

przetarg znak: **24/2011r (Leki)**

Pyt Nr 23

Rozdział II pkt.2.ppkt.2.1.1. SIWZ

Czy Zamawiający zmodyfikuje poniżej zapis:

„Zezwolenie lub koncesja uprawniająca do obrotu lekami wydana przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (podstawa prawna ustawa z dnia 6 września 2011 prawo farmaceutyczne Dz.U. z 2011Nr 126 poz.1381 z późniejszymi zmianami)”

Na brzmiały:

„Zezwolenie lub koncesja uprawniająca do obrotu lekami wydana przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (podstawa prawna ustawa z dnia 6 września 2011 prawo farmaceutyczne Dz.U. z 2011 Nr 126 poz.1381 z późniejszymi zmianami) lub inny dokument uprawniający Wykonawcę do sprzedaży i obrotu produktami leczniczymi.”

Odp. Tak

Rozdział II pkt.2.ppkt.2.1.1. SIWZ

Czy Zamawiający zmodyfikuje poniżej zapis:

Zezwolenie lub koncesja uprawniająca do obrotu lekami wydana przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (podstawa prawna z dnia 6 września 2011 prawo farmaceutyczne Dz.U z 2011 prawo farmaceutyczne Dz.U. z 2011 Nr 126 poz.1381 z późniejszymi zmianami)”

Na brzmiały:

Zezwolenie lub koncesja uprawniająca do obrotu lekami wydana przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (podstawa prawna z dnia 6 września 2011 prawo farmaceutyczne Dz.U z 2011 prawo farmaceutyczne Dz.U. z 2011 Nr 126 poz.1381 z późniejszymi zmianami)” lub inny dokument uprawniający Wykonawcę do sprzedaży i obrotu produktami leczniczymi.”

Dla asortymentu zawartego w pakiecie nr 10,11

Odp. Tak

Pytanie 24 – dotyczy pakietu 56:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt równoważny o nazwie Ferinject w postaci karboksymaltozy żelazowej o dawce 50mg/ml – fiolka 2 ml?

Odp. Tak z przeliczeniem mg

Pytanie 25 – dotyczy pakietu 74:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w poz. 2 leku w dawce 0,48 mg/0,8 ml?

Odp. Tak

Pytanie 26 – dotyczy pakietu 25:

Czy Zamawiający wymaga, aby wykonawcy przedstawili oświadczenie producenta dotyczące gwarancji ciągłości dostaw Albuminy ludzkiej przez cały okres obowiązywania umowy?

Odp. Nie

Pytanie 27

Prosimy o wyjaśnienie, czy wadium w formie innej niż pieniężna należy złożyć w Dziale Księgowości Zamawiającego – pokój nr 346 do godz. 9.00 czy tak jak ofertę do godz. 10.00?

Odp. Tak

Pytanie 28

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?

Odp. Podać ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku

Pytanie 29

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniącego się postacią, przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej oraz ampułkę za fiolkę, fiolkę za ampułko-strzykawkę i odwrotnie ?

Odp. Tak -tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej oraz ampułkę za fiolkę oraz ampułko - strzykawkę na fiolkę.

Pytanie 30

Prosimy o podanie w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów) niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odp. Podać pełne ilości opakowań zaokrągloną w górę do dwóch miejsc po przecinku.

Pytania 31

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)?

Odp. Podać pełne ilości opakowań zaokrągloną w górę do dwóch miejsc po przecinku.

Pyt Nr 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odp. Tak -tabletkę a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej oraz ampułkę za fiołkę oraz ampułko - strzykawkę na fiołkę.

Pyt Nr 33

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiołki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

Odp. Tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki

Pyt Nr 34

Pakiet nr 1,poz.14 -czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku równoważnego o nazwie Clogrel 75 mg *28 tabl?

Odp. Tak

Pyt Nr 35

Pakiet nr 1,poz.18 -czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku równoważnego o nazwie Vertigen 16 mg*60 tabl. w ilości 4 op.?

Odp. Tak

Pyt Nr 36

Pakiet nr 1,poz.45 -czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku równoważnego o nazwie Biostreptaza *6 czop.?

Odp. Tak

Pyt Nr 37

Pakiet nr 1,poz.69 -czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu *60 tabl.

Odp. Tak

Pyt Nr 38

Pakiet nr 1,poz.74 -czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu *90tabl.?

Odp. Tak

Pyt Nr 39

Pakiet nr 1,poz.91-czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku równoważnego o nazwie Nicergolin 10 mg*30 tabl?

Odp. Tak

Pyt Nr 40

Pakiet nr 1,poz.94 czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku równoważnego o nazwie Norsept 0,4 mg*20 tabl?

Odp. Tak

Pyt Nr 41

Pakiet nr 1, poz. 105-koniec produkcji, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku równoważnego o nazwie Betadine glob.*14 szt.?

Odp. Tak

Pyt Nr 42

Pakiet nr 1, poz. 119-lek jest konfekcjonowany *6 czopków, czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku?

Odp. Podać pełne ilości opakowań zaokrągloną w górę do dwóch miejsc po przecinku.

Pyt Nr 43

Pakiet nr 1, poz. 131, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku równoważnego o nazwie Apo-Clodin 250 mg*60 tabl?

Odp. Tak

Pyt Nr 44

Pakiet nr 1, poz. 138, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku konfekcjonowanego *100 tabl.?

Odp. Tak

Pyt Nr 45

Pakiet nr 4, poz. 43-czy Zamawiający wyrazi zgodę a wycenę leku konfekcjonowanego * 60 tabl?

Odp. Tak

Pyt Nr 46

Pakiet nr 33 –czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku równoważnego Apo-Lozart*28 tabl.? czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku ?

Odp. Podać pełne ilości opakowań zaokrągloną w górę do dwóch miejsc po przecinku.

Pyt Nr 47

Pakiet nr 43, poz. Nr 2-czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku konfekcjonowanego *50 sasz.?

Odp. Nie

Pyt Nr 48

Pakiet nr 50, poz. 8- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę syropu o objętości 150 ml?

Odp. Tak

Pyt Nr 49

Pakiet, nr 50, poz. 9-czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku konfekcjonowanego*50 tabl?

Odp. Tak

Pyt Nr 50

Pakiet nr 64,poz.1 –czy można wycenić lek równoważny pod nazwą Dobuject 0,25 g *5 amp.?

Odp. Tak

Pyt Nr 51

Pakiet nr 71,poz. 1,2-czy można wycenić lek konfekcjonowany w op. 120 ml?

Odp. Tak

Pyt Nr 52

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 57 pozycja 1 diety Fresubin Original 500ml

Odp. Tak

Pyt Nr 53

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 57 pozycja 2 diety Fresubin Original 1000ml

Odp. Tak

Pyt Nr 54

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 57 pozycja 3 diety Fresubin Energy 500ml

Odp. Tak

Pyt Nr 55

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikacje przedmiotu zamówienia w zakresie Pak Nr 96 poprzez:

- **wskazanie nazw międzynarodowych leków, które zamierza zakupić,**
- **określenie dawek leków, które zamierza zakupić,**
- **określenie ilości dla każdej z poszczególnych dawek.**

Odp. Zamawiający wprowadza modyfikację do SIWZ i tworzy nowy Pakiet

Pakiet Nr 96

<i>Lp.</i>	<i>Nazwa Nadroparinum calcicum lub równoważny</i>	<i>Ilość</i>	<i>Jedn.</i>	<i>Cena za 1ml netto</i>	<i>Cena za 1 ml brutto</i>	<i>Wartość ogółem netto</i>	<i>Wartość ogółem brutto</i>
1.	2.500-3.000 jm	3.255 ml	ml				
2.	3.800-5.000 jm	3.440 ml	ml				
3.	5.000-7.000 jm	2.500 ml	ml				
4.	7.000- 9.000 jm	1.470 ml	ml				
5.	pow.9.000 jm	1.000 ml	ml				

Uwaga – zamawiający w trakcie trwania umowy będzie sam określał potrzebne mu dawki, pojemność i postać opakowania (ampułko-strzykawki , dawki od 0,2ml do 1ml) i ich ilość.

Wartość pakietu netto

Wartość pakietu brutto

Wykonawca wnosi wadium w wysokości 2.791,00

Pakiet Nr 96 A

<i>Lp.</i>	<i>Nazwa Nadroparinum calcicum lub równoważny</i>	<i>Ilość</i>	<i>Jedn.</i>	<i>Cena za . 1ml netto</i>	<i>Cena za 1ml brutto</i>	<i>Wartość ogółem netto</i>	<i>Wartość ogółem brutto</i>
1	pow. 9.000 jm (fiolka wielodawkowa o poj. 5ml)	12.600 ml					

Wykonawca wnosi wadium w wysokości 4.909,00

Pyt Nr 56

Dotyczy § 2 pkt 3

Prosimy Zamawiającego o określenie, których leków określonych w SIWZ dotyczy możliwość dostaw na cito („leki ratujące życie”)?

Odp. Zamawiający sam będzie decydował (w zależności od sytuacji) które leki będzie potrzebował na cito ! Przede wszystkim antybiotyki i leki anestetyczne.

Pyt Nr 57

Dotyczy § 8

Rozpatrzenie reklamacji jakościowej w ciągu 2 dni jest niewykonalne. Ewentualne reklamacje jakościowe leków wiążą się ze szczególnymi procedurami do których zobowiązany jest producent leków stosownymi przepisami. W związku z tym proponujemy zmianę przedmiotowego zapisu na następujący:

„W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Dostawcę, który rozpatrzy reklamację dotyczącą:

- braków ilościowych w ciągu 48 godzin

- wad jakościowych w ciągu 14 dni”

Odp. Tak

Pyt Nr 58

Dotyczy § 9 pkt 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu na:” kary umownej w wysokości 0,2% wartości netto „”, “ karę umowną w wysokości 5% wartości netto umowy”.

Odp. Nie

Pyt Nr 59

Dotyczy § 12

Prosimy Zamawiającego o dopisanie na końcu zdania słów: „a zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

Odp. Nie

Pyt Nr 60

Dotyczy pakietu 62

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dopuszczenie preparatu o nazwie handlowej Meropenem Sandoz z zatwierdzoną Charakterystyką Produktu Lekczniczego – (w załączeniu) zarejestrowanym zgodnie z decyzją Komisji Europejskiej z dnia 15 10 2009 , która dotyczy produktów leczniczych stosowanych u ludzi „Meropenem i nazwy powiązane” zawierających substancje czynną meropenem. Link do strony Komisji Europejskiej gdzie publikowane są decyzje http://ec.europa.eu/health/documents/community-register/html/refh_others.htm

Odp. Tak

Pyt Nr 61

Dotyczy wzoru umowy.

W związku z uczestnictwem w przetargu nie tylko hurtowni ale również producentów leków prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu na korzystny dla Zamawiającego i traktujący równo wszystkich uczestników postępowania: „*W przypadku braku możliwości dostawy leku, Wykonawca umożliwi Zamawiającemu zakup niezrealizowanej dostawy u innego podmiotu, a różnicą pomiędzy ceną zakupu u innego podmiotu a ceną wynikającą z umowy zostanie obciążony Wykonawca. Kwota odpowiadająca wysokości różnicy zostanie wypłacona Zamawiającemu przez Wykonawcę poprzez wystawienie pisemnego dokumentu obciążającego Wykonawcę zwanego notą obciążeniową ze wskazaniem tytułu obciążenia (powołanie odpowiedniego zapisu umowy) wraz z dokumentacją potwierdzającą zaistnienie okoliczności.*

Odp. Tak