

LAS-103/1-PN/12-2017

Rybnik, dnia 09.03.2017 r.

Do Wykonawców uczestniczących
w postępowaniu o udzielenie zamówienia

WYJAŚNIENIE – MODYFIKACJA 1

PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO NA:

dostawy produktów leczniczych (zamówienie nr LAS-103-PN/12-2017)
ogłoszonego w Biuletynie Zamówień Publicznych
w dniu 03.03.2017 r., pod nr 36688 - 2017

W związku z wniesionymi zapytaniem, zamawiający udziela poniższych odpowiedzi. Ponadto zamawiający wprowadza niżej podane modyfikacje.

P

Pytanie 1: „**Dotyczy Pakietu nr 8** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie i/ lub wykreślenie z pakietu 8 pozycji nr:

- 7,10,11 z powodu długotrwałego braku dostaw
- 20,21 z powodu braku tego leku w naszej ofercie”

Odpowiedź 1: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie oraz wykreślenie ww. pozycji z formularza cenowego.

Pytanie od 2 do 5 dotyczą pakietu nr 8, pozycja nr 21.

Pytanie 2: „Czy Zamawiający dopuści możliwość zakupu preparatu Multilac®? Jeżeli tak, to prosimy o podanie ilości potrzebnych Zamawiającemu w przeliczeniu 1 op. a la 10 kap. Z uwzględnieniem dawkowania 1 kapsułka na dobę. W załączeniu specyfikacja produktu i jego najważniejsze cechy:

Multilac® jest synbiotykiem w kapsułkach (x 10 sztuk), nowoczesnym połączeniem probiotyku z prebiotykiem.

Zawiera 9 żywych szczepów bakterii oraz substancję odżywcze – oligofruktozę:

§ *Lactobacillus helveticus*

§ *Lactococcus lactis*

§ *Bifidobacterium longum*

§ *Bifidobacterium breve*

§ *Lactobacillus rhamnosus*

§ *Streptococcus termophilus*

§ *Bifidobacterium bifidum*

§ *Lactobacillus casei*

§ *Lactobacillus plantarum*

Jest stosowany 1 raz na dobę, co ma korzystny wpływ ekonomiczny na koszt dziennej dawki terapeutycznej.

Posiada unikalną technologię ochrony bakterii MURE®, która zwiększa odporność bakterii na niskie pH soku żołądkowego, a tym samym zapewnia dotarcie żywych szczepów bakterii do jelit.

Każda kapsułka zawiera, aż 4,5 miliarda żywych szczepów bakterii.

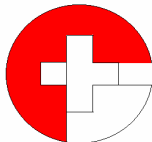
Może być stosowany u pacjentów z alergią ponieważ nie zawiera mleka, kazeiny oraz

Telefony:

Centrala: 032 42-91-000 Główny Księgowy: 032 42-91-299 Dział Zamówień Publicznych: 032 42-91-287

Sekretariat: 032 42-91-251 Dział Organizacyjny: 032 42-92-613 Dział Zaopatrzenia: 032 42-91-214

Fax: 032 42-28-272



sztucznych barwników.

Nie wymaga przechowywania w lodówce.

Multilac® jest suplementem diety. Jego właściwości zostały potwierdzone w badaniach przeprowadzonych w Katedrze Fizjologii Człowieka Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu.”

Odpowiedź 2: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu opisanego w powyższym pytaniu, z zachowaniem jednostki miary.

Pytanie 3: „Czy Zamawiający wymaga dawkowania raz na dobę?”

Odpowiedź 3: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w formularzu cenowym oraz specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 4: „Czy Zamawiający wymaga Probiotyku, który nie musi być przechowywany w lodówce?”

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

Pytanie 5: „Czy Zamawiający wymaga probiotyków zawierający min. 4 szczepy bakterii?”

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

Pytanie 6: „Część nr 11: Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu posiadania koncesji, zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub zezwolenia GIF na prowadzenie składu konsygnacyjnego lub składu celnego oraz zezwolenia na wytwarzanie produktów leczniczych, gdyż przedmiot zamówienia w pakiecie nr 11 jest wyrobem medycznym i nie wymaga posiadania posiadania koncesji, licencji ani zezwolenia na działalność w tym zakresie.”

Odpowiedź 6: Zamawiający informuje, że wymaga posiadania zezwolenia wymaganego ustawą z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz.U.) jeżeli przepisy wymagają posiadania zezwolenia. W przeciwnym wypadku a mianowicie w przypadku zaoferowania produktu nie będącego produktem leczniczym, a wyrobem medycznym zastosowanie mają przepisy ustawy o wyrobach medycznych. W takiej sytuacji Wykonawca składa do oferty stosowne oświadczenie. Z uwagi na powyższe Zamawiający doprecyzuje zapis w ogłoszeniu o zmianie ogłoszenia.

Pytanie 7 oraz 8 dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 8 poz. 21 w przedmiotowym postępowaniu:

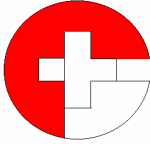
Pytanie 7: „Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie jako równoważnego, spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr, będącego dietetycznym środkiem specjalnego przeznaczenia medycznego, występującego w postaci kapsułek, zawierającego w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep probiotycznych bakterii *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU.”

Odpowiedź 7: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu opisanego w powyższym pytaniu.

Pytanie 8: „Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie, jako równoważnego, spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem specjalnego przeznaczenia medycznego, występującego w postaci

Telefony:

Centrala:	032 42-91-000	Główny Księgowy:	032 42-91-299	Dział Zamówień Publicznych:	032 42-91-287
Sekretariat:	032 42-91-251	Dział Organizacyjny:	032 42-92-613	Dział Zaopatrzenia:	032 42-91-214
Fax:	032 42-28-272				



kapsulek, przeznaczonych do stosowania niezależnie od wieku pacjentów, zawierającego w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG w stężeniu 6 mld CFU/kaps. Poniżej przedstawiamy potencjalne korzyści płynące z dopuszczenia oferty w postaci w/w preparatu:

- Szczep bakterii najlepiej przebadany pod względem klinicznym – literatura medyczna potwierdza skuteczność działania i bezpieczeństwo stosowania LGG u osób dorosłych, dzieci i noworodków. Potwierdzona w badaniach skuteczność działania przy zastosowanym stężeniu 6 mld CFU.
- Brak innych szczepów bakterii, które mogłyby potencjalnie wchodzić w interakcje antagonistyczne ze składnikiem głównym preparatu i osłabiać bądź niwelować jego działanie.
- Preparat przeznaczony do stosowania raz na dobę.
- Brak konieczności przechowywania preparatu w lodówce.
- Możliwość stosowania u pacjentów bez ograniczeń wiekowych.”

Odpowiedź 8: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu opisanego w powyższym pytaniu.

Pytanie 9: „Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 1.4.2? 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 dużą stratą po stronie Wykonawcy.”

Odpowiedź 9: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

Pytanie 10: „Czy Zamawiający w par. 2.2 wysłuży godziny pracy apteki z godz. 10,00 do np. 14.35, tak, jak godziny zamówień? tak krótki czas pracy apteki powoduje, że dostawy te muszą być realizowane danego dnia zawsze pierwszej kolejności, co wymaga indywidualnego opracowania marszruty i zwiększa koszty po stronie Wykonawcy. Faworyzuje nadto lokalnych dostawców, co narusza zasadę równego udziału stron w postępowaniu.”

Odpowiedź 10: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

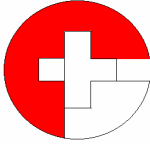
Pytanie 11: „Czy Zamawiający wykreśli w par. 2.2 frazę: >>Do każdej dostawy Wykonawca dołączy dokumenty potwierdzające rodzaj, ilość i cenę towaru będącego przedmiotem dostawy.<<? Wraz z dostarczeniem towaru Wykonawca dołączy fakturę zawierającą powyższe informacje. Dołączanie kolejnych dokumentów stanowić będzie obciążanie Wykonawcy kolejnymi obowiązkami niezwiązanymi z przedmiotem umowy.”

Odpowiedź 11: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

Pytanie 12: „Czy Zamawiający wydłuży termin wskazany w par. 3.3 tiret 1 z 48 godzin do 3 dni? Rozpatrzenie reklamacji wymaga weryfikacji całego procesu dostawy i kontaktu

Telefony:

Centrala:	032 42-91-000	Główny Księgowy:	032 42-91-299	Dział Zamówień Publicznych:	032 42-91-287
Sekretariat:	032 42-91-251	Dział Organizacyjny:	032 42-92-613	Dział Zaopatrzenia:	032 42-91-214
Fax:	032 42-28-272				



*Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny nr 3 w Rybniku
44-200 Rybnik, ul. Energetyków 46*

www.szpital.rybnik.pl, e-mail: szpital@szpital.rybnik.pl

Regon 272780323; NIP: 642-25-85-351; KRS: 0000067701



z poszczególnymi podmiotami uczestniczącymi w tym procesie, a następnie dostarczenia towaru Zamawiającemu. Wykonanie tego w terminie krótszym niż 3 dni jest niemożliwe.”

Odpowiedź 12: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

Pytanie 13: „Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.1 z 2% do wartości max. 0,2%?”

Odpowiedź 13: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

Pytanie 14: „Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.2 oraz 5.4 z 10% do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.”

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

Pozostałe warunki zamówienia nie ulegają zmianie, aktualny pozostaje również termin składania ofert ustalony do dnia 13.03.2017 r. do godziny 10.00 oraz termin otwarcia ofert: w tym samym dniu o godzinie 10.30.

Egz.:

1. adresat.
2. aa.

Telefony:

Centrala:	032 42-91-000	Główny Księgowy:	032 42-91-299	Dział Zamówień Publicznych:	032 42-91-287
Sekretariat:	032 42-91-251	Dział Organizacyjny:	032 42-92-613	Dział Zaopatrzenia:	032 42-91-214
Fax:	032 42-28-272				