



SAMODZIELNY PUBLICZNY SPECJALISTYCZNY
SZPITAL ZACHODNI im. św. JANA PAWŁA II
05-825 Grodzisk Mazowiecki ul. Daleka 11



International Network of
Health
Promoting
Hospitals & Health Services

SPS - V.262.1.15.174.2017

Grodzisk Mazowiecki 18.05.2017

Wg rozdzielnika

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków do Szpitala Zachodniego w Grodzisku Mazowieckim (Nr procedury SPSSZ/18/D/2017).

- Dotyczy pakietu nr 11 Clindamycyna (pozycja nr 3)
Czy w sytuacji, w której zostałyby zakończona produkcja poniższego preparatu w dawce 600mg/4ml Zamawiający przyjmie preparat równoważny w dawce 300mg/2ml z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia?
- Clindamycin, roztwór 600mg/4ml (pozycja nr 3)
Odpowiedź : Nie.
- Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w zw. z art. 144 ust. 1 /in fine/ Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisu z §1 ust.4 Umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tego zapisu w umowie?
Odpowiedź : Zmiana ilościowa przedmiotu umowy polega na możliwości rezygnacji lub zmniejszenia jednej z pozycji na rzecz innej pozycji. Przy czym wartość umowy nie może ulec zwiększeniu. Pozostają zapisy SIWZ .
- Do §1 ust.6 projektu umowy prosimy o dopisanie "...do 6 m-cy w stosunku do okresu wskazanego w §3 ust.1 projektu umowy".
Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę .
- Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §1 ust.8 projektu umowy)?
Odpowiedź : Nie.
- Do treści §1 ust.11 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."
Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .
- Do treści §4 ust.2 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu "...wraz z dokumentem dostawy", ponieważ faktura VAT jest już dokumentem dostawy w rozumieniu ustawy Prawo Farmaceutyczne.
Odpowiedź : Tak.
- Do treści §6 ust.1 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-

miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §6 ust.1 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź : Termin ważności min. 12 miesięcy , w formularzu cenowym nastąpiła pomyłka .

8. Pakiet 22. Czy Zamawiający dopuści gazik do dezynfekcji skóry, gazik nasączony 70% alkoholem izopropylowym, gazik złożony 4-krotnie o wymiarach po rozłożeniu 9 cm x 11 cm?

Odpowiedź : Nie.

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 14 pozycji 2, 4 diet w opakowaniu miękkim typu worek, przy spełnieniu pozostałych parametrów?

Odpowiedź : Tak.

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw "cito" z 6 na 12 godzin. Wydłużenie terminu dostaw pozwoli na udział Wykonawców z różnych regionów, a tym samym zwiększy konkurencyjność?

Odpowiedź : Tak.

11. Dotyczy § 6 - W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym 6 miesięcy?

Odpowiedź : Tak w pakiecie 14 i 15 .

12. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, 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)?

Odpowiedź : Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

13. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsulek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsulek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

Odpowiedź : Nie.

14. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie ?

Odpowiedź : Nie.

15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie:

- z pakietu nr 16 poz. 51 ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika ?
- z pakietu nr 16 poz. 52 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak dostępności stosownego zamiennika ?
- z pakietu nr 16 poz. 62 ze względu na problem z dostępnością oraz brak stosownego zamiennika ?

Odpowiedź : Nie.

16. Zwracamy się z zapytaniem dot. pakietu 17 leki różne 14: W opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający określił jednostkę zamówienia jako „tabletki”, natomiast w formularzu cenowym żąda podania ilości proponowanych jednostek zamówienia w opakowaniu – pełne opakowanie. W związku z tym prosimy określić jak należy określić w formularzu cenowym (załącznik nr 2 do SIWZ) ilość opakowań oferowanego leku, w przypadku gdy po podzieleniu ilości zamawianych tabletek przez ilość tabletek w oferowanym opakowaniu wychodzi liczba ułamkowa - zachowując 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/ dół do pełnego opakowania?

Odpowiedź : Należy podać ilość opakowań (po zaokrągleniu w górę do pełnych opakowań) oraz cenę 1 opakowania a nie cenę tabletki .

Pakiet 14

17. Pozycja 1 i 2 . Czy Zamawiający ma na myśli dietę opartą na 4 rodzajach białka? W dietach standardowych, które są stosowane u szerokiej grupy Pacjentów, ma to szczególne znaczenie. Każde z czterech białek ma inną wartość biologiczną BV oraz czas wchłaniania, co pozwala zaspokoić potrzeby różnych Pacjentów. Optymalnie dobrana ilość i różnorodność białek pozwala na stałą dostępność substratów do regeneracji uszkodzonych tkanek, ograniczenie katabolizmu oraz szybkie rozpoczęcie procesów naprawczych. Zastosowanie diety opartej na wielu rodzajach białek jest poparte wytycznymi WHO z 2007 r dot. spożycia białek.

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

18. Pozycja 3 i 4 . Czy Zamawiający oczekuje diety której osmolarność nie przekracza 260 mOsm/l? Niska osmolarność zmniejsza ryzyko biegunek osmotycznych. Czy Zamawiający ma na myśli dietę opartą na 4 rodzajach białka? W dietach standardowych, które są stosowane u szerokiej grupy Pacjentów, ma to szczególne znaczenie. Każde z czterech białek ma inną wartość biologiczną BV oraz czas wchłaniania, co pozwala zaspokoić potrzeby różnych Pacjentów. Optymalnie dobrana ilość i różnorodność białek pozwala na stałą dostępność substratów do regeneracji uszkodzonych tkanek, ograniczenie katabolizmu oraz szybkie rozpoczęcie procesów naprawczych. Zastosowanie diety opartej na wielu rodzajach białek jest poparte wytycznymi WHO z 2007 r dot. spożycia białek.

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

Pakiet 15

19. Pozycja 1 . Czy Zamawiający oczekuje diety której osmolarność nie przekracza 360 mOsm/l? Niższa osmolarność zmniejsza ryzyko biegunek osmotycznych.

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

20. Pakiet 3 . Czy w związku zapisem SIWZ, że dieta ma zawierać kwasy EPA i DHA, ich zawartość przy podaniu 1500-2000 kcal diety (jest to zakres kalorii najczęściej stosowany u chorych hospitalizowanych, żywionych dojelitowo) powinna się mieścić w zalecanych dobowych wartościach spożycia EPA i DHA tj. 0,50-1,0 g na dobę?

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

21. Pozycja 4 . Czy Zamawiający oczekuje diety peptydowej w której zawartość białka pochodzącego z wolnych aminokwasów oraz di –tri peptydów jest większa niż 45%? Diety peptydowe opracowane są z myślą o pacjentach cierpiących na zaburzenia wchłaniania i trawienia o różnej etiologii. To produkty umożliwiające osiągnięcie lepszych efektów terapii, uniknięcia powikłań i poprawy rokowań poprzez dostarczenia składników odżywczych i niezbędnych mikroelementów w formie znacznie łatwiej i szybciej przyswajalnej niż inne diety, dlatego też tak ważny jest stopień pocięcia wiązań peptydowych.

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

22. Pozycja 5 . Czy w związku z wysoką zawartością tłuszczu w opisanej diecie, Zamawiający oczekuje aby dieta spełniała wytyczne ADA 2008 (American Diabetes Association), które wskazują że energia pochodząca z SFA (nasycone kwasy tłuszczowe) w diecie kierowanej dla Pacjentów z insulinoopornością powinna stanowić <7% energii całkowitej diety? Ma to znaczenie u Pacjentów z niewydolnością oddechową u których stosuje się diety wysokotłuszczowe oraz zaburzeniami glikemii, która wiąże się z insulinoopornością i wzrostem śmiertelności. Czy w związku z wysoką zawartością tłuszczu w opisanej diecie, Zamawiający oczekuje aby dieta była pozbawiona MCT? Są to średnio łańcuchowe kwasy tłuszczowe, których długotrwałe spożycie może prowadzić do ketozy, a następnie kwasicy ketonowej. Są niekorzystne w insulinooporności, która często towarzyszy wahaniom glikemii.

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

23. Pozycja 7 . Prosimy o uściślenie, czy w związku z oczekiwaniem diety dla Pacjentów z trudno gojącymi się ranami, zawartość argininy min. 0,80 g/ 100 ml diety? Taka ilość argininy zapewnia dostarczenie rekomendowanej przez Prezesa Polskiego Towarzystwa Chirurgii Naczyniowej dawki istotnej klinicznie tj. co najmniej 12 gramów l-argininy (przy podaży min. 1500 ml diety/ dobę). Arginina jest to aminokwas warunkowo niezbędny w sytuacji stresu

metabolicznego i urazu, wspomaga proces gojenia ran i odleżyn, dlatego jej podaż na odpowiednim poziomie ma znaczenie terapeutyczne.

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

.....
Podpis