

Milicz, 20.01.2017 r.

Numer postępowania: **MCM/WSM/ZP1/2017**

#### WYKONAWCY

Dotyczy: **postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków dla Milickiego Centrum Medycznego sp. z o.o., w Miliczu.**

*Działając na podstawie art. 38 ust. 1 pkt 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, przedstawiam odpowiedzi na pytania Wykonawcy, dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:*

#### **PYTANIE NR 1: Dotyczy Pakietu Nr 3, poz. 212 i 217:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 3 pozycji 212 i 217? Umożliwi to przystąpienie większej ilości wykonawców i uzyskanie zdecydowanie korzystniejszej oferty cenowej.

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

*Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Pakietu Nr 3 pozycji Nr 212 i 217.*

#### **PYTANIE NR 2: Dotyczy Pakietu Nr 3, poz. 212:**

Czy Zamawiający, mając na względzie racjonalną gospodarkę lekiem cytotoksycznym, wymaga w pakiecie 3 poz. 212 leku, który posiada zgodnie z kartą charakterystyki produktu leczniczego fizyko-chemiczną stabilność po pierwszym otwarciu fiolki minimum 1 godzina?

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający wymaga.*

#### **PYTANIE NR 3:**

Czy Zamawiający w kolumnie J – VAT oczekuje podania wartości procentowej czy wartości wyrażonej w zł?

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający w kolumnie J – VAT oczekuje podania wartości procentowej.*

#### **PYTANIE NR 4: Dotyczy Pakietu Nr 3, poz. 15:**

Czy Zamawiający w pakiecie 17 poz. 15 wymaga leku, który zgodnie z kartą charakterystyki produktu leczniczego może być podawany doustnie i domięśniowo?

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający wymaga.*

#### **PYTANIE NR 5: Dotyczy Pakietu Nr 3, poz. 86, 87 i 88:**

Czy w pakiecie Nr 3 poz. 86, 87 i 88 (Budesonidum 0,25; 0,125 i 0,5 mg/ml zawiesina do nebulizacji) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia.*

#### **PYTANIE NR 6: Dotyczy Pakietu Nr 3, poz. 87:**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 3 poz. 87 (Budesonidum 0,125 mg/ml zawiesina do nebulizacji) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający wyraża zgodę.*

#### **PYTANIE NR 7: Dotyczy Pakietu Nr 3, poz. 86, 87 i 88:**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 3 poz. 86, 87 i 88 (Budesonidum 0,25; 0,125 i 0,5 mg/ml zawiesina do nebulizacji) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta?

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

**Tak, Zamawiający wymaga.**

**PYTANIE NR 8: Dotyczy Pakietu Nr 3, poz. 89:**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 3 poz. 89 **wymaga, aby** Budesonidum+Formoterolum (160/4,5) **był wskazany do leczenia pacjentów z astmą oskrzelową i POCHP?**

**Odpowiedź Zamawiającego:**

**Tak, Zamawiający wymaga.**

**PYTANIE NR 9: Dotyczy §3 ust. 1:**

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, a zamówienie jest złożone dopiero z chwilą 'potwierdzenia' go faksem.**

**Odpowiedź Zamawiającego:**

**Tak, Zamawiający usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej.**

**PYTANIE NR 10: Dotyczy zapisów wzoru umowy:**

Czy Zamawiający wydłuży terminy załatwienia reklamacji dotyczące braków ilościowych oraz wad towarów określone w par. 4.5 do 3 dni roboczych od daty otrzymania od Zamawiającego zawiadomienia? 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 Zamawiającego:**

**Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu załatwienia reklamacji dotyczący braków ilościowych, oraz wad towarów do 3 dni roboczych od daty otrzymania zawiadomienia.**

**PYTANIE NR 11: Dotyczy zapisów wzoru umowy:**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.4 i 5.5 Umowy? Faktura wystawiana jest do danej dostawy wykonywanej danego dnia, a nie osobno dla zamówień z różnych tytułów, stąd system księgowy Wykonawcy nie daje takiej możliwości.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

**Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy §5 ust. 4 i §5 ust. 5 wzoru umowy.**

**PYTANIE NR 12: Dotyczy zapisów wzoru umowy:**

Czy Zamawiający dopisze w par. 6 oraz 9.1.3.b) zdanie „Zmiana cen nie nastąpi, jeśli ceny oferowane w ramach umowy są niższe od urzędowych”?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

**Tak, Zamawiający dopisze w §6 oraz §9.1.3 b) zdanie „Zmiana cen nie nastąpi, jeśli ceny oferowane w ramach umowy są niższe od urzędowych”.**

**PYTANIE NR 13: Dotyczy zapisów wzoru umowy:**

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 7.1.a z 0,5% do wartości max 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana

**Odpowiedź Zamawiającego:**

**Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy §7.1.1 wzoru umowy.**

**PYTANIE NR 14: Dotyczy zapisów wzoru umowy:**

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 7.1.b z 0,5% do wartości max 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana

**Odpowiedź Zamawiającego:**

**Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy §7.1.2 wzoru umowy.**

**PYTANIE NR 15: Dotyczy zapisów wzoru umowy:**

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 7.1.c z 10 % do wartości max 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający zmieni wysokość kar umownych określonych w §7.1.3 wzoru umowy z 10% do 5%.*

**PYTANIE NR 16: Dotyczy zapisów wzoru umowy:**

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 7.1.d z 10 % do wartości max 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający zmieni wysokość kar umownych określonych w §7.1.4 wzoru umowy z 10% do 5%.*

**PYTANIE NR 17: Dotyczy zapisów wzoru umowy:**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 7.2? Skoro Zamawiający wyznacza dodatkowy termin, to oznacza to po pierwsze, że opóźnienie w dostawie nie jest dla niego kluczowe i dokonanie dostawy w terminie późniejszym ma dlań sens gospodarczy. Po drugie, skoro uiszczono karę umowną, stanowiącą ryczałtowe odszkodowanie za nienależyte wykonanie umowy, to brak podstaw do żądania wykonania tego samego świadczenia, które było podstawą do naliczenia kary umownej. W ten sposób kara ta (w razie np. braku towaru w magazynie) może być naliczana wielokrotnie, przy wielokrotnym wyznaczaniu nowego terminu dostawy.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający pozostawia zapis §7 ust. 2 wzoru umowy bez zmian.*

**PYTANIE NR 18: Dotyczy zapisów wzoru umowy:**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 9.1.2? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco stratą po stronie Wykonawcy.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający pozostawia zapis §9.1.2 wzoru umowy bez zmian.*

**PYTANIE NR 19: Dotyczy Pakietu Nr 19, poz. 33:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 19 w poz. 33 insuliny glargine w postaci wstrzykiwacza Solostar?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie Nr 9 w pozycji 33 insuliny glargine w postaci wstrzykiwacza Solostar.*

**PYTANIE NR 20: Dotyczy Pakietu Nr 8, poz. 1:**

Czy w pakiecie nr 8 poz. 1 (Sevofluranum 250 ml - 80 butelek) Zamawiający wymaga sevofluranu w butelce z fabrycznie zamontowanym adapterem - systemem napełniania parowników bez żadnych dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem i kompatybilnym z parownikami, które obecnie użytkuje Zamawiający?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający wymaga w Pakiecie Nr 8 w pozycji 1 sevofluranu w butelce z fabrycznie zamontowanym adapterem - systemem napełniania parowników bez żadnych dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem i kompatybilnym z parownikami.*

**PYTANIE NR 21: Dotyczy Pakietu Nr 12, poz. 1 i 2.**

Pytanie dot. pakietu nr 12, poz.1 i 2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 12, pozycji 1 i 2, dopuści do postępowania preparat albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu „worek”, który w pełni „zapada” się, tworząc

pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia z samouszczelniającym się portem, co powoduje znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na możliwość infuzji w systemie zamkniętym.

Wyniki metaanalizy danych zebranych w 15 oddziałach intensywnej terapii (OIT) w 4 krajach, gdzie dokonano zmiany z otwartego systemu do infuzji na zamknięty, wykazały, że zmiana spowodowała znaczące zmniejszenie częstości CLABSI (zakażenia krwi związane z obecnością żylnych cewników centralnych, z ang. CLABSI - Central Line Associated Bloodstream Infections) na podstawie częstości CLABSI w przeliczeniu na 1000 dni z linią centralną (10,1 do 3,3,  $p < 0,001$ ). Wyniki badania wykazały, że śmiertelność ogólna w OIT również zmniejszyła się znacząco z 22,0 do 16,9 zgonów na 100 pacjentów ( $p < 0,001$ ).

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.*

**PYTANIE NR 22: Dotyczy Pakietu Nr 3, poz. 342:**

**Dotyczy: pakiet 3, poz. 342**

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktu Diflos 60 o równoważnym działaniu?

Diflos 60 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103).

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 6 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia.

Produkt Diflos 60 (opakowanie – 20 kapsułek) zawiera w jednej kapsułce 1,2 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 6 mld bakterii liofilizowanych.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający wyraża zgodę.*

**PYTANIE NR 23: Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 38:**

Czy w Pakiet Nr 4 poz. 38 (Aripiprazolum, 15 mg, 28 tabl.) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Abilify 15mg x 14 tabl. i po przeliczeniu zaferowanie 120 opakowań?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 4 w pozycji 38 wyrazi zgodę na wycenę preparatu Abilify 15mg x 14 tabl., z odpowiednim przeliczeniu ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.*

**PYTANIE NR 24: Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 38:**

Prosimy o wydzielenie poz. 38 z Pakiet Nr 4 i utworzenie oddzielnego zadania?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Nie, Zamawiający, nie wyraża zgody.*

**PYTANIE NR 25: Dotyczy Pakietu Nr 3, poz. 541:**

3. Czy w Pakiet NR 3 poz. 541 (Produkt złożony typu Fortrans, proszek do sporządzania roztworu doustnego, 48 sasz. 74 g) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep x 4 sasz. (Pr. Do p.rozt.doust. 1 zestaw) i po przeliczeniu zaferowanie 24 opakowań?

Informujemy, że jeden zestaw czterech saszetek Moviprep (Pr. Do p.rozt.doust. 1 zestaw: 2 torebki A + 2 torebki B. Saszetka A: Makrogol 100g, Sodu siarczan bezwodny 7,5g, Sodu chlorek 2,691, Potasu chlorek 1,015g. Saszetka B: Kwas askorbowy 4,7g, Sodu ascorbinian 5,9g.) odpowiada swoim działaniem czterem saszetkom Fortrans i pozwala na przygotowanie do zabiegu takiej samej liczby pacjentów.

Skuteczne oczyszczenie jelita uzyskuje się już przy użyciu 2 litrów leku MOVIPREP(r) dzięki połączeniu makroglu 3350 z komponentą askorbinową i elektrolitami.

Dodatek askorbinianu powoduje nasilenie efektu przeczyszczającego poprzez zwiększenie objętości stolca o 25% w porównaniu do efektu wywołwanego przez roztwór niezawierający tego składnika.

Badania wykazały, że w porównaniu do 4 litrów innego, badanego roztworu z makroglem:

\* MOVIPREP(r) (2 l) ma zdecydowanie lepiej akceptowaną objętość, dzięki czemu jest łatwiejszy do wypicia dla pacjentów.

\* MOVIPREP(r) (2 l) jest oceniany przez pacjentów jako zdecydowanie smaczniejszy (o smaku cytrynowym).

\* MOVIPREP(r) (2 l) posiada zbliżony profil bezpieczeństwa.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 3 w pozycji 541 wyraża zgodę na wycenę preparatu Moviprep x 4 sasz. (Pr. Do p.rozt.doust. 1 zestaw) z odpowiednim przeliczeniu ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.***

**PYTANIE NR 26: Dotyczy Pakietu Nr 18, poz. 52,53,54 i 55:**

Czy zamawiający wymaga aby midazolam w pakiecie 18 pozycja 52,53,54 i 55 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość midazolamu?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Tak, Zamawiający wymaga w Pakiecie Nr 18 w pozycjach 52,53,54 i 55, aby produkt posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość midazolamu.***

**PYTANIE NR 27: Dotyczy Pakietu Nr 18, poz. 53,54 i 55:**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 18 pozycja 53,54 i 55 midazolam miał zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morphini Sulfas WZF?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Tak, Zamawiający wymaga w Pakiecie Nr 18 w pozycjach 53,54 i 55, aby produkt miał zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morphini Sulfas WZF.***

**PYTANIE NR 27: Dotyczy Pakietu Nr 16:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 16 produktu leczniczego Paracetamolum w opakowaniu typu fiolka?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.***

***Powyższe postanowienia są wiążące do przetargu na dzień 03.02.2017 r., a odpowiedzi na pytania i wszelkie modyfikacje stanowią integralną część SIWZ.***

PROKURENT  
Miejskiego Związku Gmin  
Miasta Poświętowska