



Wojewódzki Szpital
Neuropsychiatryczny
im. dr. Emila Cyrana
w Lublinie

Lubliniec, dnia 25.04.2018

Nr sprawy: DZP.382.01.2018

Wykonawcy zainteresowani
udziałem w postępowaniu
o udzielenie zamówienia
publicznego

WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest zadanie pn.: „**Dostawa produktów leczniczych oraz płynów infuzyjnych**”.

W związku z pytaniami do specyfikacji istotnych warunków zamówienia złożonymi przez wykonawców, działając w imieniu Zamawiającego, na podstawie art. 38 ust. 1, 2 ustawy z 29.01.2004 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2017.1579 ze zm.), wyjaśniam co następuje:

Pytanie 1: Dotyczy § 3 ust. 3. wzoru umowy – 24 godzinny termin dostawy

Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie maksymalnego terminu dostawy przedmiotu zamówienia z 24 godzin do co najmniej 48 godzin?

Ze względu na skalę prowadzonej przez Wykonawcę działalności, termin 24-godzinny jako standardowy termin, nie zawsze jest możliwy do realizacji, zwłaszcza jeżeli zamówienie jest składane przez szpital w godzinach popołudniowych dnia poprzedniego. Ponadto, tego typu wymóg dyskryminuje wykonawców, których hurtownia leków zlokalizowana jest poza województwem gdzie ma swoją siedzibę Zamawiający, stąd może wpływać na konkurencyjność postępowania. Zapewni ją dopuszczenie zaproponowanego terminu dostaw, jako maksymalnego terminu. Oczywiście, w miarę możliwości Wykonawcy, dostawy będą realizowane w terminie najkrótszym z możliwych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy części 1

Pytanie 2: Prosimy o doprecyzowanie czy w Pakiecie 1 poz. 58. Zamawiający wymaga Immunoglobuliny tetanicum w dawce 250 j.m./ml 1 amp-strz. 1 ml, czy Tetanus toxoid 40 j.m./ 0,5 ml?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga Tetanus toxoid 40j.m./0,5ml. W załączeniu poprawiony zał. nr 1.1 (poz. 58).

Pytanie 3: Czy w pakiecie Nr 1-leki poz. 15 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 0.50mg/2ml 20 poj. 2 amp.) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 4: Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1-leki poz. 15 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 0.50mg/2ml 20 poj. 2 amp.) **wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?**

ul. Grunwaldzka 48
42-700 Lubliniec

tel. +48 34 3532800
+48 34 3532810
fax +48 34 3562880
sekretariat@wsnlc.pl
www.wsnlc.pl

Izba Przyjęć
tel. +48 34 3532856



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5: Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1-leki poz. 15 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 0.50mg/2ml 20 poj. 2 amp.) **dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 6: Czy w pakiecie Nr 1-leki poz. 15 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 0.50mg/2ml 20 poj. 2 amp.) **Zamawiający wymaga, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?**

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 7: Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1-leki poz. 15 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 0.50mg/2ml 20 poj. 2 amp.) **wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?**

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy zapisów umowy

Pytanie 8: Czy Zamawiający w par. 7.7 zmieni zasady wstrzymania płatności w ten sposób, że dotyczyć to będzie wyłącznie wartości reklamowanych towarów, a nie całej dostawy? Obecny zapis grozi Wykonawcy rażącą stratą (np. w razie drobnych reklamacji jednostkowego produktu).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 9: Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 10.1.3 poprzez naliczanie jej od wartości reklamowanych produktów, a nie faktur za ostatni kwartał? Obecna kara grozi Wykonawcy rażącą stratą.?

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis w §10 pkt 1.3 w następujący sposób: „w wysokości 1% wartości faktury z reklamowanej dostawy, za nie uwzględnienie uzasadnionych reklamacji; w takim przypadku obciążenie karą umowną może nastąpić jedynie po uprzednim bezskutecznym wezwaniu Wykonawcy na piśmie i wyznaczenie mu dodatkowego terminu na usunięcie naruszeń”.

Dotyczy części 1, poz. 66

Pytanie 10: Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, takiej samej postaci i w takim samym stosunku ilościowym jak produkt opisany w SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy części 2

Pytanie 12: Czy Zamawiający wymaga aby Cefuroximum 1,5 w pakiecie 2 pozycja 31 posiadał wszystkie drogi podania domięśniowo, dożylnie i do infuzji zgodnie z CHPL produktu?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 13: Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 2 pozycja 29 aby Ceftazidimum zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Dotyczy części 1

Pytanie 14: Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 66 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy części 1, poz. 49

Pytanie 15: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75g o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy; oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Powyższe informacje należy traktować jako integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

p.o. Dyrektora
Wojewódzkiego Szpitala Neuropsychiatrycznego
im. dr. Emila Cyrana

Małgorzata Witkowska