

Szpital Matki Bożej Nieustającej Pomocy w Wołominie

05-200 Wołomin,  
ul. Gdyńska 1/3  
Pieczętka zamawiającego

Wołomin

25.03.2019

Odpowiedź nr 1

OTRZYMUJĄ WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA O ZAMÓWIENIE PUBLICZNE

Dotyczy: postępowania przetargowego w trybie przetargu nieograniczonego na :

**DOSTAWA ANTYBIOTYKÓW DLA SZPITALA W WOŁOMINIE W PODZIALE NA ZADANIA**

nr sprawy- ZAM/6/2019.

Zgodnie z art.38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych – wpłynęły zapytania  
dotyczące SIWZ:

1. Czy Zamawiający w par. 3.9 oraz 4.1 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

**ODPOWIEDŹ:** Wyrażamy zgodę. „Wykonawca zobowiązuje się do rozpatrzenia reklamacji w ciągu 5 dni od dnia otrzymania informacji o reklamacji od Zamawiającego oraz wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w ciągu 3 dni od dnia uznania reklamacji”.

2. Czy Zamawiający wykreślił w par. 5.4 ? Zapis o niemożności wstrzymania dostaw jest zdaniem Wykonawcy sprzeczny z zasadami współżycia społecznego. Z kolei zdanie drugie par 5.4, ograniczające wysokość odsetek za opóźnienie jest rażąco niekorzystne dla Wykonawcy.

**ODPOWIEDŹ :** Zgodnie z zapisami SIWZ

3. Czy Zamawiający w par. 5.4 wpisze odsetki ustawowe za opóźnienie?

**ODPOWIEDŹ :** Zgodnie z zapisami SIWZ

4. 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:** Jeśli ilość opakowań po przeliczeniu z ilości sztuk nie jest liczbą całkowitą, to ilość przekraczającą liczbę całkowitą należy przedstawić w postaci ułamka dziesiętnego do drugiego miejsca po przecinku zgodnie z regułami matematyki.

5. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

**ODPOWIEDŹ:** W przypadku zakończenia produkcji danego produktu, proszę o nie wycenianie pozycji z odpowiednią poniżej adnotacją . W przypadku chwilowego braku na rynku proszę o wycenę i odpowiednią adnotację poniżej .

6. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku np.: tabl. powł.-tabl.; tabl. – tabl. dojelit., tabl.-kaps., tabl.-drażetki; amp.-fiol.; fiol.-amp-strz, tabl.o przedłużonym uwalnianiu – tabl., o zmodyfikowanym uwalnianiu, fiol za worek, worek za – KabiPack i odwrotnie.

**ODPOWIEDŹ:** Wyrażamy zgodę za wyjątkiem zamiany na fiolek w zadaniu 20.

7. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroksymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający modyfikuje zadanie poprzez zwiększenie ilości z 300 fiolek na 1000 fiolek. Jednocześnie Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zarejestrowanego jako 10 fiolek cefuroksymu 50 mg



i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikrometrów, zalecanych do użycia w celu prawidłowego przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy

8. Dotyczy pakietu nr 15 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

**ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy**

9. Dotyczy pakietu nr 15 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

**ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy**

10. Dotyczy pakietu nr 24 poz. 1, 2. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

**ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy**

11. Proszę o wykreślenie z pakietu 26 pozycji 5 – preparat nie jest już produkowany i nie ma możliwości zagwarantowania jego dostawy w trakcie trwania umowy.

**ODPOWIEDŹ: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 5**

12. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatów w postaci tabl. powlekanych w:

- pak 1 poz. 1, 2
- pak. 2 poz. 1, 2
- pak. 7 poz. 9,11
- pak. 13 poz. 3, 9, 10
- pak. 17 poz. 1,2
- pak. 20 poz. 4, 5
- pak. 22 poz. 13, 14
- pak. 23 poz. 2
- pak. 26 poz. 1, 6, 8, 11, 12
- pak. 30 poz. 2
- pak. 32 poz. 1, 2

**ODPOWIEDŹ: Wyrażamy zgodę.**

13. Zadanie 3: „Czy Zamawiający wymaga zaofertowania preparatu zarejestrowanego jako 10 fiolek cefuroksymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikrometrów, zalecanych do użycia w celu prawidłowego przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy?”

**ODPOWIEDŹ :** Zamawiający modyfikuje zadanie poprzez zwiększenie ilości z 300 fiolek na 1000 fiolek. Jednocześnie Zamawiający wymaga zaofertowania preparatu zarejestrowanego jako 10 fiolek cefuroksymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikrometrów, zalecanych do użycia w celu prawidłowego przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy

14. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o zmianę § 3 ust. 9 projektu umowy: „Wykonawca zobowiązuje się do rozpatrzenia reklamacji w ciągu 5 dni od dnia otrzymania informacji o reklamacji od Zamawiającego oraz wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w ciągu 3 dni od dnia uznania reklamacji”.

**ODPOWIEDŹ: Wyrażamy zgodę. „Wykonawca zobowiązuje się do rozpatrzenia reklamacji w ciągu 5 dni od dnia otrzymania informacji o reklamacji od Zamawiającego oraz wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w ciągu 3 dni od dnia uznania reklamacji”.**

15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 5 ust. 4 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

**ODPOWIEDŹ : Zgodnie z zapisami SIWZ**

16. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1, 2, 4:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,2 % wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w § 2 ust. 4 umowy. jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia częściowego.

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w wysokości 0,2 % wartości brutto zamówienia częściowego dostarczonego z wadą, za każdy dzień zwłoki ponad



termin określony w § 3 ust. 9 umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia częściowego dostarczonego z wada.

Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy określonej w § 2 ust. 1 w przypadku odstąpienia przez Wykonawcę od niniejszej umowy oraz w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego na podstawie § 4 ust. 1, 2 lub 3 umowy.

**ODPOWIEDŹ :** Zgodnie z zapisami SIWZ

17. Dotyczy Pakiet 4. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatów w różnych opakowaniach jednostkowych pod warunkiem, że ostateczna ilość będzie tożsama z podaną przez Zamawiającego w formularzu?

**ODPOWIEDŹ:** Wyrażamy zgodę.

18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 4 w pozycji 2 produktu leczniczego Ceftazidime w opakowaniu butelka?

**ODPOWIEDŹ:** Wyrażamy zgodę.

19. Dotyczy Pakiet 15. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

**ODPOWIEDŹ:** Dopuszczamy

20. Dotyczy Pakiet 16. Czy Zamawiający wymaga aby obie dawki preparatów Piperacillin/Tazobactam pochodziły od tego samego producenta?

**ODPOWIEDŹ:** Nie wymagamy.

21. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 17 w pozycji 4 produktu leczniczego Clindamycin w opakowaniu ampułka?

**ODPOWIEDŹ:** Dopuszczamy

22. Dotyczy Pakiet 17. Czy Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego 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?

**ODPOWIEDŹ:** Dopuszczamy

23. Dotyczy Pakiet 20 poz. 1-3. Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

**ODPOWIEDŹ:** Dopuszczamy

24. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 20 pozycji 1-3, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**ODPOWIEDŹ:** Wyrażamy zgodę. Wydzielona pozycje 1-3 tworzą zadanie nr 20 a

25. Dotyczy Pakiet 21 pozycji 2. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania opakowania – butelka z dwoma portami niewymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

**ODPOWIEDŹ:** Dopuszczamy

26. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 23 w pozycji 1 produktu leczniczego Linezolid 600mg/300ml w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac x 10 sztuk

**ODPOWIEDŹ:** Wyrażamy zgodę.

27. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 23 pozycji 1, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**ODPOWIEDŹ:** Wyrażamy zgodę. Wydzielona pozycja tworzy zadania nr 23 a.

28. Dotyczy Pakiet 24. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

**ODPOWIEDŹ:** Dopuszczamy

29. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 31 w pozycji 2 produktu leczniczego Fluconazol 50ml w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac x 10 sztuk?

**ODPOWIEDŹ:** Dopuszczamy

30. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 33 w pozycji 1 oraz 2 produktu leczniczego Levofloksacyna w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac x 10 sztuk?

**ODPOWIEDŹ:** Dopuszczamy



31. Do §5 ust.4 zdanie pierwsze istotnych postanowień umowy. Prosimy o wykreślenie zapisu niezgodnego z art. 552 Kodeksu cywilnego, pozbawiającego Wykonawcę prawa do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.

Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu §5 ust.4 zdanie drugie istotnych postanowień umowy, ewentualnie zmodyfikuje zapis w ten sposób, że za opóźnienie w zapłacie będą Wykonawcy należne odsetki w wysokości przewidzianej prawem? Zgodnie z art. 8 ust. 1 ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych, wierzycielowi – w razie opóźnienia dłużnika z zapłatą – przysługują odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych. Natomiast art. 13 w/w ustawy ustanawia wprost rygor nieważności postanowień umownych ograniczających lub wyłączających prawa wierzyciela m.in. z art. 8 ust. 1 ustawy. Stąd kwestionowany zapis będzie dotknięty nieważnością, a Wykonawcy i tak będą przysługiwały odsetki w w/w wysokości na podstawie przepisów bezwzględnie obowiązujących.

**ODPOWIEDŹ : Zgodnie z zapisami SIWZ**

32. Czy zamawiający, w pakiecie 2 pozycja 6, wymaga aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

**ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy**

33. Czy zamawiający wymaga aby, zgodnie z ChPL cefuroksym w pakiecie 2 pozycja 5, 6 wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

**ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ**

34. Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 i 1500 w pakiecie 2 pozycja 5, 6 zgodnie ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej:

- 0,9% w/v roztwór chlorku sodu
- 5% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- 0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 10% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- 10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań
- roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6)
- wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

**ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ**

35. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 4 pozycja 1, 2, aby zaofertowany Cefazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

**ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy**

36. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 4 pozycja 1, 2, aby Cefazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ**

37. Czy zamawiający w pakiecie 20 pozycje 1, 2, 3 ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

**ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ**