



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY**

71 – 455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Centrala tel.: (91) 813 90 00, fax.: (91) 813 90 09
Strona internetowa: www.spwsz.szczecin.pl
NIP 851-25-37-954 REGON: 000290274
PKO BP S.A. 40 1020 4795 0000 9102 0302 3025



Nasz znak:
NZ/220/69/W2/2015

Data:
28.08.2015 r.

WYJAŚNIENIE I ZMIANA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dotyczy: przetargu nieograniczonego znak: NZ/220/69/2015 pn. Dostawa różnych produktów leczniczych w tym produktów kosmetycznych oraz immunoglobuliny, produktów do żywienia pozajelitowego, produktu jednorazowego użytku oraz środka dezynfekcyjnego dla SPWSZ w Szczecinie

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2013 r. poz. 907 ze zm.) Samodzielny Publiczny Wojewódzki Szpital Zespólny w Szczecinie, jako Zamawiający, informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego znak j. w. zostały złożone pytania do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz zmieniono jej treść:

Pytania Wykonawców:

ZESTAW 12

1. W związku z informacją o stałym wstrzymaniu obrotu produktem leczniczym opisanym w zadaniu 13 pozycja 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Vamin 14 – roztwór aminokwasów bez elektrolitów o stężeniu 8,5%. Ponadto Vamin 14 jest produktem niskosmolarnym i można go podawać do żyły obwodowej.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

2. Dotyczy § 3 ustęp 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych w przypadku opóźnień w dostawach i ustanowi karę na poziomie 2% wartości zamówienia za każdy dzień/godzinę* zwłoki. Ustalona przez Zamawiającego kara na poziomie 100,00 zł za każdy dzień/godzinę zwłoki w dostawie jest wyraźnie zawyżona.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Dotyczy § 3 ustęp 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie wysokości minimalnej kary, tj. kwoty 200,00 zł w przypadku zakupu interwencyjnego.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Dotyczy § 3 ustęp 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Dotyczy § 2 ustęp 6. Czy Zamawiający zaakceptuje faktury wystawione przez wykonawcę zgodnie z obowiązującymi przepisami i przesłane w formie elektronicznej, w formacie PDF, co jest zgodne z zapisami Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 20 grudnia 2012 r. w sprawie przesyłania faktur w formie elektronicznej, zasad ich przechowywania oraz trybu udostępniania organowi podatkowemu lub organowi kontroli skarbowej (Dz. U. z 2012 r. poz. 1528) oraz ustawy z 11 marca 2004 o podatku od towarów i usług (DzU nr 54, poz. 535 ze zm.)?

Prosimy o podanie adresu poczty elektronicznej Zamawiającego, na który powinny być przesyłane faktury wykonawcy.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.



p.o. Dyrektor

(91) 81 39 011
(91) 81 39 014

**p.o. Z-ca Dyrektora
ds. Lecznictwa**

(091) 81 39 012

**Naczelną
Pielęgniarką**

(091) 81 39 016

**Główny
Księgowy**

(091) 81 39 015

ZESTAW 13

Dotyczy zadania nr 15 poz. 4 i 5:

Czy Zamawiający w zadaniu nr 15 poz. 4 i 5 dopuści produkt leczniczy o nazwie międzynarodowej Tocilizumab w postaci fiołki?

Opakowanie handlowe zawiera 1 fiołkę.

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

ZESTAW 14

DOTYCZY : zadanie nr 17 , sprawa nr NZ/220/69/2015

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 17 pozycji nr 1 (Adalimumabum) ?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 15

Pytanie 1 – do zadania 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gąbki pakowanej po 5 sztuk gdzie każda gąbka posiada osobne opakowanie?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2 – do zadania 27

Czy Zamawiający dopuści gąbkę zarejestrowaną jako wyrób medyczny?

Uzasadnienie:

W przedmiotowym postępowaniu świadczenie zdrowotne na gąbce kolagenowej z zawartością gentamycyny osiągnie ten sam rezultat przy zastosowaniu jednego, czy też drugiego konkurencyjnego wyrobu. Wniosek nasz podyktowany jest faktem, iż niczym istotnym nie jest uzasadnione zawężenie przez zamawiającego wprowadzenia do obrotu tego przedmiotu zamówienia, tylko poprzez jego nazwę i rejestrację jako „produkt leczniczy”. To podmiot odpowiedzialny za wprowadzenie do obrotu decyduje o charakterze rejestracji, która to decyzja podyktowana jest szeregiem czynników. Istotę produktu stanowi jego wskazanie oraz dopuszczenie do obrotu, przy czym bez znaczenia pozostaje jego wprowadzenie jako produktu leczniczego, czy też wyrobu medycznego. Mając na uwadze nasze uzasadnienie wnosimy o wyrażenie zgody jak na wstępie.

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3 – do zadania 27

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostaw „na ratunek” w zakresie zadania nr 27, lub wydłuży termin realizacji dostaw „na ratunek” do 24 godzin?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

ZESTAW 16

1. Dotyczy pak.2 poz.5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu po 10 ampulek-20 opakowań ,gdyż tak jest obecnie konfekcjonowany i produkowany przez producenta?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem opakowań.

2. Dotyczy pak.2 poz.6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci fiolek ,gdyż tak jest obecnie produkowany przez producenta?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

3. Dotyczy pak.2 poz.7 Czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu lignocainum 2% 20ml x 5 fiolek - 480opakowań?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem opakowań.

4. Dotyczy pak.2 poz.15 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci fiolek ,gdyż tak jest obecnie produkowany przez producenta?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem opakowań.

5. Dotyczy pak.2 poz.79,80 Czy Zamawiający ze względu na możliwość łączenia dawek wymaga aby preparaty pochodziły od jednego producenta?

Odp.: Tak, Zamawiający wymaga aby poz. 79, 80 z zadania nr 2 – pochodziły od jednego producenta. W związku z powyższym Zamawiający dodaje zapis pod tabelą zadania nr 2 o następującej treści „Zamawiający wymaga aby poz. 79, 80 – były produktami leczniczymi od jednego producenta”.

Powyższa zmiana została naniesiona w Załączniku nr 1 do SIWZ – poprawionym II, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

6. Dotyczy pak.2 poz.66 lek tymczasowo (termin powrotu na rynek nieokreślony) wstrzymany w obrocie prosimy o wykreślenie.

Odp.: W przypadku gdy produkt objęty zamówieniem przestał być produkowany lub nastąpił tymczasowy jego brak (w okresie od wszczęcia postępowania do upływu terminu na składanie ofert), wartość pozycji podaje tylko ten wykonawca, który posiada zapas produktu wystarczający na cały okres realizacji umowy. brak wyceny jakiegokolwiek pozycji w zadaniu spowoduje odrzucenie oferty.

7. Dotyczy pak.2 poz.78 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu po 10 ampułek-130 opakowań?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem opakowań.

8. Dotyczy pak.2 poz.87,88 Czy Zamawiający wymaga preparatu o pełnych wskazaniach rejestracyjnych, tj leczenie zmian osteolitycznych kości towarzyszących wszystkim chorobom nowotworowym , szpiczakowi mnogiemu i chorobie Pageta?

Odp.: Tak, Zamawiający wymaga.

9. Dotyczy pak.2 poz.114 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu po 10 fiolek-216 opakowań?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem opakowań.

10. Dotyczy pak.2 poz.115 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu po 10 fiolek-1440 opakowań?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem opakowań.

11. Dotyczy pak.3 poz.2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu po 50sztuk-46 opakowań?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem opakowań.

12. Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 3 poz.5 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? Jeśli tak to prosimy o podanie ilości opakowań jakie należy wycenić?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

13. Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 3 poz.5 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

14. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 3 poz.4 wycenę 225 opakowań preparatu Makrogol **74 g x 48 saszetek**, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

15. Dotyczy pak.2 poz.81 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Ambroxol hydrochloricum 15mg/2mlx 10amp-1250opakowań?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem opakowań.

16. Dotyczy pak.2 poz.119 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu po 10 fiolek-1 opakowanie ,gdz tak obecnie jest dostępny, zarejestrowany i produkowany preparat.

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem jednak, że wykonawca w ofercie asortymentowo-cenowej poda przeliczenie wskazując na ilość opakowań wynoszącą w tym przypadku 3 fiołki czyli 0,3 op.

17. Dotyczy pak.2 poz.119 Czy ze względu na brak produkcji preparatu po 1 fiołce Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku po 10 fiołek-1 opakowanie ?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem jednak, że wykonawca w ofercie asortymentowo-cenowej poda przeliczenie wskazując na ilość opakowań wynoszącą w tym przypadku 3 fiołki czyli 0,3 op.

18. Dotyczy pak.3 poz.14 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci kapsułek?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

19. Dotyczy pak.3 poz.15 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Carbo Medicinalis 200mg x 20 kaps po odpowiednim przeliczeniu 4,5 opakowania ,ze względu na zakończenie produkcji dawki 300mg?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na dawkę 200 mg. Ilość zgodna z SIWZ.

20. Dotyczy pak.3 poz.41 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu po 60 tabletek-33,33 opakowania?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem jednak, że wykonawca w ofercie asortymentowo-cenowej poda przeliczenie wskazując na ilość opakowań wynoszącą w tym przypadku 33,33 op.

21. Dotyczy pak.3 poz.71 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu po 30 tabletek-28 opakowań?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem opakowań.

22. Dotyczy pak.3 poz.88, pak.7 poz.52, pak.9. poz.13 ,14 ,37 pak.10 poz.51,52 Czy Zamawiający wyrazi ma na myśli wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odp.: Tak, Zamawiający wymaga tabletek o przedłużonym uwalnianiu.

23. Dotyczy pak.3 poz.95 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu po 60 tabletek powlekanych-50 opakowań?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem opakowań.

24. Dotyczy pak.4 poz.11 Czy ze względu na brak produkcji preparatu Magnesium subcarbonate 500mg x 60 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Magnezin Comfort x 60 tabl.x 60 (125jonów magnezu)?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowania preparatu Magnezin Comfort. Ilość zgodnie z SIWZ.

25. Dotyczy pak.4 poz.33 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu po 125 ml. po przeliczeniu 9,6 opakowań?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem jednak, że wykonawca w ofercie asortymentowo-cenowej poda przeliczenie wskazując na ilość opakowań wynoszącą w tym przypadku 9,6 op.

26. Dotyczy pak.4 poz.42 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu równoważnego po 125 sztuk tabletek -7,2 opakowania?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem jednak, że wykonawca w ofercie asortymentowo-cenowej poda przeliczenie wskazując na ilość opakowań wynoszącą w tym przypadku 7,2 op.

27. Dotyczy pak.4 poz.48 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Balsam Szostakowskiego po 100g ?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

28. Dotyczy pak.4 poz.51 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu złożonego DEXPANTHENOLUM+DEXTRMETHORPHANUM Acodin syrop 7,5mg+50mg a 100ml?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

29. Dotyczy pak.4 poz.56 Czy Zamawiający ma na myśli wycenę syropu w dawce 4mg/5 ml?

Odp.: Tak, Zamawiający miał na myśli dawkę 4 mg/ 5 ml.

30. Dotyczy pak.4 poz.71 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu po 30 tabletek-440 opakowań
Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem opakowań.
31. Dotyczy pak.4 poz.72 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu po 30 tabletek-400 opakowań?
Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem opakowań.
32. Dotyczy pak.4 poz.73 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu po 60 tabletek-115 opakowań?
Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem opakowań.
33. Dotyczy pak.5 poz.36 Czy Zamawiający wymaga preparatu zarejestrowanego jako preparat leczniczy czy można wycenić preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny?(lakripos ma status wyrobu medycznego)
Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę zarówno produktu leczniczego jak i wyrobu medycznego.
34. Dotyczy pak.6 poz.33 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu 30g kremu-8 opakowań?
Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem opakowań.
35. Dotyczy pak.6 poz.61 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Sudolan 75g tuba 288 opakowań?
Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem opakowań.
36. Dotyczy pak.7 poz.2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu po 7 kapsułek-1000 opakowań?
Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem opakowań.
37. Dotyczy pak.7 poz.11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu po 12 tabletek-35 opakowań?
Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem opakowań.
38. Dotyczy pak.7 poz.44 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu po 28 tabletek-140 opakowań?
Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem opakowań.
39. Dotyczy pak.7 poz.53 producenci zakończyli produkcję tego preparatu prosimy o wykreślenie.
Odp.: W przypadku gdy produkt objęty zamówieniem przestał być produkowany lub nastąpił tymczasowy jego brak (w okresie od wszczęcia postępowania do upływu terminu na składanie ofert), wartość pozycji podaje tylko ten wykonawca, który posiada zapas produktu wystarczający na cały okres realizacji umowy. brak wyceny jakiegokolwiek pozycji w zadaniu spowoduje odrzucenie oferty.
40. Dotyczy pak.7 poz.55 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletek lub tabletek powlekanych ?
Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.
41. Dotyczy pak.7 poz.56 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletek lub tabletek powlekanych x 20 sztuk -144 opakowania?
Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie tabletek/tabł.powł. z odpowiednim przeliczeniem opakowań.
42. Dotyczy pak.10 poz.7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu po 56 tabletek dojelitowych-250 opakowań
Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem opakowań.
43. Dotyczy pak.10 poz.8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu po 56 tabletek dojelitowych-175 opakowań?
Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem opakowań.
44. Dotyczy pak.10 poz.18 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu po 12 tabletek-2150 opakowań?
Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem opakowań.
45. Dotyczy pak.10 poz.39 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatów w postaci tabletek powlekanych?
Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

46. Dotyczy pak.10 poz.57 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatów w postaci tabletek?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

47. Dotyczy pak.11 poz.6,7,21, producent zakończył produkcję tego preparatu prosimy o wykreślenie.

Odp.: W przypadku gdy produkt objęty zamówieniem przestał być produkowany lub nastąpił tymczasowy jego brak (w okresie od wszczęcia postępowania do upływu terminu na składanie ofert), wartość pozycji podaje tylko ten wykonawca, który posiada zapas produktu wystarczający na cały okres realizacji umowy. brak wyceny jakiegokolwiek pozycji w zadaniu spowoduje odrzucenie oferty.

48. Dotyczy pak.11 poz.15 koniec dopuszczenia tego preparatu do obrotu dostępny tylko czasowo preparat na jednorazowe pozwolenie prosimy o wykreślenie.

Odp.: Zamawiający wymaga wyceny preparatu dopuszczonego na jednorazowe pozwolenie Ministerstwa Zdrowia.

49. Dotyczy pak.11 poz.8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu po 10 fiolek-7 opakowań? Opakowanie po 1 szt. jest tymczasowo niedostępne na rynku?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem opakowań.

50. Dotyczy pak.11 poz.9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu po 10 fiolek lub butelek-100 opakowań? Opakowanie po 1 szt. jest tymczasowo niedostępne na rynku?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem opakowań.

51. Dotyczy pak.11 poz.55 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu po 10 fiolek -1300opakowań? Opakowanie po 1 szt. jest tymczasowo niedostępne na rynku?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem opakowań.

52. Dotyczy pak.11 poz.56 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu po 10 fiolek -20opakowań? Opakowanie po 1 szt. jest tymczasowo niedostępne na rynku?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem opakowań.

53. Dotyczy pak.12 poz.47,48 lek tymczasowo (termin powrotu na rynek nieokreślony) nieprodukowany prosimy o wykreślenie.

Odp.: W przypadku gdy produkt objęty zamówieniem przestał być produkowany lub nastąpił tymczasowy jego brak (w okresie od wszczęcia postępowania do upływu terminu na składanie ofert), wartość pozycji podaje tylko ten wykonawca, który posiada zapas produktu wystarczający na cały okres realizacji umowy. brak wyceny jakiegokolwiek pozycji w zadaniu spowoduje odrzucenie oferty.

54. Dotyczy pak.31 poz.4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w tej pozycji preparatu Benzyna Apteczna 1000ml producent Mega Herba?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

55. Dotyczy pak.31 poz.19 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w tej pozycji preparatu Maść cholesterolowa Coel po 120g -333,33opakowania?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem jednak, że wykonawca w ofercie asortymentowo-cenowej poda przeliczenie wskazując na ilość opakowań wynoszącą w tym przypadku 333,33 op.

56. Dotyczy pak.31 poz.34 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w tej pozycji preparatu po 250g po przeliczeniu 44opakowania?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem opakowań.

57. Dotyczy pak.28 poz.1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 5% roztworu immunoglobuliny ludzkiej o zawartości IgG powyżej 95%, IgA poniżej 0,05mg/ml(IgA średnie 0,0043mg/ml),stabilizator maltoza? Rejestracja m.in. w leczeniu Pierwotnych Niedoborów Odporności oraz Przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP). W dostępnej dawce 1g/20ml, jeśli tak to prosimy o podanie **ilości opakowań jakie należy wycenić?**

Odp.: Tak, w ilości 20 fiolek, pod warunkiem, że preparat posiada rejestrację w wieloogniskowej neuropatii ruchowej. Na potwierdzenie należy dostarczyć aktualny CHPL (Charakterystyka Produktu Leczniczego).

58. Dotyczy pak.28 poz.2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 5% roztworu immunoglobuliny ludzkiej o zawartości IgG powyżej 95%, IgA poniżej 0,05mg/ml(IgA średnie 0,0043mg/ml),stabilizator maltoza? Rejestracja m.in. w leczeniu Pierwotnych Niedoborów Odporności oraz Przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP). W dostępnej dawce 2,5g/50ml,jeśli tak to prosimy o podanie **ilości opakowań jakie należy wycenić?**

Odp.: Tak, w ilości 20 fiolek, pod warunkiem, że preparat posiada rejestrację w wieloogniskowej neuropatii ruchowej. Na potwierdzenie należy dostarczyć aktualny CHPL (Charakterystyka Produktu Leczniczego).

59. Dotyczy pak.28 poz.3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 5% roztworu immunoglobuliny ludzkiej o zawartości IgG powyżej 95%, IgA poniżej 0,05mg/ml(IgA średnie 0,0043mg/ml),stabilizator maltoza? Rejestracja m.in. w leczeniu Pierwotnych Niedoborów Odporności oraz Przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP). W dostępnej dawce 5g/100ml,jeśli tak to prosimy o **podanie ilości opakowań jakie należy wycenić?**

Odp.: Tak, w ilości 5 fiolek, pod warunkiem, że preparat posiada rejestrację w wieloogniskowej neuropatii ruchowej. Na potwierdzenie należy dostarczyć aktualny CHPL (Charakterystyka Produktu Leczniczego).

60. Dotyczy pak.28 poz.4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 5% roztworu immunoglobuliny ludzkiej o zawartości IgG powyżej 95%, IgA poniżej 0,05mg/ml(IgA średnie 0,0043mg/ml),stabilizator maltoza? Rejestracja m.in. w leczeniu Pierwotnych Niedoborów Odporności oraz Przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP). W dostępnej dawce 10g/200ml,jeśli tak to prosimy o **podanie ilości opakowań jakie należy wycenić?**

Odp.: Tak, w ilości 5 fiolek, pod warunkiem, że preparat posiada rejestrację w wieloogniskowej neuropatii ruchowej. Na potwierdzenie należy dostarczyć aktualny CHPL (Charakterystyka Produktu Leczniczego).

61. Dotyczy pak.28 poz.5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 5% roztworu immunoglobuliny ludzkiej o zawartości IgG powyżej 95%, IgA poniżej 0,05mg/ml(IgA średnie 0,0043mg/ml),stabilizator maltoza? Rejestracja m.in. w leczeniu Pierwotnych Niedoborów Odporności oraz Przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP). W dostępnej dawce 10g/200ml,jeśli tak to prosimy o **podanie ilości opakowań jakie należy wycenić?**

Odp.: Tak, w ilości 10 fiolek, pod warunkiem, że preparat posiada rejestrację w wieloogniskowej neuropatii ruchowej. Na potwierdzenie należy dostarczyć aktualny CHPL (Charakterystyka Produktu Leczniczego).

62. Dotyczy pak.35poz.12 producent zakończył produkcję tego preparatu prosimy o wykreślenie.

Odp.: W przypadku gdy produkt objęty zamówieniem przestał być produkowany lub nastąpił tymczasowy jego brak (w okresie od wszczęcia postępowania do upływu terminu na składanie ofert), wartość pozycji podaje tylko ten wykonawca, który posiada zapas produktu wystarczający na cały okres realizacji umowy. brak wyceny jakiegokolwiek pozycji w zadaniu spowoduje odrzucenie oferty.

63. Dotyczy pak.40 poz.2,3,7,8 są obecnie nie dostępne na rynku i nie produkowane przez producenta. Prosimy o dopuszczenie możliwości składania oferty w zakresie tego pakietu na poszczególne pozycje. Znacząco ułatwi to Wykonawcy możliwość zaoferowania i realizacji preparatów dostępnych na rynku.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

64. 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?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na opakowania z mniejszą ilością sztuk. W innym przypadku należy uszczegółowić pytanie.

65. 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)?

Odp.: W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających mniejszą ilość sztuk niż w SIWZ należy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

66. *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?*

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę tylko w przypadku zamiany tabletki na drażetkę/ tabletkę powlekaną. W innym przypadku należy uszczegółwić pytanie.

67. Dotyczy pak.4 poz.10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Potazek kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu x 100 (610mg)315 mj jonów potasu?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

68. Dotyczy pak.11 poz.65,66 Czy Zamawiający ze względu na możliwość łączenia dawek wymaga aby preparaty pochodziły od jednego producenta?

Odp.: Tak, Zamawiający wymaga aby poz. 65, 66 z zadania nr 11 – pochodziły od jednego producenta. W związku z powyższym Zamawiający dodaje zapis pod tabelą zadania nr 11 o następującej treści „Zamawiający wymaga aby poz. 65, 66 – pochodziły od jednego producenta”.

Powyższa zmiana została naniesiona w Załączniku nr 1 do SIWZ – poprawionym II, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

69. Dotyczy pak.35 poz.43 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu po 10 wkładów -15 opakowań?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

70. Dotyczy pak.35 poz.44 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu po 10 wkładów -3 opakowania?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

71. Dotyczy pak.35 poz.45 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu po 10 wkładów -13 opakowań?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem jednak, że wykonawca w ofercie asortymentowo-cenowej poda przeliczenie wskazując na ilość opakowań wynoszącą w tym przypadku 12,5 op.

72. Dotyczy pak.35 poz.46 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu po 10 wkładów -50 opakowań?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

73. Dotyczy pak.35 poz.47 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu po 10 wkładów -200 opakowań?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

74. Dotyczy pak.35 poz.20 Czy Zamawiający wymaga BROMEK IPRATROPINUM 0,21mcg /1ml+ Bromowoderek fenoterolu 0,5mg/1ml aerosol 10 ml 200dawek?

Odp.: Tak, Zamawiający wymaga.

75. Dotyczy pak.19 poz.2 Czy Zamawiający wymaga Aflibercept roztw.do wstrz.,40mg/ml 0,1ml x 1 fiol?

Odp.: Tak, Zamawiający wymaga.

76. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie w pakiecie nr 3 poz. 57 leku pakowanego po 50 tabletek i równoczesne przeliczenie ilości?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem opakowań.

ZESTAW 17

1. Dotyczy pak.40 poz.2,3,4,5,6,7 ,8 są obecnie nie dostępne na rynku i nie produkowane przez producenta. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie tych pozycji ,czy należy wycenić te preparaty podając ostatnia cenę sprzedaży?

Odp.: W przypadku gdy produkt objęty zamówieniem przestał być produkowany lub nastąpił tymczasowy jego brak (w okresie od wszczęcia postępowania do upływu terminu na składanie

ofert), wartość pozycji podaje tylko ten wykonawca, który posiada zapas produktu wystarczający na cały okres realizacji umowy. brak wyceny jakiegokolwiek pozycji w zadaniu spowoduje odrzucenie oferty.

ZESTAW 18

W postępowaniu przetargowym nr NZ/220/69/2015, w pakiecie nr 18 w pozycjach nr 1 i 7 znajdują się leki: **Interferon beta 1a, 30 meg x 4 amp.-strz./wstrzyk.** oraz **Entanercept 50 mg x 4 amp.-strz.**, które wykluczają m.in. [REDAKTOWANE] z przystąpienia do niniejszego pakietu.

Opisane wyżej działanie Zamawiającego stanowi naruszenie przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych:

- po pierwsze jednej z podstawowych zasad obowiązujących w zamówieniach publicznych to jest zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, ustanowionej w art. 7 ustawy Prawo zamówień publicznych,
 - po drugie zaś reguł obowiązujących Zamawiającego dotyczące określenia przedmiotu zamówienia to jest normę art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych.
- Poprzez ustalenie treści SIWZ w zakresie określenia „składu” poszczególnych pakietów, w aktualnym brzmieniu, udział większości wykonawców w w.w. pakiecie przedmiotowego postępowania został znacznie ograniczony. Przy czym wykluczeni z udziału w postępowaniu zostaną Wykonawcy, posiadający duże doświadczenie na rynku.

W związku z powyższym wnosimy o wydzielenie pozycji nr 1 i 7 z pakietu nr 18 i utworzenie z nich nowego pakietu oraz odpowiedni podział wadium dla obu pakietów.

Podkreślić warto, iż sporne ograniczenie nie jest spowodowane interesem Zamawiającego ani próbą zapewnienia lepszej jakości przedmiotu dostawy. Brak jest więc jakiegokolwiek uzasadnienia dla pozostawienia treści Specyfikacji bez zawnioskowanych zmian.

Warto również podkreślić, iż wnioskowana przez Wykonawcę zmiana będzie korzystna dla Zamawiającego. W jej wyniku Zamawiający nie tylko otrzyma produkty spełniające jego oczekiwania ale też zwiększy konkurencyjność składanych ofert, poprzez dopuszczenie większego grona Wykonawców, a co za tym idzie uzyska korzystniejsze dla siebie warunki cenowe.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 19

Pyt. Nr 1:

Dot. Pakietu nr 26. Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, iż we wskazanym postępowaniu Zamawiający wymaga produktu o nazwie międzynarodowej *Bosentan* w dawce 125 mg x 56 tabl. zarejestrowanego we wszystkich wskazaniach leku oryginalnego?

Odp.: Tak, Zamawiający wymaga produktu leczniczego Bosentan zarejestrowanego we wszystkich wskazaniach leku oryginalnego.

Pyt. Nr 2:

Dot. Pakietu nr 26. Czy Zamawiający wymaga produktu o nazwie międzynarodowej *Bosentan* w dawce 125 mg, który daje możliwość podziału tabletki bez utraty właściwości terapeutycznych, jeśli zaistnieje potrzeba podania pacjentowi zmniejszonej dawki preparatu?

Odp.: Tak, Zamawiający wymaga.

ZESTAW 20

1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 18 pozycja nr 7 dopuszcza możliwość realizacji zamówienia w trakcie umowy zamiennie zarówno formy w amp-strzykawkach a także formy dostępnej na rynku myclic zgodnie z zapatrywaniami terapeutycznymi oddziałów? Uzasadnienie: dopuszczenie formy Myclic rozszerzy nowe możliwości terapeutyczne i podniesie standard życia pacjenta zachowując prawo do wyboru najlepszej formy leczenia chorych przez lekarza prowadzącego?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza formę mylic jako zamienną dla formy amp. – strzykawkę w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego.

ZESTAW 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 17 pozycji nr 1 (Adalimumabum) ?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 22

1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 pozycja nr 63 dopuszcza możliwość zaofiarowania preparatu Aciclovir 250mg x 5fiol zarejestrowanego do stosowania u dzieci powyżej 6 miesiąca życia ?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza do stosowania od 6 miesiąca życia. Tym samym poprawie ulega odpowiedź udzielona pismem znak: NZ/220/69/W1/2015 z dnia 26.08.2015 r. na pytanie 7 z ZESTAWU 1.

Zamawiający zmienia zapis umieszczony w poz. 63 zadania nr 11 na następujący „Zamawiający wymaga preparatu zarejestrowanego do stosowania u dzieci od 6 miesiąca życia.”

Powyższa zmiana została naniesiona w Załączniku nr 1 do SIWZ – poprawionym II, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

**p.o. DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego
Małgorzata Usielska**