

Oznaczenie sprawy: ZPP-2810-02/19

**Wykonawcy Pobierający
Materiały Przetargowe SIWZ**

dotyczy: wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia do przetargu nieograniczonego na sukcesywną dostaw **leków dla Wojewódzkiego Szpitala Rehabilitacyjnego im. dr S. Jasińskiego w Zakopanem**

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 i ust.4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku - Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz.1986;) Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami dotyczącymi specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu.

Pyt: 1. 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 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: Zamawiający informuje, że należy podać pełne opakowania zaokrąglone w górę.

Pyt: 2. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 3. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 4. Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt. 5 Czy Zamawiający w poz. 7 acidumascorbicum tabletki 200 mg 50-100 tabl. –150 op., wyraża zgodę na wycenę acidumascorbicum tabletki powl. **200 mg x 50 – 150 op.** ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt.6 Czy Zamawiający w poz. 8 acidumascorbicum+rutosidum tabletki 100+120 , 90-120 tabl./125 –180op., wyraża zgodę na wycenę **cerutin tabl. powl. x 125tbl.** – 180 op. ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt. 7 Czy Zamawiający w poz.50 budesonidum zaw. do nebulizacji 0,5mg/ml x 20 poj. a 2 ml, wyraża zgodę na wycenę w postaci ampułek ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt.8 Czy Zamawiający w poz.51 calciilactoglobionas tabl. mus. 12-20 tabl. /16 tabl. – 200 op., wyraża zgodę na wycenę calciilactoglobionas tabl. mus. **x 12 – 200 op.** ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 9. Czy Zamawiający w poz.55 carbomedicinalis tabl. 300 mg x 20 tabl.(koniec produkcji) , wyraża zgodę na wycenę dawki 200 mg x 20 kaps. – 60 op. ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 10. Czy Zamawiający w poz.59 miał na myśli wycenę Duracef,1 g, tabl.dosporz.zaw.doustn., 10 szt ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 11. Czy Zamawiający w poz.65 chlorhexidinihydrochl.+acidumascorbicum tabletki do ssania 5 mg + 50 mg x 2 tabl./20 tabl. – 240 op., miał na myśli wycenę sebidin tabl. do ssania **x 20 – 240 op.**, ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 12 Czy Zamawiający w poz.90 wyrazi zgodę na wycenę opakowania po **30 tabl. – 34 op.**, ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 13 Czy Zamawiający w poz.95 wyrazi zgodę na wycenę opakowania po **60 tabl. – 4 op.**, ze względu na zakończoną produkcję opakowań po 100 tabl. ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 14 Czy Zamawiający w poz.116 wyrazi zgodę na wycenę opakowania po **30 kaps. – 2 op.** ze względu na brak konfekcjonowania po 50 kaps. ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 15 Czy Zamawiający w poz.118 wyrazi zgodę na wycenę opakowania po **28 kaps. – 3 op.** ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 16 Czy Zamawiający w poz.146 wyrazi zgodę na wycenę HydroxyzinumEspefa, 10 mg/5ml, syrop, 250 g?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 17 Czy Zamawiający w poz.160 wyrazi zgodę na wycenę opakowania po **30 tabl. – 2 op.** ze względu na brak konfekcjonowania po 50tabl. ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 18 Czy Zamawiający w poz.172 wyrazi zgodę na wycenę opakowania po **28 tabl.powl – 4 op.** ze względu na brak konfekcjonowania po 30tabl. ?

Odpowiedź: Prosimy o wykreślenie pozycji ze specyfikacji .

Pyt: 19 Czy Zamawiający w poz.180 wyrazi zgodę na wycenę opakowania po **28 tabl. – 4 op.** ze względu na brak konfekcjonowania po 30tabl. ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 20 Czy Zamawiający w poz.181 wyrazi zgodę na wycenę opakowania po **28 tabl. – 4 op.** ze względu na brak konfekcjonowania po 30tabl. ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 21 Czy Zamawiający w poz.182 wyrazi zgodę na wycenę opakowania po **28 tabl. – 4 op.** ze względu na brak konfekcjonowania po 30tabl. ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 22 Czy Zamawiający w poz.186 ze względu na zakończoną produkcję preparatu Magnezin, 130 mg Mg²⁺(500 mg), tabl.,60 szt., wyrazi zgodę na wycenę Asmag forte, (34 mg jonów magnezu), tabl., 50 szt– 48 op?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 23 Czy Zamawiający w poz.206 ze względu na zakończoną produkcję Miconal, 20 mg/g, żel, 30 g,tuba dopuszcza wycenę Daktarin, 20 mg/g, krem, 15 g – 4 op. ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 24. Czy Zamawiający w poz. 218 miał na myśli wycenę proszku 1 kg – 1 op ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 25. Czy Zamawiający w poz.224 wyrazi zgodę na wycenę opakowania po **20 tabl. powl – 3 op.** ze względu na brak konfekcjonowania po 10tabl. ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 26 Czy Zamawiający w poz.226 ze względu na zmianę konfekcjonowania wyrazi zgodę na wycenę nowego opakowania **Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. ?**

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 27 Czy Zamawiający w poz.247 probiotyk kapsułki 10-30 kaps. , wyrazi zgodę na wycenę opakowania po **20 kaps.– 150 op. ?**

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 28 Czy Zamawiający w poz.273 miał na myśli wycenę 10op po 20 amp. Salbutamolom 2 mg/ml; 2,5 ml ampułki ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 29. Czy Zamawiający w poz.277 miał na myśli wycenę Solu Medrol, 40 mg, prosz,rozp.ds.roztrw.d/wstrz,1 fiol+rozp?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 30. Czy Zamawiający w poz.281 wyrazi zgodę na wycenę opakowania po **10 tabl. – 100 op.** ze względu na brak opakowań po 20 tabl.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 31. Czy Zamawiający w poz.285 wyrazi zgodę na wycenę opakowania po **28 tabl. – 17 op.** ze względu na brak konfekcjonowania po 30tabl. ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 32. Czy Zamawiający w poz.312 miał na myśli wycenęPregabalin tabletki 150 mg x 56 tabl. ? Brak rejestracji dawki 100 mg.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 33. Czy Zamawiający w poz.313 donepezilumwyrazi zgodę na wycenę opakowania po **28 tabl. – 5 op. ?**

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 34. Czy Zamawiający w poz.315 fluoxetinum wyrazi zgodę na wycenę opakowania po **30 tabl. – 6 op. ?**

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 35. Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 247 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane

szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza propozycję oferenta po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań.

Pyt: 36. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 247 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie preparatu złożonego ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps.? Produkt jest przeznaczony do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych. konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań).

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że preparaty muszą być produktami leczniczymi zgodnie z zapisami siwz (rejestracja leku). Kategoria dostępność OTC, Zamawiający nie dopuszcza środka specjalnego przeznaczenia żywieniowego.

2. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że preparaty muszą być produktami leczniczymi zgodnie z zapisami siwz (rejestracja leku). Kategoria dostępność OTC, Zamawiający nie dopuszcza środka specjalnego przeznaczenia żywieniowego.

Pyt: 37. Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 247 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce, konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kaps.?,

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że preparaty muszą być produktami leczniczymi zgodnie z zapisami siwz (rejestracja leku). Kategoria dostępność OTC, Zamawiający nie dopuszcza środka specjalnego przeznaczenia żywieniowego.

2. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu TribioDr. zawierającego kombinację trzech szczepów bakterii: *Lactobacillus acidophilus*, *Lactobacillus delbrueckii subsp. Bulgaricus*, *Bifidobacterium lactis* w kapsułce o łącznej ilości 1,6 mld CFU?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że preparaty muszą być produktami leczniczymi zgodnie z zapisami siwz (rejestracja leku). Kategoria dostępność OTC, Zamawiający nie dopuszcza środka specjalnego przeznaczenia żywieniowego.

Pyt. 38 Ponieważ zapis w §7 ust.1 ppkt b) projektu umowy nie jest jednoznaczny i nie wskazuje od jakiej wartości będzie liczona wysokość ewentualnej kary za opóźnienie dostawy zamówionego towaru (wskazanie na pkt 1, bez podania numeru paragrafu, nie wyjaśnia od jakiej wartości naliczana będzie kara), to prosimy o wprowadzenie do umowy

zapisu wskazującego, że kara za nieterminowe wykonanie przedmiotu umowy będzie wynosiła 1% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia, za każdy dzień opóźnienia. Jednocześnie wskazujemy, że w przypadku dostaw sukcesywnych, kiedy przedmiot umowy nie jest dostarczany jednorazowo, to podstawą naliczania kar umownych za nieterminowe wykonanie przedmiotu umowy nie może być wartość całej umowy, a jedynie wartość niedostarczonego w terminie przedmiotu zamówienia. W przeciwnym razie doszłoby do sytuacji, w której Zamawiający obarczałby Wykonawcę karą nawet za część przedmiotu umowy zrealizowaną prawidłowo, we właściwym terminie.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zapis w §7 ust.1 ppkt b) otrzymuje nowe brzmienie: „za nieterminowe wykonanie przedmiotu umowy w wysokości 0,1% wartości zamówienia brutto, o której mowa w § 5 ust. 1 za każdy dzień opóźnienia; kara płatna będzie w terminie 14 dni od daty otrzymania przez wykonawcę wezwania do zapłaty; dopuszcza się również możliwość potrącenia kary z bieżących należności wykonawcy.

UWAGA !

Działając na podstawie art. 38 ust.4 wyżej cytowanej ustawy, postanawia się wprowadzić modyfikacje, zmiany zapisów SIWZ, które stają się jej integralną częścią. Dokonane zmiany są wiążące dla Wykonawców, którzy pobrali materiały przetargowe (SIWZ).

Zgodnie z art. 12 a ust. 1 ustawy, Zamawiający przedłuża termin składania ofert do dnia 08.03.2019 r. godz. 11:30. Termin otwarcia 08.03.2019 r. godz. 11:45 (pkt 16 i 17 siwz).

Zatwierdzam dnia 01.03.2019r.

Dyrektor
Wojewódzkiego Szpitala Rehabilitacyjnego im.
dr S. Jasińskiego w Zakopanem
Krystyna Walendowicz