

Nr sprawy: LG-ZZ/ZP.261.37.D.2016

Sochaczew, dnia 08.11.2016r

Wszyscy Wykonawcy

Na podstawie Art. 38 ust. 1 Prawa Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r w nawiązaniu do SIWZ z dnia 26.10.2016 r. nr sprawy: LG-ZZ/ZP.261.37.D.2016, dotyczącej przetargu nieograniczonego na dostawę leków dla ZOZ Szpitala Powiatowego w Sochaczewie odpowiadamy na pytania Wykonawców:

Pytanie 1: Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej wskazanej w par. 6.1 umowy z 1% do max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 2: Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej wskazanej w par. 6.6 umowy z 10% do max. 2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 3: Czy Zamawiający wykreśli w Załączniku nr 2 do umowy w punkcie I.1 zdanie: „Spisanie protokołu reklamacyjnego przy udziale obu stron w terminie max. 24 godzin.”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 4: Czy Zamawiający zamieni w Załączniku nr 2 do umowy w punkcie I.2 frazę „od chwili wniesienia reklamacji” frazą „od daty uznania reklamacji”? 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 5: Czy Zamawiający zamieni w Załączniku nr 2 do umowy w punkcie II.3 termin 1 dnia na termin 5 dni? Zamawiający wprowadza dwie procedury – reklamacji i rękojmi, które przecież w istocie dotyczą tego samego, tj wad towaru. W pierwszym przypadku (reklamacji) wymiana następuje w ciągu 7 dni, tymczasem w przypadku „rękojmi” wymiana winna nastąpić w ciągu 1 dnia. Tymczasem w przypadku rękojmi zgłasza się reklamację, nie ma innego trybu postępowania. Zatem zapisy są nieprawidłowe, bo kreują postępowanie dotyczące „rękojmi”, które w praktyce musi być realizowane jako postępowanie reklamacyjne. Zapis II.3 jest w istocie zbędny, bo procedurę i terminy określono w pkt. I. Także uprawnienia gwarancyjne (pkt. III) realizuje się poprzez proces reklamacji, sama „reklamacja” nie jest samoistną podstawą żadnych roszczeń, to jedynie sposób postępowania w przypadku realizowania uprawnień z rękojmi lub gwarancji.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr III poz. 1-5 insulin w postaci wstrzykiwaczy SoloSTAR?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr II poz. 6 – leki Adenosine w postaci fiołki, ponieważ taka postać jest zarejestrowana na rynku polskim?



Odpowiedź: TAK

Pytanie 8: Czy Zamawiający w Pakiecie 10 poz. 2-3 dopuści preparat Ricordo w postaci tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 9: Czy Zamawiający w Pakiecie 10 poz. 11-13 dopuści preparat Faolet ER w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 10: Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunków **Woundclot™** oparty na technologii siatki hemostatycznej otrzymanej w wyniku nieutleniającej reakcji chemicznej wykorzystującej celulozę do budowania zaawansowanych grup funkcyjnych stosowany na **obfite krwawienia**, który zapobiega dysocjacji w kontakcie z krwią, co wpływa na stabilność skrzepu nie wymagający mocnego ucisku i chroniący przed Stenozą. Zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi. Pełna bio-przyswajalność w czasie nie dłuższym niż 7 dni

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami siwz

Pytanie 11: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany w kartonie, który zawiera 20 saszetek (saszetka zawiera 2 opatrunki o wymiarach 5 cm x 5 cm) z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami siwz

Pytanie 12: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 127, 128 za zadani IX i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 13: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie: **Zadania nr VIII** Poz. 27 METFORMINA, z **Zadania nr IX** Poz. 53,54 LEVOTHYROXINE sodium, Poz. 141 TORASEMIDE i utworzenie nowego Zadania?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 14: Dotyczy zadania nr 10, pozycja nr 1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu „Propofol Sandoz 10mg/ml, 5 fiole. x 20 ml.”, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczbie hurtowni i zwiększy konkurencję? - Propofol 1%

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 15: Dotyczy zadania nr 10, pozycja nr 1. Zwracam się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z zadania nr 10 poniższej pozycji i utworzenie nowego zadania, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczbie hurtowni i zwiększy konkurencję: - Propofol 1%

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 16: Dotyczy zadania nr 9, pozycja nr 45. Zwracam się z uprzejmą prośbą o przesunięcie z zadania nr 10 poniższej pozycji do zadania nr 25, w którym poniższa substancja czynna znajduje się w innej formie, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczbie hurtowni i zwiększy konkurencję oraz może zagwarantować korzyści ekonomiczne dla Zamawiającego: - PANTOPRAZOLE 40mg fiole. [s.subst]

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 17: Czy w formularzu cenowym w Zadaniu IX poz. 16 (Fortrans 74gx4sasz.) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep x 4 sasz.? Informujemy, że jeden zestaw czterech saszetek Moviprep zawiera (Pr. do p.rozt.doust. 1 zestaw: 2 torebki A + 2 torebki B. Saszetka A: Makrogol 100g, Sodiu siarczan bezwodny 7,5g, Sodiu chlorek 2,691, Potasu chlorek 1,015g. Saszetka B: Kwas askorbowy 4,7g, Sodiu askorbinian 5,9g.) i pozwala na przygotowanie do zabiegu jednego pacjenta. Skuteczne oczyszczenie jelita uzyskuje się już przy użyciu 2 litrów leku MOVIPREP® dzięki połączeniu makrogolu 3350 z komponentą askorbinową i elektrolitami. Dodatek askorbinianu powoduje nasilenie efektu przeczyszczającego poprzez zwiększenie objętości stolca o 25% w porównaniu do efektu wywołanego przez roztwór niezawierający tego składnika. Badania wykazały, że w porównaniu do 4 litrów innego, badanego roztworu z makroglem:

- MOVIPREP® (2 l) ma zdecydowanie lepiej akceptowaną objętość, dzięki czemu jest łatwiejszy do wypicia dla pacjentów.

- MOVIPREP® (2 l) jest oceniany przez pacjentów jako zdecydowanie smaczniejszy (o smaku cytrynowym).
- MOVIPREP® (2 l) posiada zbliżony profil bezpieczeństwa.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 18: Czy w Zadaniu IV poz. 15 (Aripiprazole 15mg x 28 tabl.) Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu Abilify 15 mg x 14 tabl. i po przeliczeniu zaoferowanie 4 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 19: W związku z podaniem w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej probiotyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie równoważnego preparatu o nazwie ProbioDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę i takim samym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Z UP. DYREKTORA

mgr Wiesława Łaluska
2-co Dyrektora ds. Administracyjnych

