



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU

51-124 Wrocław, ul. H. Kamińskiego 73a
telefony: centrala 71 32 70 100, fax 71 32 54 101
www.wssk.wroc.pl

Wrocław, dnia 14.09.2015 r.

Szp/FZ- 43/ 434 /2015

INFORMACJA NR 1 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 73 a zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 907 ze zm.), jako kierownik Zamawiającego, przekazuje treść zapytania wraz z wyjaśnieniem do postępowania na „Dostawę leków różnych”

Pytanie Nr 1

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone 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 Nr 1

Zamawiający informuje iż należy podać pełne ilości opakowań. Przy wartości mniejszej lub równej 0,5 należy zaokrąglić w dół, powyżej wartości 0,5 zaokrąglić w górę.

Pytanie Nr 2 – dotyczy pakietu nr 2 poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź Nr 2

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci oferowanych preparatów - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, natomiast nie wyraża zgody na zmianę postaci fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie.

Pytanie Nr 3

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiołki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

Odpowiedź Nr 3

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie Nr 4

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu:

- Czy należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji;
- Czy należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji;
- Czy Zamawiający wykreśli pozycję?

Odpowiedź Nr 4

Zamawiający informuje iż w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy wycenić lek po ostatniej cenie oraz podać pod pakietem informację o zakończonej produkcji.

Pytanie Nr 5 – dotyczy Pakietu nr 3 poz. 4

W Pakiecie 3, pozycja 4, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została zakończona i nie jest on dostępny na rynku. Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w tej sytuacji:

- Czy należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji;
- Czy należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji;
- Czy Zamawiający wykreśli pozycję?

Odpowiedź Nr 5

Zamawiający informuje iż w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy wycenić lek po ostatniej cenie oraz podać pod pakietem informację o zakończonej produkcji.

Pytanie Nr 6 – dotyczy Pakietu nr 39 poz. 14 i 15

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 39 poz. 14 i 15 (Meropenem 1 i 0,5 fiol. x 10) wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych lub podejrzewana jest o taki związek?

Odpowiedź Nr 6

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 39 poz. 14 i 15 leku meropenem, który posiada zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych lub podejrzewana jest o taki związek.

Pytanie Nr 7 – dotyczy Pakietu nr 39 poz. 14 i 15

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 39 poz. 14 i 15 (Meropenem 1 i 0,5 fiol. x 10) wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę?

Odpowiedź Nr 7

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 39 poz. 14 i 15 leku meropenem, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę.

Pytanie Nr 8 – dotyczy Pakietu nr 10 poz. 4 i 2

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie Nr 10 poz. 4 i 2 (Budesonide(Pulmicort) 0,125 i 0,25 mg amp.inh. x 20) posiadał zarejestrowane wskazanie u pacjentów z zespołem krupu- ostrym zapaleniem krtani, tchawicy i oskrzeli-niezależnie od etiologii ?

Odpowiedź Nr 8

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 10 poz. 4 i 2 (Budesonide(Pulmicort) 0,125 i 0,25 mg amp.inh. x 20) aby posiadał zarejestrowane wskazanie u pacjentów z zespołem krupu - ostrym zapaleniem krtani, tchawicy i oskrzeli-niezależnie od etiologii.

Pytanie Nr 9 – dotyczy Pakietu nr 10 poz. 4, 2 i 3

Czy w pakiecie Nr 10 poz. 4, 2 i 3 (Budesonide (Pulmicort) 0,125 ; 0,25 i 0,50 mg amp.inh. x 20) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź Nr 9

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 10 poz. 4, 2 i 3 (Budesonide(Pulmicort) 0,125 i 0,25 mg amp.inh. x 20) po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia.

Pytanie Nr 10 – dotyczy Pakietu nr 10 poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 10 poz. 2 (Budesonide 0,25 mg amp. inh. x 20) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź Nr 10

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 10 poz. 2 (Budesonide 0,25 mg amp. inh. x 20), którego zawartość po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin.

Pytanie Nr 11 – dotyczy Pakietu nr 10 poz. 4, 2 i 3

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 10 poz. 4, 2 i 3 (Budesonide (Pulmicort) 0,125 ; 0,25 i 0,50 mg amp. inh. x 20) r wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?

Odpowiedź Nr 11

Zamawiający wymaga aby zaoferowane produkty w pakiecie nr 10 poz. 2, 3, 4 pochodziły od tego samego producenta. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie Nr 12 – dotyczy Pakietu nr 1 poz. 38

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 38 (Metoprolol succinas 50 mg tabl.) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?

Odpowiedź Nr 12

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 1 poz. 38 (Metoprolol succinas 50 mg tabl.), aby posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków.

Pytanie Nr 13 – dotyczy Pakietu nr 35

Czy Zamawiający potwierdza, że w opisie w specyfikacji leku ATG w pakiecie 35 nazwa „opakowanie” definiuje 1 fiolkę a’ 5ml leku ATG?

Odpowiedź Nr 13

Zamawiający wykreśla z Pakietu nr 35 Formularz asortymentowo-cenowy, kolumna nr 3 nazwę ATG.

Pytanie Nr 14 – dotyczy Pakietu nr 2 poz. 18

Prosimy o dopuszczenie wyceny preparatu probiotycznego będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającego w swoim składzie dwa szczepy bakterii probiotycznych - Lactobacillus rhamnosus (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) oraz Lactobacillus helveticus w łącznej ilości 2 mld CFU/kapsułkę.

Odpowiedź Nr 14

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie Nr 15 – dotyczy Pakietu nr 2 poz. 18

Prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia oferty w postaci preparatu probiotycznego będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającego w swoim składzie najlepiej ze wszystkich przebadany szczep Lactobacillus rhamnosus GG (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) w stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę.

Odpowiedź Nr 15

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie Nr 16 – dotyczy Pakietu nr 1 poz. 10

Czy w pakiecie 1, pozycja 10, Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniu po 60 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź Nr 16

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie Nr 17 – dotyczy Pakietu nr 1 poz. 15

Czy w pakiecie 1, pozycja 15, Zamawiający miał na myśli dawkę 6,25mg? Dawka 6,5mg wymaganego leku nie istnieje.

Odpowiedź Nr 17

Zamawiający informuje iż w Pakiecie nr 1 poz. 15 winna być dawka leku 6,25 mg.

Pytanie Nr 18 – dotyczy Pakietu nr 1 poz. 28

W pakiecie 1, pozycja 28, Zamawiający wymaga wyceny leku, który nie jest obecnie produkowany. Prosimy o określenie jak postąpić w takiej sytuacji:

- Czy należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji;
- Czy należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji;
- Czy Zamawiający wykreśli pozycję?

Odpowiedź Nr 18

Zamawiający informuje iż w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy wycenić lek po ostatniej cenie oraz podać pod pakietem informację o zakończonej produkcji.

Pytanie Nr 19 – dotyczy Pakietu nr 1 poz. 29

Czy w pakiecie 1, pozycja 29, Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniu po 200 dawek? Opakowanie wymagane przez Zamawiającego nie istnieje.

Odpowiedź Nr 19

Zamawiający informuje iż należy wycenić lek zgodnie z dostępnością $x 11g=200$ dawek.

Pytanie Nr 20 – dotyczy Pakietu nr 1 poz. 30

W pakiecie 1, pozycja 30, Zamawiający wymaga wyceny leku, który nie jest obecnie produkowany. Prosimy o określenie jak postąpić w takiej sytuacji:

- Czy należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji;
- Czy należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji;
- Czy Zamawiający wykreśli pozycję?

Odpowiedź Nr 20

Zamawiający informuje iż w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy wycenić lek po ostatniej cenie oraz podać pod pakietem informację o zakończonej produkcji.

Pytanie Nr 21 – dotyczy Pakietu nr 1 poz. 38

Czy w pakiecie 1, pozycja 38, Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Tylko taki lek jest dostępny na rynku.

Odpowiedź Nr 21

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 1 poz. 38 leku w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie Nr 22 – dotyczy Pakietu nr 1 poz. 58

Czy w pakiecie 1, pozycja 58, Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniu po 30 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem ilości? Tylko takie opakowanie jest dostępne na rynku.

Odpowiedź Nr 22

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 1 poz. 58 leku w opakowaniu po 30 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie Nr 23 – dotyczy Pakietu nr 2 poz. 7

Czy w pakiecie 2, pozycja 7, Zamawiający dopuści wycenę leku w dawce 200mg?

Odpowiedź Nr 23

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 2 poz. 7 leku w dawce 200mg.

Pytanie Nr 24 – dotyczy Pakietu nr 2 poz. 9

Czy w pakiecie 2, pozycja 9, Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletek do rozgryzania i żucia? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź Nr 24

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 2 poz. 9 leku w postaci tabletek do rozgryzania i żucia.

Pytanie Nr 25 – dotyczy Pakietu nr 2 poz. 18

Czy w pakiecie 2, pozycja 18, Zamawiający dopuści wycenę leku Lacidofil * 60kaps.(6bl.)? Obecny opis zawarty w SIWZ jest bardzo ograniczony i uniemożliwia określenie konkretnego leku, wymaganego przez Zamawiającego.

Odpowiedź Nr 25

*Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 2 poz. 18 wycenę leku * 60kaps.(6bl.).*

Pytanie Nr 26 – dotyczy Pakietu nr 2 poz. 19

Czy w pakiecie 2, pozycja 19, Zamawiający dopuści wycenę leku Floractin krople 5ml? Obecny opis zawarty w SIWZ jest bardzo ograniczony i uniemożliwia określenie konkretnego leku, wymaganego przez Zamawiającego.

Odpowiedź Nr 26

Zamawiający dopuszcza do wyceny w pakiecie nr 2 poz. 19 „krople 5ml”.

Pytanie Nr 27 – dotyczy Pakietu nr 2 poz. 27

Czy w pakiecie 2, pozycja 27, Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniu po 30 sztuk? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź Nr 27

Zamawiający dopuszcza do wyceny w pakiecie nr 2 poz. 27 w opakowaniu po 30 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie Nr 28 – dotyczy Pakietu nr 2 poz. 37

W pakiecie 2, pozycja 37, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została zakończona i nie posiada on żadnych zamienników. Prosimy o określenie jak postąpić w takiej sytuacji:

- Czy należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji;
- Czy należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji;
- Czy Zamawiający wykreśli pozycję?

Odpowiedź Nr 28

Zamawiający informuje iż w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy wycenić lek po ostatniej cenie oraz podać pod pakietem informację o zakończonej produkcji.

Pytanie Nr 29 – dotyczy Pakietu nr 2 poz. 40

Czy w pakiecie 2, pozycja 40, Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletek dojelitowych?

Odpowiedź Nr 29

Zamawiający dopuszcza do wyceny w pakiecie nr 2 poz. 40 lek Sulfasalazin x 50 tabl.

Pytanie Nr 30 – dotyczy Pakietu nr 3 poz. 4

Czy w pakiecie 3, pozycja 4, Zamawiający dopuści Calcium Gluconate 10% 50amp.po10ml? Pozwoli to na złożenie oferty korzystniejszej cenowo.

Odpowiedź Nr 30

Zamawiający dopuszcza do zaoferowania w pakiecie nr 3 poz. 4 Calcium Gluconate 10% 50 amp. po10ml z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie Nr 31 – dotyczy Pakietu nr 3 poz. 10

W pakiecie 3, pozycja 10, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została zakończona i nie posiada on żadnych zamienników. Prosimy o określenie jak postąpić w takiej sytuacji:

- Czy należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji;
- Czy należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji;
- Czy Zamawiający wykreśli pozycję?

Odpowiedź Nr 31

Zamawiający informuje iż w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy wycenić lek po ostatniej cenie oraz podać pod pakietem informację o zakończonej produkcji.

Pytanie Nr 32 – dotyczy Pakietu nr 3 poz. 11

Czy w pakiecie 3, pozycja 11, Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniu po 50 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Nr 32

Zamawiający dopuszcza do wyceny w pakiecie nr 3 poz. 11 lek w opakowaniu po 50 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie Nr 33 – dotyczy Pakietu nr 4 poz. 31

Czy w pakiecie 4, pozycja 31, Zamawiający dopuści wycenę leku Sulfacetamidum 10% krople d/oczu0.5ml*12? Wymagany przez Zamawiającego lek „Sulfacetamidum N”, nie istnieje.

Odpowiedź Nr 33

*Zamawiający dopuszcza do wyceny w pakiecie nr 4 poz. 31 lek Sulfacetamidum 10% krople d/oczu0.5ml*12.*

Pytanie Nr 34 – dotyczy Pakietu nr 6 poz. 3

Czy w pakiecie 6, pozycja 3, Zamawiający miał na myśli dawkę 250mg?

Odpowiedź Nr 34

Zamawiający informuje iż w Pakiecie nr 6 poz. 3 oczekuje zaoferowania leku w dawce 250mg. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie Nr 35 – dotyczy Pakietu nr 6 poz. 6

Czy w pakiecie 6, pozycja 6, Zamawiający dopuści wycenę tabletek dojelitowych? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź Nr 35

Zamawiający dopuszcza do wyceny w pakiecie nr 6 poz. 6 lek w postaci tabletek dojelitowych.

Pytanie Nr 36 – dotyczy Pakietu nr 6 poz. 6

W pakiecie 6, pozycja 6, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została zakończona i nie posiada on żadnych zamienników. Prosimy o określenie jak postąpić w takiej sytuacji:

- Czy należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji;
- Czy należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji;
- Czy Zamawiający wykreśli pozycję?

Odpowiedź Nr 36

Zamawiający informuje iż w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy wycenić lek po ostatniej cenie oraz podać pod pakietem informację o zakończonej produkcji.

Pytanie Nr 37 – dotyczy Pakietu nr 6 poz. 21

Czy w pakiecie 6, pozycja 21, Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniu po 1000 szt.? Pozwoli to na złożenie oferty korzystniejszej cenowo.

Odpowiedź Nr 37

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, op. x 10 tabl. Jednocześnie Zamawiający dopuszcza zaznaczenie opakowania zbiorczego np. 100 op. x 10 tabl.

Pytanie Nr 38 – dotyczy Pakietu nr 6 poz. 27

W pakiecie 6, pozycja 27, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została zakończona i nie posiada on żadnych zamienników. Prosimy o określenie jak postąpić w takiej sytuacji:

- Czy należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji;
- Czy należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji;
- Czy Zamawiający wykreśli pozycję?

Odpowiedź Nr 38

Zamawiający informuje iż w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy wycenić lek po ostatniej cenie oraz podać pod pakietem informację o zakończonej produkcji.

Pytanie Nr 37a – dotyczy Pakietu nr 7 poz. 4

Czy w pakiecie 7, pozycja 4, Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniu po 5 szt.? Pozwoli to na złożenie oferty korzystniejszej cenowo.

Odpowiedź Nr 37a

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie Nr 38a – dotyczy Pakietu nr 8 poz. 9

W pakiecie 8, pozycja 9, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została zakończona i nie posiada on żadnych zamienników. Prosimy o określenie jak postąpić w takiej sytuacji:

- Czy należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji;
- Czy należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji;
- Czy Zamawiający wykreśli pozycję?

Odpowiedź Nr 38a

Zamawiający informuje iż w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy wycenić lek po ostatniej cenie oraz podać pod pakietem informację o zakończonej produkcji.

Pytanie Nr 39 – dotyczy Pakietu nr 11 poz. 3

Czy w pakiecie 11, pozycja 3, Zamawiający miał na myśli dawkę 10mcg/dawkę? Wymagana przez Zamawiającego dawka 100mcg/dawkę, nie istnieje.

Odpowiedź Nr 39

Zamawiający informuje iż w Pakiecie nr 11 poz. 3 oczekuje zaoferowania leku 10mg/dawkę.

Pytanie Nr 40 – dotyczy Pakietu nr 12 poz. 7

Czy w pakiecie 12, pozycja 7, Zamawiający miał na myśli dawkę 0,05mg/g? Wymagana przez Zamawiającego dawka 0,005 nie istnieje w postaci maści. Dostępne są leki w postaci maści w dawce 0,05mg/g lub w postaci kremu 0,5mg/g.

Odpowiedź Nr 40

Zamawiający informuje iż w Pakiecie nr 12 poz. 7 oczekuje zaoferowania leku w dawce 0,05mg/g.

Pytanie Nr 41 – dotyczy Pakietu nr 12 poz. 8

Czy w pakiecie 12, pozycja 8, Zamawiający miał na myśli dawkę 0,5mg/g? Wymagana przez Zamawiającego dawka 0,005 nie istnieje w postaci maści. Dostępne są leki w postaci maści w dawce 0,05mg/g lub w postaci kremu 0,5mg/g.

Odpowiedź Nr 41

Zamawiający informuje iż w Pakiecie nr 12 poz. 8 oczekuje zaoferowania leku w dawce 0,05mg/g.

Pytanie Nr 42 – dotyczy Pakietu nr 12 poz. 14

Czy w pakiecie 12, pozycja 14, Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniu po 120ml? Wymagane przez Zamawiającego opakowanie nie jest już produkowane.

Odpowiedź Nr 42

Zamawiający dopuszcza do wyceny w pakiecie nr 12 poz. 14 lek w opakowaniu po 120ml.

Pytanie Nr 43 – dotyczy Pakietu nr 13 poz. 7

Czy w pakiecie 13, pozycja 7, Zamawiający dopuści leku w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź Nr 43

Zamawiający dopuszcza do wyceny w pakiecie nr 13 poz. 7 lek w postaci tabletek powlekanych.

Pytanie Nr 44 – dotyczy Pakietu nr 15 poz. 1

Czy w pakiecie 15, pozycja 1, Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletek? Wymagana przez Zamawiającego postać nie istnieje.

Odpowiedź Nr 44

Zamawiający dopuszcza do wyceny w pakiecie nr 15 poz. 1 lek w postaci tabletek, pod warunkiem iż nie będą to tabletki rozpuszczalne.

Pytanie Nr 45 – dotyczy Pakietu nr 15 poz. 23 i 24

Czy w pakiecie 15, pozycje 23 oraz 24, Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź Nr 45

Zamawiający dopuszcza do wyceny w pakiecie nr 15 poz. 23 i 24 lek w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie Nr 46 – dotyczy Pakietu nr 18 poz. 15

Czy w pakiecie 18, pozycja 15, Zamawiający miał na myśli lek w postaci tabletek rozpuszczalnych? Lek nie jest dostępny w postaci zwykłych tabletek. Dostępne są jedynie kapsułki oraz tabletki rozpuszczalne.

Odpowiedź Nr 46

Zamawiający dopuszcza do wyceny w pakiecie nr 18 poz. 15 lek w postaci kapsułek.

Pytanie Nr 47 – dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia faktury w formacie opisanym w Załączniku nr 2 do umowy?

Odpowiedź Nr 47

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie Nr 48 – dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 9 ust. 1 pkt 1) projektu umowy do 0,1% wartości umownej brutto niedostarczonej partii towaru za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź Nr 48

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie Nr 49 – dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 9 ust. 1 pkt 2) projektu umowy do 5% wartości umownej brutto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź Nr 49

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie Nr 50 – dotyczy Pakietu nr 51

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 51 płyn typu BSS w plastikowej butelce?

Odpowiedź Nr 50

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie Nr 51

W Rozdziale VI pkt. 2 lit. B SIWZ Zamawiający wymaga dołączenia do oferty koncesji, zezwolenia lub licencji na podjęcie działalności gospodarczej w zakresie objętym zamówieniem publicznym. Zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z dn. 2010 r. Nr 107 poz. 679) nie są wymagane specjalne koncesje, zezwolenia ani licencje na podjęcie działalności gospodarczej w zakresie objętym niniejszym zamówieniem. Ponieważ przedmiotem zamówienia w niniejszym postępowaniu w Pakiecie nr 51 jest produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do złożenia zamiast tego dokumentu – oświadczenia o braku wymogu posiadania go dla wyrobów medycznych.

Odpowiedź Nr 51

Zamawiający informuje iż dla Pakietu nr 51 nie wymaga dołączenia do oferty koncesji, zezwolenia lub licencji na podjęcie działalności gospodarczej w zakresie objętym zamówieniem publicznym.

Pytanie Nr 52 – dotyczy Pakietu nr 51

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od możliwości składania zamówień z adnotacją „cito” lub „na ratunek” dla wyrobów medycznych z Pakietu nr 51 zważywszy na fakt, że oferowane przez Wykonawcę materiały wiskoelastyczne wykorzystywane są w planowanych zabiegach chirurgicznych i nie zachodzi potrzeba dostarczania ich w tak krótkim czasie.

Odpowiedź Nr 52

Zamawiający informuje iż dla Pakietu nr 51 odstępuje od wymogu składania zamówień z adnotacją „cito” lub „na ratunek”.

Pytanie Nr 53 – dotyczy Pakietu nr 51

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw wyrobów medycznych z Pakietu nr 51 do 2 dni roboczych od daty otrzymania zamówienia, zważywszy na fakt, że wykorzystywane są one w planowanych zabiegach chirurgicznych i nie zachodzi potrzeba dostarczania ich w tak krótkim czasie?

Odpowiedź Nr 53

Zamawiający dla Pakietu nr 51 nie wyraża zgody na wydłużenie terminu dostawy do 2 dni roboczych od daty otrzymania zamówienia.

Pytanie Nr 54 – dotyczy Pakietu nr 58 - szczepionki p/WZW oraz tężcowi

Jako producent asortymentu zawartego w pakiecie nr 58 - szczepionki p/WZW oraz tężcowi zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie terminu dostawy dla tego pakietu: do 3 dni roboczych oraz terminu dostawy na CITO: do 24 godzin.

Pragniemy zaznaczyć, że w poprzednim postępowaniu na ten asortyment Zamawiający wyraził zgodę na powyższe.

Odpowiedź Nr 54

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 58 szczepionki p/WZW oraz tężcowi z terminem dostawy do 3 dni roboczych oraz terminem dostawy na CITO: do 24 godzin.

Powyższa informacja stanowi integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia i dotyczy wszystkich Wykonawców biorących udział w w/w postępowaniu. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.

Z UPOWAŻNIENIEM DYREKTORA
Z-ca DYREKTORA
ds. Finansów i Administracji
mgr inż. Jadwiga Raziuk