

PZ/215/2017

Wg rozdzielnika

dotyczy: przetargu na dostawę środków farmaceutycznych i produktów leczniczych

ZAPYTANIA CZĘŚĆ II

Zapytanie 1

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 7.2 oraz 7.3? Przedmiotem niniejszego postępowania nie jest użyczenie leków, ich najem, ani sprzedaż na próbę, przedmiotem zamówienia nie są także usługi utylizacji leków. Własność towaru przechodzi na nabywcę z chwilą jego wydania. Zapis o możliwości zwrotu zamówionych i przyjętych produktów jest rażąco sprzeczny z naturą stosunku prawnego łączącego strony, a także, z uwagi na przedmiot dostaw (leki) naraża Wykonawcę na rażącą stratę, gdyż produkty te nie będą nadawać się do dalszej odsprzedaży. Ponadto, z uwagi na przeniesienie własności leków w dacie dostawy, czynność ta jest w istocie odsprzedażą hurtową leków na rzecz Dostawcy, do czego Zamawiający nie jest upoważniony.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zapytanie 2

Czy Zamawiający w przypadku pozostawienia par. 7.2 i 7.3 w par. 7.2 dopisze „nie dotyczy sytuacji przedłużenia okresu obowiązywania umowy”? W takim wypadku istnieje zagrożenie, że dostarczone produkty, posiadające roczny okres ważności, stracą ważność, za co jednak Wykonawca nie może brać odpowiedzialności. ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż projekt umowy w § 7 ust 2 zawiera wyżej wymieniony zapis.

Zapytanie 3

Czy Zamawiający w par. 8.2 wprowadzi możliwość dostarczania faktur wraz z każdą dostawą lub raz w miesiącu 1 fakturę zbiorczą wystawianą 28 dnia każdego miesiąca?

Odpowiedź:

Według zapisów § 8 ust 2 Zamawiający wymaga, aby faktura była wystawiona nie częściej niż 1 raz w tygodniu a zatem Wykonawca, który w czasie miesiąca zrealizuje kilka dostaw i wystawi na nie miesięczną fakturę łączną obejmującą zrealizowany zakres nie naruszy postanowień umowy.

Zapytanie 4

Czy Zamawiający skreśli w par. 8.8.c) na końcu frazę: „niż cena po zastosowaniu korekty”? obecny zapis jest nielogiczny (korekta cen nie jest wymagana, jeśli cena jest niższa, niż cena po zastosowaniu korekty).

Odpowiedź:

Zamawiający w §8 ust.8c podtrzymuje zapis umowy.

Zapytanie 5

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 11.1.1 z 0,5% do wartości max 0,2%?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zapytanie 6

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w § 11.1.2 z 20% do wartości max 5%? Obecna Kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zapytanie 7

Czy Zamawiający wymaga, aby leki w Pakiecie 3 poz. 1-3 oprócz zarejestrowanych wskazań posiadały również objęte refundacją wszystkie wskazania pozarejestacyjne zgodnie z Obwieszeniem Ministra Zdrowia z dnia 27 lutego 2017r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na dzień 01 marca 2017r.?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.

Zapytanie 8

Czy Zamawiający dopuszcza, aby leki w Pakiecie 3 poz. 1-3 były objęte obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Zapytanie 9

Czy w części Nr I poz. 482 (Budesonidum zaw. do nebulizacji 0,25 mg/ml 2 ml x 20 amp./Pulmicort zaw. 0,25 mg/ml 2 ml *20 szt.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.

Zapytanie 10

Czy Zamawiający w części Nr I poz. 482 (Budesonidum zaw. do nebulizacji 0,25 mg/ml 2 ml x 20 amp./Pulmicort zaw. 0,25 mg/ml 2 ml *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:

Zamawiający wymaga zaoferowania leku, którego zawartość **można** przechowywać do 12 godzin.

Zapytanie 11

Czy Zamawiający w części Nr I poz. 482 (Budesonidum zaw. do nebulizacji 0,25 mg/ml 2 ml x 20 amp./Pulmicort zaw. 0,25 mg/ml 2 ml *20 szt.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Zapytanie 12

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml (objętość 5ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań

niepożądanych zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwwzkrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawkę Citra-Flow™ i Praxiject™ w ilości 75 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości. Nr kat.: 3255.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Zapytanie 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 111 z Części I i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Z poważaniem
PREZES ZARZĄDU
Wojciech Legawiec

