

Szp.12/15/2/2020

**Informacja dla uczestników postępowania o udzielenie zamówienia publicznego  
prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.:**

**Dostawa produktów leczniczych**

Szpital w Puszczykowie im. Prof. S.T. Dąbrowskiego S.A. – zwana dalej Zamawiającym, działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz.U. z 2019 r. poz. 1843) – zwanej dalej Ustawą, udziela odpowiedzi na zapytania dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia – zwanej dalej SIWZ, skierowane do Zamawiającego w dniach 5-7 sierpnia 2020 r.

**Dotyczy Części 4**

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/ml op./5 amp. 5 ml w części nr 4 - Leki różne, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymagania odnośnie przedmiotu zamówienia określił w SIWZ.

**Pytanie 2**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/ml op./5 amp. 5 ml w części nr 4 - Leki różne, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymagania odnośnie przedmiotu zamówienia określił w SIWZ.

**Pytanie 3**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/ml op./5 amp. 5 ml w części nr 4 - Leki różne, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: 5 do 25 °C czy też 2-8°C oraz 25°C?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymagania odnośnie przedmiotu zamówienia określił w SIWZ.

**Pytanie 4**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/ml op./5 amp. 5 ml w części nr 4 - Leki różne, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymagania odnośnie przedmiotu zamówienia określił w SIWZ.



#### **Pytanie 5**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracuri besilas 0,05g/5 ml op./5 amp. w części nr 4 - Leki różne, poz. 3 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

#### Odpowiedź:

Zamawiający wymagania odnośnie przedmiotu zamówienia określił w SIWZ.

#### **Dotyczy Części 4**

#### **Pytanie 6**

Czy Zamawiający w pakiecie 8 wydzieli pozycję nr 1 i dopuści gotowy do podaży preparat Levofloxacin 0,5 g/100 ml dostępny w bezpiecznym, stojącym opakowaniu z dwoma niezależnymi portami nie wymagającymi dezynfekcji?

#### Odpowiedź:

Zamawiający wprowadza zmianę do treści SIWZ poprzez wykreślenie w Formularzu asortymentowo-cenowym z Części 8 poz. 1.

#### **Dotyczy Części 20**

#### **Pytanie 7**

Czy w Część nr 20 - Proszek do sporządzania roztworu do oczyszczania jelita poz. 1 (Natrii picosulfas + Magnesii oxidum leve + Acid.citric.anhydricum, (0,01 g + 3,50 g + 10,97 g)/saszetkę, granulat do sporządzania roztworu doustnego, op. / 50 saszetek) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep x 4 sasz. i po przeliczeniu zaferowanie 500 opakowań?

Informujemy, że jeden zestaw czterech saszetek Moviprep zawiera (Pr. Do p.rozt.doust. 1 zestaw: 2 torebki A + 2 torebki B. Saszetka A: Makrokol 100g, Sodu siarczan bezwodny 7,5g, Sodu chlorek 2,691, Potasu chlorek 1,015g. Saszetka B: Kwas askorbowy 4,7g, Sodu ascorbinian 5,9g.) i pozwala na przygotowanie do zabiegu jednego pacjenta. Moviprep jest numerem 1 w oczyszczaniu jelita NA ŚWIECIE!\*

Zgodnie Nowymi Rekomendacje ESGE 2019 (1):

- PEG dwa litry + kwas askorbinowy (Moviprep) rekomendowany przez ESGE do oczyszczania jelita
  - Porównywalna skuteczność do wysokoobjętościowych roztworów (4l PEG) ale lepsza tolerancja oraz chęć do ponownego zastosowania
  - Wysoka skuteczność oczyszczania również PRAWIEJ części jelita
- Aby osiągnąć oczyszczenie > 90% konieczna jest współpraca pacjenta w przygotowaniu jelita do badania
  - Compliance pacjentów można poprawić przez zastosowanie leku:
    - łatwiejszego do wypicia (mniejsza objętość płynu),
    - lepszym smaku (cytrynowy smak),
    - lepiej tolerowanego (mniej nudności/wymiotów).

\*Data supplied by IMS Health. MOVIPREP® 2019 (Calculations done by Global Commercial Planning, Norgine Ltd. July 2019).

Hassan Cesare et al. Bowel preparation for colonoscopy: ESGE Guideline – Update 2019. Endoscopy.

#### Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wycenę produktu, o którym mowa w powyższym pytaniu.



**Dotyczy Wzoru umowy**

**Pytanie 8**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 2 ust. 8 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

**Pytanie 9**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4 ust. 1 pkt. 1), 2), 3), 4):

1. Zamawiający jest uprawniony do naliczenia Wykonawcy następujących kar umownych:

- 1) za opóźnienie w realizacji poszczególnych dostaw, w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy;
- 2) za opóźnienie w realizacji reklamacji przedmiotu dostawy, w wysokości 0,2% wartości brutto reklamowanego asortymentu za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego asortymentu;
- 3) za nieprzekazanie Zamawiającemu informacji, o której mowa w § 7 ust. 2 pkt 3, w wysokości 0,5% wartości niezrealizowanej części Umowy brutto, za każde zdarzenie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy;
- 4) za nieprzekazanie Zamawiającemu informacji, o której mowa w § 1 ust. 6, w wysokości 0,5% wartości niezrealizowanej części Umowy brutto, za każde zdarzenie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.