

Szczecin, dn. 18.12.2013 r.

znak sprawy: ZP/220/99/13

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę środków przeciwbólowych, znieczulających, antybakteryjnych immunosupresyjnych, przeciwnowotworowych, witamin oraz innych leków a także wyrobów medycznych

Wyjaśnienie nr 1

W związku z wpływieniem do Zamawiającego pytań dotyczącego treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Wykonawca nr 1

Zwracamy się do Państwa z prośbą o odpowiedź na poniższe pytania:

Pytanie nr 1

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz **różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania** np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, kapsułki twardej, tabletki powlekanej lub drażowanej (amp. za fiolkę i odwrotnie; krem, żel za maść lub odwrotnie)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, z uwagi na to, że każdy lek ma inne zastosowanie, i nie zawsze inna postać leku od wskazanego w SIWZ może być zastosowana w konkretnym przypadku.

Pytanie nr 2

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań przeliczyć tak, aby liczba sztuk (tabl,draż,amp,kaps,fiol,gramów,kg) była zgodna ze SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, jest to pytanie zbyt ogólne.

Pytanie nr 3

Jaką ilość opakowań wycenić jeżeli z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa np.32,33 opak? Czy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę czy podawać ilość z 2 miejscami po przecinku

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraził zgody na pyt. nr 2 w związku z powyższym pytanie jest bezzasadne.

Pytanie nr 4

Czy w związku ze zmianą listy refundacyjnej od dnia 01.01.2014 r. bylibyście Państwo skłonni do zmiany terminu otwarcia ofert na 13.01.2014 r.?

Ponadto okres urlopowy okres świąteczno-noworoczny znacząco utrudnia kontakt z przedstawicielami producentów w sprawie specjalnych warunków handlowych a zmiana terminu pozwoli na prawidłowe i jak najkorzystniejsze dla Państwa, przygotowanie oferty przetargowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na przesunięcie terminu składania i otwarcia ofert.

Wykonawca nr 2

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z zadania 1 pozycji 3,5,13,26 co umożliwi złożenie atrakcyjnej oferty po cenach producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z zadania 12 pozycji 3 co umożliwi złożenie atrakcyjnej oferty po cenach producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Wykonawca nr 3

1. Czy Zamawiający w zadaniu nr 1 w poz 19 wyrazi zgodę na zmianę postaci Thiamazolium tabl na tabl powlekaną?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

2. Czy Zamawiający w zadaniu nr 1 w poz 27 zezwoli na zaproponowanie Formoterolum fumaratum dihydratum proszek do inh w kaps 12mcg x 120 kaps w ilości 10op

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

3. Czy Zamawiający w zadaniu nr 1 w poz 28 i 29 pozwoli na zaferowanie Pantoprazolum 20mg i 40mg po 100 tabl ? Jeśli tak to proszę o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań, czy zaokrąglić w górę, czy podać do dwóch miejsc po przecinku

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. W takim przypadku należy dokonać zaokrąglenia do pełnych opakowań w górę.

4. Czy Zamawiający w zadaniu nr 1 w poz 46 pozwoli na zaferowanie Bobik K 2mg x 30 kaps? Jeśli tak to proszę o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań, czy zaokrąglić w górę, czy podać do dwóch miejsc po przecinku

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. W takim przypadku należy dokonać zaokrąglenia do pełnych opakowań w górę.

5. Czy Zamawiający w zadaniu nr 1 w poz 51 pozwoli na zaferowanie Vinpocetinum 5mg x 90 tabl ? jeśli tak to prosze o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań, czy zaokrąglić w górę, czy podać do dwóch miejsc po przecinku

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. W takim przypadku należy dokonać zaokrąglenia do pełnych opakowań w górę.

6. Czy Zamawiający w zadaniu nr 1 w poz 52 pozwoli na zaferowanie Caccii carbonas praecipitatus 500mg x 200 kaps ? jeśli tak to proszę o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań, czy zaokrąglić w górę, czy podać do dwóch miejsc po przecinku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. W takim przypadku należy dokonać zaokrąglenia do pełnych opakowań w górę.

7. Czy Zamawiający w zadaniu nr 4 w poz 11 i 12 pozwoli na zaferowanie Rosuvastatin x 28 tabl powl.? Jeśli tak to proszę o podanie w jaki sposób p przeliczyć ilość opakowań, czy zaokrąglić w górę, czy podać do dwóch miejsc po przecinku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. W takim przypadku należy dokonać zaokrąglenia do pełnych opakowań w górę.

8. Czy Zamawiający w zadaniu nr 6 w poz 1 i 2 pozwoli na zaferowanie paracetamolium x 10butelek od jednego producenta, jeśli tak to proszę o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań , czy zaokrąglić w górę, czy podać do dwóch miejsc po przecinku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. W takim przypadku należy dokonać zaokrąglenia do pełnych opakowań w górę.

9. Czy Zamawiający w zadaniu nr 10 w poz 3 pozwoli na zaferowanie Ceftazidimum 1g x 1 fiolka w ilości 12000op

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

10. Czy Zamawiający w zadaniu nr 10 w poz 3 i 4 pozwoli na zaferowanie Ceftazidimum od różnych producentów z uwagi na brak na rynku Ceftazidimum 1g x 10 fiol

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

11. Czy Zamawiający w zadaniu nr 12 w poz 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Potarek 610mg x 100 kaps o zmodyfikowanym uwalnianiu
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.
12. Czy Zamawiający, w pakiecie 10 pozycja 3 wymaga, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby preparat spełniał wymagania określone w SIWZ.
13. Czy Zamawiający wymaga aby Midanium w pakiecie 5 pozycja 3,4,5 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, dzięki czemu okres trwałości do użycia wynosi 5 lat?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby preparat spełniał wymagania określone w SIWZ.

Wykonawca nr 4

1. Czy Zamawiający w pakiecie 10 pozycja 6 wymaga, aby Cefuroksym miał w rejestracji wskazanie do stosowania min. zakażeniu skóry i tkanek miękkich, zakażenia kości i stawów, zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych, zapobieganie zakażeniom w chirurgii w okresie okołoperacyjnym?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby preparat spełniał wymagania określone w SIWZ.
2. Czy Zamawiający w pakiecie 10 pozycja 6 wymaga, aby Cefuroxym był stosowany bez ograniczeń wiekowych (od 1 dnia życia)?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby Cefuroxym był stosowany bez ograniczeń wiekowych.
3. Czy Zamawiający w pakiecie 10 pozycja 6 wymaga, aby Cefuroxym był pakowany w fiolki do 30 ml?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.
4. Czy Zamawiający, w pakiecie 10 pozycja 3 wymaga, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji.
5. Czy Zamawiający w pakiecie 10 pozycja 3 wymaga, aby Ceftazidimum miał w rejestracji wskazanie do stosowania m.in. przy zakażeniach wewnątrz jamy brzusznej, zakażeniu dróg moczowych, bakteriemii, zakażeniu skóry i tkanek miękkich?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
6. Czy Zamawiający wymaga aby Midanium w pakiecie 5 pozycja 3, 4 i 5 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, dzięki czemu okres trwałości do użycia wynosi 5 lat?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby preparat spełniał wymagania określone w SIWZ.

Wykonawca nr 5

1. Czy w związku z tym, że produkty lecznicze w zakresie Zadania nr 24 są sprowadzane w ramach importu docelowego, Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu dostarczenia aktualnych dokumentów dopuszczających oferowany produkt leczniczy?
Odpowiedź: Zamawiający w zadaniu nr 24 wymaga zaoferowania wyrobu medycznego, co potwierdził zmianą dokonaną w Ogłoszeniu o zmianie ogłoszenia, w związku z powyższym należy w tym zadaniu zaoferować wyrób medyczny a nie produkt leczniczy.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania nr 6 pozycji nr 1 i utworzenie nowego pakietu? *Zgoda na powyższe umożliwi przystąpienie większej ilości Wykonawców i złożenie konkurencyjnej oferty cenowej.*

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na jakiegokolwiek wydzielenia.

Wykonawca nr 6

Zapytanie dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na produkt „Methylprednisoloni natrii succinas” Pakiet NR 11.

Wnosimy o wyodrębnienia z Pakietu nr 11 poz. Methylprednisoloni natrii succinas 1000 mg i Methylprednisoloni natrii succinas 250 mg oraz na dopuszczenie w Pakiecie nr 11 produktów: Meprelon, 1 fiolka z proszkiem, zawierająca 1000 mg metyloprednizolonu oraz Meprelon, 1 fiolka z proszkiem, zawierająca 250 mg metyloprednizolonu i 1 ampułka z 5 ml rozpuszczalnika

Dopuszczenie w/w rozwiązania umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów, dzięki czemu Zamawiający uzyska znacznie korzystniejsze ceny w przedmiotowym postępowaniu. W obecnym kształcie warunki pakietu nr 11 wypełnia tylko jeden producent, co powoduje konieczność poniesienia nadmiernych kosztów zakupu.

Należy dodatkowo nadmienić, że Meprelon 1000 mg, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji, zgodnie z Art. 2. Pkt. 13 USTAWY z dnia 12 maja 2011 r. „O refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych” spełnia definicję leku odpowiednika „*lek zawierający tę samą substancję czynną oraz mający te same wskazania i tę samą drogę podania przy braku różnic postaci farmaceutycznej*”.

Informuję dodatkowo, że Meprelon 1000 mg, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji od 1 listopada 2013 r. znajduje się w wykazie leków refundowanych, a jego urzędowa cena zbytu (52,57 zł) wyznacza limit refundacyjny dla metyloprednizolonu w formie iniekcyjnej. Nadmieniam, że zgodnie z Art. 9. Pkt 1. ww. ustawy „Świadczeniodawca w celu realizacji świadczeń gwarantowanych jest obowiązany nabywać leki, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyroby medyczne po cenie nie wyższej niż urzędowa cena zbytu powiększona o marżę nie wyższą niż urzędowa marża hurtowa, a w przypadku nabywania od podmiotu innego niż przedsiębiorca prowadzący obrót hurtowy w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne – po cenie nie wyższej niż urzędowa cena zbytu.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na jakiegokolwiek wydzielenia.

Wykonawca nr 7

1. Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, jest to pytanie zbyt ogólne.

2. 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 (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraził zgody na pyt. nr 1 w związku z powyższym pytanie jest bezzasadne.

3. Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej, oraz ampułkę za fiolkę, fiolkę za ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Proszę o doprecyzowanie czy zapis w SIWZ w punkcie III, 5 „*W przypadku występowania w danym zadaniu produktu leczniczego o tym samym składzie chemicznym, ale w*

różnych postaciach np. tabletki, ampułka, inj., fiolka Wykonawca ma obowiązek zaoferowania produktu leczniczego jednego producenta. W przypadku, gdy Wykonawca w takim zadaniu zaoferuje produkt leczniczy różnych producentów jego oferta zostanie na tym zadaniu odrzucona” dotyczy tylko pakietów pod którymi jest informacja: ” Wszystkie dawki produktu leczniczego o tej samej nazwie międzynarodowej wyszczególnione w danym pakiecie muszą pochodzić od jednego producenta” ?*

Odpowiedź: Powyższy zapis cyt. „dotyczy tylko pakietów pod którymi jest informacja” należy rozumieć w ten sposób, że wymóg zaoferowania **produktu leczniczego jednego producenta dotyczy wyłącznie tych zadań określonych w Formularzu cen jednostkowych pod którymi jest zapis o treści: „Wszystkie dawki produktu leczniczego o tej samej nazwie międzynarodowej muszą pochodzić od jednego producenta”.**

5. W zadaniu 4 w poz.1-3 zgodnie z zapisem pod pakietem: „wszystkie dawki produktu leczniczego o tej samej nazwie międzynarodowej muszą pochodzić od jednego producenta”, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leków do inj. (poz.2 i 3) od jednego producenta, a lek w postaci tabl.(poz.1) od innego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli na zaoferowanie korzystniejszej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Wykonawca nr 8

1. Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z zadania 4 pozycji 2 oraz 3 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 6 pozycji 1 oraz 2 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający .nie wyraża zgody.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 20 pozycja 1 roztworu zmodyfikowanej żelatyny 3% w zbilansowanym roztworze elektrolitów w opakowaniu worek 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższą propozycję.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 20 pozycji 2 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby w przypadku odstąpienia przez Kupującego od umowy (paragraf 10 ustęp 1b) kara naliczana była od wartości niezrealizowanej wartości umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Wykonawca nr 9

Dotyczy zadania nr 10 nw. pozycji i utworzenie nowego pakietu?

Poz. 3 Ceftazidimum prosz. d/sp. roztw. d/wstrz1 g - 1200 x 10 fiol.

poz. 4 Ceftazidimum inj. 0,25 g-10 x 10 fiol.

poz. 6 Cefuroximum natricum inj. 0,75 g-70 000 x 1 fiol.

Pozytywne rozpatrzenie nasej prośby pozwoli na udział w postępowaniu większej liczbie uczestników i umożliwi uzyskanie przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Wykonawca nr 10

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 10 ust. 1 lit. a) do 0,1% wartości brutto zamówionej lub zareklamowanej partii za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 10 ust. 1 lit. b) do 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Wykonawca nr 11

Pyt. 1 dotyczy pakietu nr 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w ww. postępowaniu w zadaniu nr 23 leku Binocrit? Lek ten był już stosowany w Państwa Ośrodku, posiada w zakresie leczenia pacjentów Hemodializowanych rejestrację drogi podania dożylną. Droga podania podskórna jest możliwa w przypadku pacjentów z niedokrwistością wywołaną chemioterapią oraz u pacjentów dorosłych zakwalifikowanych do dużych operacji ortopedycznych w trybie planowym. Binocrit jest aktualnie dostępny w najszerszym zakresie dawek wśród oferowanych na polskim rynku.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 2 dotyczy pakietu nr 15

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat Dobutamin Sandor 250 mg, proszek do sporządzania roztworu do infuzji x 1 fiołka z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Wykonawcy, którzy powołują się na wyżej zaakceptowane przez Zamawiającego dopuszczenia, we własnym zakresie winni dokonać modyfikacji Formularza cen jednostkowych/ Formularza oferty. Jednocześnie zaleca się aby w zmienionych pozycjach wykonawcy wyróżnili tekst innym kolorem, pogrubieniem etc.

Zamawiający niniejszym pismem doprecyzował zapisy SWZ oraz dopuszczył niektóre propozycje zgłaszane przez Wykonawców.

Odpowiedzi na pytania Wykonawców Zamawiający zamieszcza na więcej niż 6 dni przed upływem terminu składania ofert, w związku z powyższym Zamawiający nie przedłuża terminu składania i otwarcia ofert.

Termin składania ofert upływa 03.01.2014 r. o godz. 10:00.

Warunki otwarcia ofert 03.01.2014 r. o godz. 11:00.

.....
Dyrektor SPSK-2