formalina z pakietu nr 59 nie jest produktem leczniczym, lecz wyłącznie wyrobem medycznym podlegającym innym regulacjom niż produkty lecznicze (przepisy prawa nie nakładają w tym zakresie obowiązku posiadania uprawnień t.j. koncesji czy licencji), wówczas nie ma obowiązku załączenia dokumentów, których prawo nie wymaga dla prowadzenia działalności gospodarczej w zakresie dotyczącym formaliny.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 2. W związku z ww. postępowaniem zwracamy się do Państwa z następującym pytaniem: Czy zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie w pakiecie nr 51 pozycji nr 3: (ALBUMINA LUDZKA INJ. 5% 100 ML x 10 opakowań) opakowania 250 ml x 4 opakowania?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 3. Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 51 pozycję nr 3: ALBUMINA LUDZKA INJ. 5% 100 ML?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 4. Na podstawie artykułu 38.1 PZP zwracam się z następującym zapytaniem: Czy zamawiający w Pakiecie 39, pozycja 63 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04 g opakowanie 100 kaps. w ilości 250 op posiadającego takie same właściwości i zastosowanie co Dimethicone? Umożliwi to przystąpienie do przetargu większej ilości wykonawców oraz uzyskanie przez Szpital korzystniejszej pod względem cenowym oferty.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 5. Czy Zamawiający dla wskazanego w poz. 31 pak.38 „ ENFAMIL PREMIUM 1 MLEKO 59 ML OP. X 6 BUT.” wyrazi zgodę na wycenę równoważnego mleka NAN OptiPro Plus 1 ,które występuje w pojemności 70ml?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 6. Czy Zamawiający dla wskazanego w poz. 60 pak.39. „ ENFAMIL A.R. PROSZEK OD 1 MIESIĄCA x 400 G” wyrazi zgodę na wycenę równoważnego mleka NAN Expert AR 400g

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 7. Wskazane przez Zamawiającego w pozycji 1 w pakiecie 47 mleko „PRE NAN MLEKO DLA WCZEŚNIAKÓW PŁYN 90 ML X 1” dostępne jest wyłącznie w nowych opakowaniach PreNan 70ml x 32 szt. Czy w związku z powyższym Zamawiający wyraża zgodę na wycenę 18 pełnych opakowań (576 fl) 70mlx32szt.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 8. Wskazane przez Zamawiającego w pozycji 3 w pakiecie 47 mleko „MLEKO NAN PRO H.A. 1 PŁYN 90 ML x 1” dostępne jest wyłącznie w nowych opakowaniach Nan OptiPro H.A 1 90mlx32szt. Czy w związku z powyższym Zamawiający wyraża zgodę na wycenę 157 pełnych opakowań (5024 fl) 90mlx32szt

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 9. Dot. pakietu nr 21. Czy Zamawiający zgodzi się zmienić zapis w rubryce „NAZWA POSTAĆ” w pozycji 1 na :

IOMERON 350 Niejonowy monomeryczny, jodowy środek kontrastowy, roztwór do wstrzykiwań 714,4 mg/ml, 350 mg jodu/ml 50ml,

a w pozycji 2 na :

IOMERON 350 Niejonowy monomeryczny, jodowy środek kontrastowy, roztwór do wstrzykiwań 714,4 mg/ml, 350 mg jodu/ml 100ml,

Lp.	NAZWA POSTAĆ	J.M.	ILOŚĆ ROCZNA
1	IOMERON 400 NIEJONOWY MONOMERYCZNY , JODOWY ŚRODEK KONTRASTOWY, ROZTWÓR DO WSTRZYKIWAŃ 816,5 MG/ML, 400 MG JODU/ML 50 ML	FL.	300
2	IOMERON 400 NIEJONOWY MONOMERYCZNY , JODOWY ŚRODEK KONTRASTOWY, ROZTWÓR DO WSTRZYKIWAŃ 816,5 MG/ML, 400 MG JODU/ML 100 ML	FL.	350
3	IOMERON 400 NIEJONOWY MONOMERYCZNY , JODOWY ŚRODEK KONTRASTOWY, ROZTWÓR DO WSTRZYKIWAŃ 816,5 MG/ML, 400 MG JODU/ML 200 ML	FL.	80
	WARTOŚĆ OGÓLNA		

Uzasadnienie : W czasie trwania obecnie obowiązującej umowy przetargowej zmieniły się potrzeby Pracowni Tomografii Komputerowej w zakresie stężeń środka kontrastowego używanego w codziennej, rutynowej praktyce diagnostycznej. W związku z tym proponowana przez nas zmiana zapisu umożliwi zaoferowanie środka lepiej zaspokajającego potrzeby pracowni i obniżające koszty jej działania ze względu na niższą cenę przy jednoczesnym zachowaniu możliwości zakupów środka o wyższym stężeniu koniecznego do wykonywania rzadziej występujących badań.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 10. W imieniu Wykonawcy, zwracam się z zapytaniem czy Zamawiający wyłączy z Pakietu nr 39: pozycję 48 (Cytotec 0,2 mg x 30 tabl.; 14 op.), pozycję 88 (Lidocain Aerozol 10% 38 g x 1; 220 op.), pozycję 105 (Nimotop S inj. 0,01 G/50ml x 1 Fl.; 100 op.) wraz z utworzeniem osobnego pakietu, który będzie zawierał w/w pozycje ? Przychylne rozpatrzenie naszego zapytania spowoduje dopuszczenie do postępowania większej liczby oferentów, tym samym zwiększy konkurencyjność postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 11. Czy w pakiecie Nr 36 poz. 7, 8 i 9 (Pulmicort amp. do nebulizacji 0,125 ; 0,25 i 0,5 mg/ml- 2ml x 20 amp.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 12. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 36 poz. 7, 8 i 9 (Pulmicort amp. do nebulizacji 0,125 ; 0,25 i 0,5 mg/ml- 2ml x 20 amp.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 13. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 36 poz. 7, 8 i 9 (Pulmicort amp. do nebulizacji 0,125 ; 0,25 i 0,5 mg/ml- 2ml x 20 amp.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 14. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 36 poz. 7, 8 i 9 (Pulmicort amp. do nebulizacji 0,125 ; 0,25 i 0,5 mg/ml- 2ml x 20 amp.) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 15. Czy Zamawiający w par. 4.2 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 5 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 16. Czy Zamawiający w par. 5.1.a. zmieni wartość procentową kary umownej z 2% do wartości max. 0,2 % oraz zrezygnuje z minimalnej kwotowej wartości kary umownej poprzez wykreślenie frazy: „nie mniej niż 50 zł”? Obecny sposób ustalania kar umownych prowadzi do możliwości naliczenia ich w wysokości rażąco wygórowanej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 17. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.1.b z 10% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 18. Czy Zamawiający w par. 7.2.a. na końcu dopisze frazę: „Zmiana cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający modyfikuje wzór umowy w powyższym zakresie.

Pytanie 19. Czy Zamawiający w par. 8.2 i 8.3 ma na myśli 60% oraz 30% zamówienia? W takim razie wydaje się, że brakuje postanowień co do 10% zamówienia objętego postępowaniem.

Odpowiedź: Powinno być 70% i 30%. Zamawiający modyfikuje wzór umowy w powyższym zakresie.

Pytanie 20. Umowa, par. 5a. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych:

- a) Za zwłokę w dostarczeniu towaru lub wymianie wadliwego towaru na wolny od wad w wysokości np. 0,5% wartości niedostarczonego towaru?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 21. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od poniższego zapisu? – (jednak nie mniej niż 50 zł – za każdy dzień zwłoki)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Z poważaniem

ZASTĘPCA KIEROWNICTWA
ds. Ekonomicznych
WOJEWÓDZKIEGO SZPITALA PODKARPACKIEGO
im. Jana Pawła II w Krośnie
mgr Piotr Czerwiński

DZIAŁ ZAMOWIEN
I ZAKUPÓW I ZADOPATRZENIA

mgr inż. Joanna Mendocha
st. specjalista

KIEROWNIK APTEKI
Wojewódzkiego Szpitala Podkarpackiego
im. Jana Pawła II w Krośnie

Dominika Jankowska-Marcisz
mgr farmacji