

Warszawa, dn.29.01.2016 r.

Do wszystkich Wykonawców

Zawiadomienie

W postępowaniu przetargowym pn. „**Produkty farmaceutyczne w podziale na 8 zadań**” (nr ref. sprawy: FZP/ZP-26/D/26/15) – wpłynęły zapytania w związku z powyższym Zamawiający zgodnie z art. 38 ust.1,2,4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 ze zm.) informuje że:

Zestaw I

1. Czy w formularzu cenowym w zadaniu 8 poz. 3 (CITRAFLEET 0,01g+3,5g+10,97g sasz. X 50) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep x 4 sasz. i po przeliczeniu zaofertowanie 250 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zestaw II

1. § 2 ust.1 Umowy –czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu poprzez: wydłużenie terminu dostawy „na cito” do 12 godzin (w miejsce 5 godzin)? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaofertowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź:

Zamawiający wykreśla słowo „w ciągu 5 godzin” a wpisuje „do 7 godzin”, na mocy art. 38 ust. 4 zmienia zapis w załączniku nr 4 do SIWZ we wzorze umowy, § 2 ust. 1 przyjmuje brzmienie:

„Strony ustalają, że realizacja dostaw będzie odbywać się sukcesywnie, częściami zgodnie z wcześniejszym zamówieniem Zamawiającego, w terminie do 24 godzin, a w przypadku zamówień „cito” do 7 godzin od momentu złożenia zamówienia częściowego przez Zamawiającego. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy, to nastąpi ona w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.”

2. § 2 ust. 2 Umowy – Czy Zamawiający w 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:

Zamawiający wykreśla słowo „telefonicznie”. Na mocy art. 38 ust. 4 zmienia zapis w załączniku nr 4 do SIWZ we wzorze umowy, § 2 ust. 2 przyjmuje brzmienie:

„Dostawy poszczególnych partii towaru następować będą na podstawie zamówienia przekazanego faksem lub drogą e-mail. Fakt otrzymania zamówienia Wykonawca potwierdza faksem lub e-mailem.”

3. § 2 ust. 2 Umowy - czy Zamawiający wykreśli zapis dotyczący potwierdzenia zamówienia przez Wykonawcę? Zakłada się, że dostawy będą realizowane zgodnie z zamówieniami składanymi przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.

4. Czy Zamawiający dopisze w § 3 ust. 14 na końcu frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.

5. § 4 ust. 3 Umowy – Czy Zamawiający w par. 6.3 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 wykreśla słowo „72 godziny” i „zgodnego” a wpisuje „do 5 dni roboczych” i „niezgodnego”.

Na mocy art. 38 ust. 4 zmienia zapis w załączniku nr 4 do SIWZ we wzorze umowy, § 4 ust. 3 przyjmuje brzmienie:

„Termin dostarczenia towaru wolnego od wad lub brakującego lub niezgodnego z zamówieniem określają wspólnie przedstawiciele obu Stron, z tym, że nie może on być dłuższy niż 5 dni robocze licząc od momentu otrzymania przez Wykonawcę powiadomienia o wadach lub brakach towaru lub niezgodnościach.”

6. § 7 ust.1 pkt 1 Umowy – czy Zamawiający obniży zastrzeżoną karę umowną do 5% (w miejsce 10%)? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Zamawiający wykreśla cyfrę „10” a wpisuje „5”.

Na mocy art. 38 ust. 4 zmienia zapis w załączniku nr 4 do SIWZ we wzorze umowy, § 7 ust. 1 pkt 1 przyjmuje brzmienie:

„1) w przypadku odstąpienia od Umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn, leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 5 % wynagrodzenia Wykonawcy brutto określonego w § 3 ust. 1 Umowy;”

7. § 7 ust.1 pkt 2 Umowy – czy Zamawiający obniży zastrzeżoną karę umowną do 0,2% (w miejsce 1%)? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Zamawiający wykreśla cyfrę „1” a wpisuje „0,2”.

Na mocy art. 38 ust. 4 zmienia zapis w załączniku nr 4 do SIWZ we wzorze umowy, § 7 ust. 1 pkt 2 przyjmuje brzmienie:

„2) za opóźnienie w dostarczeniu części lub całości przedmiotu Umowy w wysokości 0,2% od wartości brutto niedostarczonej na czas zamówionej części zamówienia za każdy dzień opóźnienia;”

8. Czy Zamawiający wykreśli zapis § 12.2.1.a dotyczący utrzymywania procentowej różnicy pomiędzy ceną urzędową a ceną ofertową? Zapis ten grozi Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.

9. Czy Zamawiający wykreśli zapis § 12.2.7? Wykonawca może oferować tylko towary ze swego asortymentu, nie dowolne.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 3 poz. 37 i 38 – leku Rosucard – w opakowaniu zawierającym 30 tabletek i odpowiednie przeliczenie ilości wymaganych opakowań z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: W załączniku nr 5 do SIWZ – formularz asortymentowo- cenowy w części – zadaniu nr 3 Lek Rosucard jest w pozycji 41 i 42 w opakowaniach po 30 tabletek.

Zestaw III

1. Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym FZP/ZP-26/D/26/15 w pakiecie (zadaniu) Zadanie 1, w pozycji 259 dotyczącej „Lacidofil” dopuszcza możliwość zaoficrowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsulek producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoficrowania preparatu stosowanego w profilaktyce i biegunkach związanych z antybiotykoterapią, zarejestrowanych jako lek lub dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego w formie dla dorosłych.

Zestaw IV

1. Czy Zamawiający wymaga aby Ciprofloksacyna w pakiecie 1 pozycja 92, 93 była w postaci monowodzianu?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga w zadaniu nr 1 pozycja 92 i 93 Ciprofloksacyny w postaci monowodzianu.

2. Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 69, 70 wymaga, aby zaoficrowany Biotum był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby lek był do podania domięśniowego, dożylnego i infuzji.

3. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 1 pozycja 69, 70 aby Biotum zachowywał po rozpuszczeniu, trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza preparaty, które po rozpuszczeniu posiadają minimalny czas trwałości 24 godziny.

Zestaw V

1. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 1 poz. 259 w przedmiotowym postępowaniu:

W związku z umieszczeniem w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej probiotyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co jednakże ograniczyłoby konkurencję do wyrobu tegoż wytwórcy, uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia oferty w postaci równoważnego preparatu probiotycznego będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, również zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, tj. stanowiącym odpowiednik preparatu o nazwie własnej wymienionej w SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu stosowanego w profilaktyce i biegunkach związanych z antybiotykoterapią zarejestrowanych jako lek lub środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego, w formie dla dorosłych.

Zestaw VI

Zapytanie 1: Czy w zadaniu Nr 8 poz. 22 (Pulmicort zaw. do nebulizacji 0,25 mg/ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 2: Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz. 79 (Bupivacaine Spinal 0,5% Heavy) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zestaw VII

Czy Zamawiający w Zadaniu 1 w Poz. 259 dopuszcza możliwość zakupu preparatu Multilac® - po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań x 10 kapsułek?

W załączeniu specyfikacja produktu i jego najważniejsze cechy:

1. **Multilac® jest synbiotykiem** w kapsułkach (x 10 sztuk), nowoczesnym połączeniem probiotyku z prebiotykiem.
2. **Zawiera 9 żywych szczepów bakterii** oraz substancję odżywczą – oligofruktozę:
 - *Lactobacillus helveticus*
 - *Lactococcus lactis*
 - *Bifidobacterium longum*
 - *Bifidobacterium breve*
 - *Lactobacillus rhamnosus*

- Streptococcus termophilus
 - Bifidobacterium bifidum
 - Lactobacillus casei
 - Lactobacillus plantarum
3. **Jest stosowany 1 raz na dobę**, co ma korzystny wpływ ekonomiczny na koszt dziennej dawki terapeutycznej.
4. **Posiada unikalną technologię ochrony bakterii MURE®**, która zwiększa odporność bakterii na niskie pH soku żołądkowego, a tym samym zapewnia dotarcie żywych szczepów bakterii do jelit.
5. Każda kapsułka zawiera, aż **4,5 miliarda żywych szczepów bakterii**.
6. **Może być stosowany u pacjentów z alergią** ponieważ nie zawiera mleka, kazeiny oraz sztucznych barwników.
7. **Nie wymaga przechowywania w lodówce**.
8. Multilac® jest suplementem diety. Jego **właściwości zostały potwierdzone w badaniach** przeprowadzonych w Katedrze Fizjologii Człowieka Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu stosowanego w profilaktyce i biegunkach związanych z antybiotykoterapią zarejestrowanych jako lek lub środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego, w formie dla dorosłych.

Zestaw VIII

1. Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 1 poz. 259 w przedmiotowym postępowaniu:

W związku z umieszczeniem w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej probiotyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co jednakże ograniczyłoby konkurencję do wyrobu tegoż wytwórcy, uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia oferty w postaci równoważnego preparatu probiotycznego 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) w wysoce aktywnym 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanym w opakowaniach x 30 kapsułek – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu stosowanego w profilaktyce i biegunkach związanych z antybiotykoterapią, zarejestrowanych jako lek lub dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego w formie dla dorosłych.

Zestaw IX

1). Czy zamawiający w Pakiecie 1 poz. 257 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Pancreatinum/Pangrol

25000 x 20kaps , której skład to:

1 kapsułka zawiera pankreatynę wieprzową o aktywności enzymatycznej:

lipazy 25 000 j. Ph. Eur.

amylazy 22 500 j. Ph. Eur.

proteaz 1 250 j. Ph. Eur.

w celu osiągnięcia korzystniejszej ceny?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

2). Czy zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 155 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Espumisan x 100 kaps. posiadającego takie same właściwości i zastosowanie co Eputicon x100 kaps ?

Wskazania do stosowania zaproponowanego preparatu Espumisan:

„- Leczenie objawowe zaburzeń żołądkowo-jelitowych związanych z nadmiernym gromadzeniem się

gazów w przewodzie pokarmowym, np.: wzdęcia.

- W przypadku wzmożonego powstawania gazów w okresie pooperacyjnym.

- W przygotowaniu pacjentów do badań radiologicznych i ultrasonograficznych jamy brzusznej oraz

gastroskopii.”

Natomiast wskazania do stosowania preparatu Eputicon:

„-wzdęcia, nadmierna ilość gazów w jelitach oraz w przygotowaniach pacjenta do niektórych badań rentgenowskich i ultrasonograficznych.”

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

3) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie preparatów z pakietu nr 1:

Poz. 120,122 Dexak

Poz. 147,148,149 Enarenal

Poz. 188,189 Glucophage

Poz. 266,268 Letrox

Poz. 335 Nebicard

Poz. 346 Nimesil

Poz. 399,400 Primacor

Poz. 441,442,447 Torasemid

I wyodrębnienie ww. preparatów do odrębnego pakietu w celu uzyskania korzystniejszej oferty?

Odpowiedź:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zestaw X

1. Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 1 dopuści lek w postaci tabletek dojelitowych?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

2. Proszę o wykreślenie z pakietu 1 pozycji 119, produkt Dexak nie występuje w dawce 12,5 mg, nie ma również produktu równoważnego.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia w formularzu asortymentowo-cenowym dla części-zadanie nr 1 pozycja nr 119 poprzez wykreślenie leku z tej pozycji.

Poz. 119 nie należy usuwać w celu zachowania liczby porządkowej. Przy kalkulacji cenowej należy wstawić „0” bądź pozostawić nie wypełnioną.

Poprawiony zał. nr 5 do SIWZ zostanie załączony w oddzielnym pliku.

3. Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 184 dopuści Glicerinum 85%, tylko taki produkt jest dostępny na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

4. Proszę o wykreślenie z pakietu 1 pozycji 446, lek Trifas 10 nie występuje w dawce 5mg/ml inj. 5amp. x 2 ml, nie ma również produktu równoważnego.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia w formularzu asortymentowo-cenowym dla części-zadanie nr 1 pozycja nr 446 poprzez wykreślenie leku z tej pozycji.

Poz. 119 nie należy usuwać w celu zachowania liczby porządkowej. Przy kalkulacji cenowej należy wstawić „0” bądź pozostawić nie wypełnioną.

Poprawiony zał. nr 5 do SIWZ zostanie załączony w oddzielnym pliku.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku równoważnego pod względem składu chemicznego oraz dawki, lecz różniący się postacią, przy zachowaniu tej samej drogi podania – np. zamiana tabletki na tabletkę powlekaną, kapsułkę, drażetkę i odwrotnie itp., zamiana fiolki na ampułkę, fiolki na ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza w przypadku, gdy w obrocie istnieje tylko zarejestrowane opakowanie handlowe w innej postaci niż wymagane w SIWZ.

6. Uprzejmie proszę o wykreślenie z pakietu 1 pozycji 89 Carbo medicinalis 0,3g x 20 tabletek ze względu na zakończoną produkcję.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia w formularzu asortymentowo-cenowym dla części-zadanie nr 1 pozycja nr 89 poprzez wykreślenie leku z tej pozycji.

Poz. 89 nie należy usuwać w celu zachowania liczby porządkowej. Przy kalkulacji cenowej należy wstawić „0” bądź pozostawić nie wypełnioną.

Poprawiony zał. nr 5 do SIWZ zostanie załączony w oddzielnym pliku.

7. Uprzejmie proszę o wykreślenie z pakietu 1 pozycji 375 Perlinganit 0,01g/10ml x 10 ampulek ze względu na długotrwały brak u producenta.

Odpowiedź:

Produkt czasowo niedostępny należy wycenić zgodnie z SIWZ.

8. Proszę o informację, jak należy postąpić w przypadku, gdy dany lek jest obecnie niedostępny u producenta? Czy należy wycenić go po ostatniej cenie i umieścić stosowną informację pod pakietem?

Odpowiedź:

Produkt czasowo niedostępny należy wycenić zgodnie z SIWZ.

Ponadto:

1) **Zamawiający na mocy art. 38 ust. 4 zmienia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w następujący sposób:**

w załączniku nr 4 do SIWZ w projekcie umowy zmienia numerację paragrafów w następujący sposób: § 14 zmienia się na § 13, § 15 zmienia się na § 14, § 16 zmienia się na § 15, § 17 zmienia się na § 16.

Zamawiający zamieści na stronie internetowej zmieniony załącznik 4 do SIWZ w odrębnym pliku.

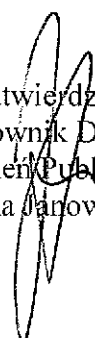
2) Zamawiający informuje że w formularzu asortymentowo-cenowym dla części-zadanie nr 3 pozycja nr 14 pozostaje nie wypełniona.

Poz. 14 nie należy usuwać w celu zachowania liczby porządkowej. Przy kalkulacji cenowej należy wstawić „0” bądź pozostawić nie wypełnioną.

Poprawiony załącznik nr 5 do SIWZ zostanie zamieszczony na stronie internetowej w oddzielnym pliku.

Wszelkie zmiany należy przyjąć jako wiążące w SIWZ oraz jego załącznikach.

Zatwierdził:
Kierownik Działu
Zamówień Publicznych
Anna Janowska



Sprawy prowadzi:
Alicja Roszkowska
Tel. (22) 371 14 67
e-mail: przetargi@pmis.com.pl