

**Zamojski Szpital Niepubliczny Sp. z o.o.**

22-400 Zamość. ul. Peowiaków 1

www.szpital.com.pl e-mail: zamosc@szpital.com.pl

tel. 84 677-50-00, fax 84 638-51-45

 Zamość 2016-11-08

 **Do Wszystkich Wykonawców**

##

Dot: Przetargu nieograniczonego nr 8/PN/16 na dostawę różnych produktów farmaceutycznych

#### WYJAŚNIENIA ZWIĄZANE Z TREŚCIĄ SIWZ

Działając zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2015 r. poz.2164 z późn. zm.), w związku z pytaniami dotyczącymi treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia – Zamawiający przesyła treść pytań nadesłanych do w/w postępowania wraz z odpowiedziami.

**Pytania i odpowiedzi:**

**Pytanie 1**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 8 poz. 36, preparatu organicznych pierwiastków śladowych o zwiększonej zawartości cynku i selenu, koncentrat 10ml?

**Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.**

**Pytanie 2 Zadanie 26 poz. 176** :

W związku z podaniem w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej probiotyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie równoważnego preparatu o nazwie ProbioDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG* (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) i *Lactobacillus helveticus* (w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę i takim samym stosunku ilościowym jak produkt wymieniony w SIWZ.

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

**Pytanie 3 Zadanie 26 poz. 175**

W związku z podaniem w SIWZ nazwy własnej probiotyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, prosimy o dopuszczenie preparatu probiotycznego o nazwie LactoDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG* w aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kapsułek – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań.

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

**Pytanie 4 Zadanie 31 poz. 84 i 85**

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie równoważnego preparatu probiotycznego o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w postaci kapsułek (20 kaps./opakowanie) w takim samym stężeniu probiotycznych drożdżaków *Saccharomyces boulardii* (250 mg). – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań.

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

**Pytanie 5 Zadanie 31 poz. 28,29,30** :

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

**Odpowiedź: TAK.**

**Pytanie 6 Zadanie nr 26, poz. 175 i 175**

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym 8/PN/16,wpakiecie (zadaniu) Zadanie 26, w pozycjach 175 oraz 176 dotyczących „Lactobacillus/amp.-Lakcid/x 50 amp./Lactobacillus/Lacidofil/x 60 kaps.”dopuszcza możliwość zaoferowaniapreparatu o nazwie handlowejFloractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsułek – przeliczeniem na takiej wielkości opakowania)producenta Novascon Pharmaceuticals?W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

*Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.*

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

**Pytanie 7 Zadanie nr 31, poz. 184 i 85**

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym 8/PN/16,wpakiecie (zadaniu)Zadanie 31, w pozycjach84 oraz 85 dotyczących „Saccharomycesboulardii 250 mg liofpr d/sporzzawdoust x 10 sasz./Saccharomycesboulardii 250 mg liof x 10 kaps.”dopuszcza możliwość zaoferowaniapreparatu o nazwie handlowej FloractinEnteric x 15 kapsułek lub FloractinEntericbox (10 blistrów x 15 kapsułek - z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

*Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.*

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

**Pytanie 8 Zadanie 26 poz. 233-236** :

Prosimy o wyrażenie zgody na wydzielenie powyższych pozycji do oddzielnego pakietu i o podanie wymaganej wartości wadium, co pozwoli na złożenie korzystnych ofert przez bezpośrednich przedstawicieli producentów, i w konsekwencji obniży wartość zamówienia.

**Odpowiedź: Zgodnie z siwz.**

**Pytanie 9 Zadanie 42 poz. 8** :

Czy w pakiecie 42 pozycja 8 ze względu na bezpieczeństwo personelu przygotowującego cytostatyki, czas przygotowania, jak również na oczekiwaną dokładność w rekonstytucji bendamustyny Zamawiający wymaga pojemności fiolek nie mniejszych niż 60 ml zawierających 100 mg chlorowodorku bendamustyny oraz wymaga produktu, który jest niezależny od warunków oświetlenia i pozostaje stabilny po rekonstytucji i rozcieńczeniu przez 2 dni w temp. 2-8°C w workach polietylenowych?

**Odpowiedź: TAK.**

**Pytanie 10 Zadanie 42 poz. 8** :

Procedura przeszczepu szpiku jest procedurą wysokospecjalistyczną i obarczoną ryzykiem powikłań, dlatego też wymaga ścisłej precyzji dawek oraz surowego reżimu przygotowania i podaży leków. Czy w związku z tym Zamawiający w zadaniu42 poz 8 wymaga, aby oferowany chlorowodorek bendamustyny był lekiem przebadanym klinicznie z potwierdzoną skutecznością i bezpieczeństwem stosowania w kondycjonowaniu pacjentów do przeszczepiania szpiku jak również miał zwalidowaną 60% wilgotność względną powietrza, w której potwierdzono stabilność fizykochemiczną produktu po rekonstytucji i rozcieńczeniu przez 3,5 godz. w temperaturze 25ºC oraz przez 2 dni w temperaturze 2ºC - 8ºC w polietylenowych workach?

**Odpowiedź: TAK.**

**Pytanie 11**

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 związku z art. 144 ust. 1 */in fine/* ustawy Prawo zamówień publicznych, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust.4 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w § 1 projektu umowy.**

**Pytanie 12**

W związku z niejednoznacznym zapisem w §2 ust.5 zdanie pierwsze, dotyczącym terminu dostaw leków na ratunek, prosimy o sprecyzowanie zapisu np. poprzez zapis: " Dostawy leków na ratunek - dostawa do 8 godzin od złożenia zamówienia."

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w § 2 projektu umowy.**

**Pytanie 13**

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika preparatu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §4 projektu umowy)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w § 4 projektu umowy.**

**Pytanie 14**

Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu §12 ust.1 projektu umowy, dotycząca ograniczenia wysokości naliczenia odsetek do połowy jej wysokości, ponieważ  jest sprzeczna z ustawą z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych. Wyjaśnić należy, że zgodnie z art. 13 ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych  z dnia 8 marca 2013 r. (Dz. U. z 2013 r. poz. 403) *„Postanowienia umowy wyłączające lub ograniczające uprawnienia wierzyciela lub obowiązki dłużnika,  są nieważne, a zamiast nich stosuje się przepisy ustawy”*. Art. 13 ww. ustawy ustanawia zatem wprost rygor nieważności postanowień umownych ograniczających lub wyłączających prawa wierzyciela m.in. z art. 8 ust 1 ww. ustawy, uprawniających wierzyciela do dochodzenia odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w § 12 projektu umowy.**