



**ŚLĄSKIE CENTRUM REHABILITACYJNO-UZDROWISKOWE
im. dr. Adama Szebesty w Rabce-Zdroju Sp. z o.o.**

34-700 Rabka-Zdrój, ul. Dietla 5
e-mail: sekretariat@scru.pl www: www.scru.pl
NIP: 735 28 56 672, REGON: 000297951

DFS-3/ZP-7/1-PN/3-2018

Rabka Zdrój, dnia 03.08.2018 r.

Do Wykonawców uczestniczących
w postępowaniu o udzielenie zamówienia

dotyczy postępowania przetargowego na dostawę produktów farmaceutycznych (zamówienie nr DFS-3/ZP-7-PN/3-2018) ogłoszonego w Biuletynie Zamówień Publicznych z dnia 27.07.2018 r., nr 583947-N-2018

W związku z wniesionymi przez wykonawców zapytaniami dotyczącymi ww. postępowania przetargowego, Zamawiający udziela poniższych odpowiedzi.

Poniższe pytanie 1 i 2 dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 151 i 152 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie 1 „*Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, w postaci kapsulek (opakowanie x 60 kaps – po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.*”

Odpowiedź 1: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w poz. 151 pakietu nr 1 asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ, do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert (Zamawiający będzie dokonywał zakupu pełnego opakowania) – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez Zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Jednostka miary” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 2: „*Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele, zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.*”

Odpowiedź 2: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w poz. 152 pakietu nr 1 asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ, do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert (Zamawiający będzie dokonywał zakupu pełnego opakowania) – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez Zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Jednostka miary” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 230 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie 3: „*Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci, zawierającym w swoim składzie identyczne stężenie probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii w kapsułce (250 mg) w opakowaniach x 20 kaps. – po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.*”

Odpowiedź 3: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ, do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert (Zamawiający będzie dokonywał zakupu pełnego opakowania) – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez Zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Jednostka miary” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Poniższe pytania 4-6 dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 258 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie 4: „*Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%?*”

Odpowiedź 4: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz formularzu cenowym.

Pytanie 5: „*Czy Zamawiający wymaga pasków testowych będących wyrobem medycznym refundowanym?*”

Odpowiedź 5: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz formularzu cenowym.

Pytanie 6: „*Czy Zamawiający wymaga pasków testowych do glukometrów nie wymagających kodowania za pomocą elementów zewnętrznych, posiadających funkcję wyrzutu zużytego paska testowego?*”

Odpowiedź 6: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz formularzu cenowym.

Pytanie 7: „*Czy w pakiecie Nr 1 poz. 48 i 49 (BUDESONIDE zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,25 i 0,5mg/2ml op a 20 szt.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?*”

Odpowiedź 7: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz formularzu cenowym.

Pytanie 8: „*Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 48 i 49 (BUDESONID zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,25 i 0,5mg/2ml op a 20 szt.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?*”

Odpowiedź 8: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz formularzu cenowym.

Pytanie 9: „*Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 48 i 49 (BUDESONIDE zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,25 i 0,5mg/2ml op a 20 szt.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?*”

Odpowiedź 9: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz formularzu cenowym.

Pytanie 10: „*Czy w pakiecie Nr 1 poz. 48 i 49 (BUDESONIDE zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,25 i 0,5mg/2ml op a 20 szt.) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?*”



Odpowiedź 10: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz formularzu cenowym.

Pytanie 11: „Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 48 i 49 (BUDESONIDE zawieszina do inhalacji z nebulizatora 0,25 i 0,5mg/2ml op a 20 szt.) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?”

Odpowiedź 11: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz formularzu cenowym.

Pytanie 12: „Czy Zamawiający w par. 1.4.2 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? 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 zaofერuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco stratą po stronie Wykonawcy.”

Odpowiedź 12: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy. Zapis par. 1.4.2. dotyczy sytuacji, kiedy wykonawca nie dostarczy produktu leczniczego, zgodnie z formularzem cenowym w szczególności w przypadku braków w produkcji, dystrybucji, wstrzymania obrotu lub wycofania z obrotu.

Pytanie 13: „Czy Zamawiający w par. 3.3. wydłuży termin rozpatrzenia reklamacji ilościowej do 3 dni roboczych? 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 13: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy. Ww. zapis dotyczy braków ilościowych stwierdzonych przy dostawie co jest do zweryfikowania podczas zbadania dokumentu i stanu magazynowego wykonawcy, a także w przypadku naruszonego opakowania co jest uwidocznione bez konieczności wykonywania dalszych czynności niezbędnych do stwierdzenia stanu rzeczy. Jednocześnie Zamawiający informuje, że dochodzenie przez wykonawcę roszczeń od firmy kurierskiej nie powinno wpływać na rozpatrzenie reklamacji względem Zamawiającego dotyczącej niedostarczenia produktów czy nieprzyjęcia produktów ze względu na naruszone opakowanie. Są to sytuacje niewynikające z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego i nie mogą wpływać na wydłużenie terminu dostawy. Termin ten może być przez wykonawców „sztucznie” wydłużany w przypadkach, gdy wykonawca nie będzie posiadał produktów będących częścią zamówienia.

Pytanie 14: „Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.1. z 2% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.”

Odpowiedź 14: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

Pytanie 15: „Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 10.3? Systemy magazynowo-księgowo Wykonawcy nie zezwalają na zamieszczanie dowolnych zapisów na fakturach. Skoro strony zastrzegły zakaz cesji w umowie, to jest to skuteczne i ważne zastrzeżenie umowne, obowiązujący Wykonawcę, bez konieczności znakowania faktur takim komunikatem.”

Odpowiedź 15: Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy. Umowa z wybranym wykonawcą będzie zmodyfikowana w tym zakresie.

Pytanie 16: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 2 poz.11 leku w opakowaniu x 60 tabl. wraz z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań?”

Odpowiedź 16: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ, do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert (Zamawiający będzie dokonywał zakupu pełnego opakowania) – przy zachowaniu dodatkowych wymagań



określonych przez zamawiającego. W przypadku zaofierowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Jednostka miary” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaofierowano w danej pozycji.

Pytanie 17: „Czy zamawiający pozwoli na wydzielenie z pakietu 259 poz 48,49 - co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.”

Odpowiedź 17: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 18: „Czy zamawiający w zadaniu w pakiecie 259 poz 48,49 dopuści aby Budesonid był w postaci ampulek co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.”

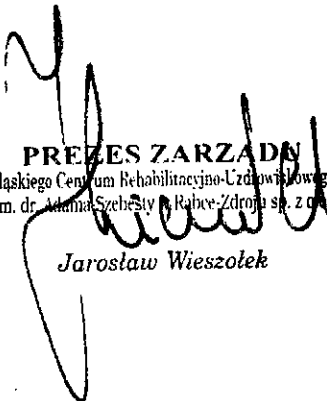
Odpowiedź 18: Zamawiający wymaga zaofierowania w tych pozycjach Budesonide zawiesina do inhalacji z nebulizatora w dowolnej postaci leku.

Pytanie 19: „Czy zamawiający w pakiecie 259 poz 48,49 dopuści Nebbud co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?”

Odpowiedź 19: Zamawiający dopuszcza zaofierowanie ww. preparatu.

Zamawiający informuje, że termin składania i otwarcia ofert nie ulega zmianie.

Przypomina się, że termin składania ofert wyznaczony został na dzień 08.08.2018 r. do godziny 11:00, natomiast termin otwarcia ofert w tym samym dniu o godz. 11:30.


PREZES ZARZĄDNI
Śląskiego Centrum Rehabilitacyjno-Uzdrowiskowego
im. dr. Adama Szebesty w Rabce-Zdroju sp. z o.o.
Jarosław Wieszotek

