

WYJAŚNIENIA ZWIĄZANE Z TREŚCIĄ SIWZ - 2

W odpowiedzi na skierowane do Szpitala Na Wyspie Sp. z o.o. zapytania dotyczące treści specyfikacji w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego, przedmiot zamówienia: Sukcesywna dostawa różnych produktów leczniczych na potrzeby Szpitala Na Wyspie Sp. z o.o. z siedzibą w Żarach przy ul. Pszennej 2, informujemy:

1. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 11, poz 27-33 miał na myśli insuliny Solostar w postaci wstrzykiwaczy ?
Odp. Tak.
2. Czy Zamawiający w par. 2.5 na końcu doda frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?
Odp. Zgodnie z SIWZ.
3. Czy Zamawiający w par. 3.1. 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. Zamówienie jest skuteczne i może być realizowane dopiero z chwilą pisemnego/mailowego/faksowego potwierdzenia.
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
4. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.3. nakazujący awizowanie planowanej dostawy z 1-dniowym wyprzedzeniem? Zakłada się, że dostawy będą realizowane w umówionych terminach i potwierdzanie tego faktu nie jest konieczne.
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
5. Czy Zamawiający w par. 4.6 dopisze, że chodzi o odsetki za opóźnienie? Aktualnie w Polsce funkcjonują 2 rodzaje odsetek ustawowych i trzeba wobec tego wskazać, które strony mają na myśli.
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
6. Czy Zamawiający wykreśli zapisy par. 7.1? Zapis ten ogranicza zdaniem Wykonawcy prawo do sądu.
Odp. Zgodnie z SIWZ.
7. Czy w zadaniu nr 1 pozycja 113 (Sevoflurane 250 ml – 21 butelek) Zamawiający w celu zapewnienia bezpieczeństwa i ciągłości pracy na bloku operacyjnym wymaga sevofluranu do parowników będących aktualnie na wyposażeniu szpitala tj. ze szczelnym, fabrycznie zamontowanym systemem napełniania parownika, bez dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem i dodatkiem wody min. 0,03%?
Odp. Zamawiający wymaga butelek z fabrycznie zamontowanym adapterem kompatybilnym z parownikami, które są na wyposażeniu Zamawiającego. Zamawiający wymaga, żeby adapter był kompatybilny z adapterami firmy Drager.

8. Czy Zamawiający w pakiecie 6 pozycji 14 miał na myśli produkt Furosemid 2 ml 5 ampulek?
Odp. Tak.
9. Czy Zamawiający w pakiecie 6 pozycji 15 dopuści produkt leczniczy Levofloxacin w stojącym opakowaniu bezpiecznym typu KabiPac (x10 sztuk) z dwoma niezależnymi, samouszczelniającymi się, różnej wielkości portami niewymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem?
Odp. Zamawiający dopuszcza.
10. Czy Zamawiający w pakiecie 6 pozycji 16 dopuści produkt Fluconazole w stojącym opakowaniu bezpiecznym typu KabiPac (x10 sztuk) z dwoma niezależnymi, samouszczelniającymi się, różnej wielkości portami niewymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem?
Odp. Zamawiający dopuszcza.
11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 7 pozycji 30,94, co pozwoli na udział w postępowaniu większej ilości Oferentów a co za tym idzie na uzyskanie przez Zamawiającego konkurencyjnych cenowo ofert?
Odp. Zgodnie z SIWZ.
12. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 7 pozycjach 30, 94, aby produkt leczniczy Metamizol był w opakowaniu ampulka szklana z oranżowego szkła, zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?
Odp. Zamawiający dopuszcza.
13. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany w pakiecie 6 pozycji 1 produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?
Odp. Tak.
14. Czy Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego produktu zaoferowanego w pakiecie 9 pozycjach 1, 2, chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?
Odp. Tak.
15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie (bądź wykreślenie) z Pakietu nr 11 poz. 21 leku Ranitydyna 150 w związku z tymczasowym zaprzestaniem wprowadzania leku do obrotu? W przypadku decyzji odmownej, czy Wykonawca winien podać ostateczną cenę sprzedaży wraz z informacją pod pakietem o tymczasowym zaprzestaniu wprowadzania do obrotu?
Odp. Proszę nie wyceniać tej pozycji.
16. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną gramaturę (mililitrów, gramów, kilogramów itp.), niż zamieszczona 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)?

Odp. Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

17. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

PREZES ZARZĄDU
Szpital Na Wyspie Sp. z o.o.
Jolanta Dankiewicz