



Wzrosty Wykonawcy
zainteresowani
postępowaniem przetargowym

Nasz znak: ZOZ.XI.5/272/20/1/19

data: 27.08.2019r.

DOTYCZY: Zapytań do postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego nr 20/19/ZP na zakup wraz z dostawą leków dla apteki szpitalnej – procedura powtórzona.

W związku z zapytaniami firm, które zgłosiły swój udział w przetargu nieograniczonym nr 20/19/ZP - zgodnie z art. 38 ust. 1, 2 - ustawy z dnia 29 stycznia 2004r; Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2018 r. poz. 1986) w sprawie wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, Zamawiający informuje co następuje:

TREŚĆ PYTAŃ:

Firma I

1. Dotyczy : załącznik nr 2a – minimalne parametry techniczne, pozycja 4:

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w pełni sprawnego technicznie urządzenia wyprodukowanego w roku 2018.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Firma II

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 3 poz. 2 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsulek, po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Firma III

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 10 z pakietu 6 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

c.d pytań

pakiet 3 pozycja 157

1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunków hemostatyczny **Woundclot™** o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 157 z pakietu 3 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma IV

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurii Besilas 0,025 g/1 ml/2,5 ml amp w pakiecie nr 3 - Pozostałe leki 3, poz. 267 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 nie wymaga, dopuszcza.

Firma V

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 3 poz. 2 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps; bakterie występują w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 3 poz. 3 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 3 poz. 240 w przedmiotowym postępowaniu:

4. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr. krople, posiadającego taki sam status rejestracyjny, postać i takie samo stężenie żywych kultur tego samego szczepu bakterii probiotycznych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 3 poz. 249 w przedmiotowym postępowaniu:

5. Analizując kilkuletnią historię przetargową szpitala zauważono niezmiennie wymagania, co do systemu pomiaru glukozy we krwi. Zamawiający określa system podając nazwę glukometrów będących zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co wyklucza możliwość zaoferowania innych pasków testowych niż paski tego samego producenta (zabezpieczona konstrukcyjnie wzajemna kompatybilność wyłącznie sprzętu tego samego producenta), wobec czego znacząco ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową, tym samym narażając szpital na wysoką cenę oferty. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, które niejednokrotnie przewyższają parametrami system wymagany przez Zamawiającego, miałyby możliwość obniżenia kosztów w budżecie (redukcja kosztów nawet do 40 %) przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień

publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

6. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

7. Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żylniej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 2-32 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma VI

1. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, 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)?

Odpowiedź: Ilości należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

2. Dotyczy pakietu nr 3, poz. 1. Czy Zamawiający wydzieli pozycję do oddzielnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

3. Dotyczy pakietu nr 3, poz. 3. Czy Zamawiający dopuści preparat o nazwie handlowej: Lakcid, prosz.d/sp.zaw.doust., 50 amp.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

4. Dotyczy pakietu nr 3, poz.24. Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci tabletek dojelitowych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

5. Dotyczy pakietu nr 3, poz. 56. Czy Zamawiający dopuści preparat o nazwie handlowej: Pamifos-60 60mg,inj,1fiol(s.subst)+1amp rozp(szkl)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

6. Dotyczy pakietu nr 3, poz. 65. Czy Zamawiający wydzieli pozycję do oddzielnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

7. Dotyczy pakietu nr 3, poz. 73. Czy Zamawiający dopuści preparat o nazwie handlowej: Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

8. Dotyczy pakietu nr 3, poz. 74. Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci tabletek dojelitowych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

9. Dotyczy pakietu nr 3, poz. 93. Czy Zamawiający wydzieli pozycję do oddzielnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

10. Dotyczy pakietu nr 3, poz. 124. Czy Zamawiający dopuści produkt sprowadzony na jednorazowe pozwolenie MZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

11. Dotyczy pakietu nr 3, poz. 1138,139. Czy Zamawiający dopuści produkt o nazwie handlowej: Silimax?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

12. Dotyczy pakietu nr 3, poz. 73. Czy Zamawiający dopuści preparat o nazwie handlowej: Absenor, 500 mg, tabl.o przedł.uwaln., 100 szt.?

Odpowiedź: Pytanie dotyczy innej pozycji.

13. Dotyczy pakietu nr 3, poz. 157. Czy Zamawiający wydzieli pozycję do oddzielnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

14. Dotyczy pakietu nr 3, poz. 209. Czy Zamawiający dopuści produkt sprowadzony na jednorazowe pozwolenie MZ, w dawce 50mg/ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

15. Dotyczy pakietu nr 3, poz. 255. Czy Zamawiający dopuści preparat o nazwie handlowej: Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

c.d. pytań

Dotyczy pakietu nr 3, poz. 143. Czy Zamawiający dopuści preparat o nazwie handlowej: Absenor, 500 mg, tabl.o przedł.uwaln., 100 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający preferuje opakowania po 30 tbl.

Firma VII

1. Czy w PAKIET 3 - Pozostałe leki 3 poz. 16 (Macrogolum saszetki 74 g) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep x 4 sasz. (pr.do sporz.rozt.doust.* 1zest.) i po przeliczeniu i zaokrągleniu zaoferowanie 48 opakowań?

Informujemy, że jeden zestaw czterech saszetek Moviprep zawiera (Pr. Do p.rozt.doust. 1 zestaw: 2 torebki A + 2 torebki B. Saszetka A: Makrogol 100g, Sodu siarczan bezwodny 7,5g, Sodu chlorek 2,691, Potasu chlorek 1,015g. Saszetka B: Kwas askorbowy 4,7g, Sodu ascorbinian 5,9g.)

Skuteczne oczyszczanie jelita uzyskuje się już przy użyciu 2 litrów leku MOVIPREP® dzięki połączeniu makrogolu 3350 z komponentą askorbinową i elektrolitami.

Dodatek askorbinianu powoduje nasilenie efektu przeczyszczającego poprzez zwiększenie objętości stolca o 25% w porównaniu do efektu wywołwanego przez roztwór niezawierający tego składnika.

Badania wykazały, że w porównaniu do 4 litrów innego, badanego roztworu z makroglem:

- MOVIPREP® (2 l) ma zdecydowanie lepiej akceptowaną objętość, dzięki czemu jest łatwiejszy do wypicia dla pacjentów.
- MOVIPREP® (2 l) jest oceniany przez pacjentów jako zdecydowanie smaczniejszy (o smaku cytrynowym).
- MOVIPREP® (2 l) posiada zbliżony profil bezpieczeństwa.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza. Zgodnie z SIWZ „Na Wykonawcy spoczywa obowiązek prawidłowego przeliczenia ilości opakowań tak aby w rezultacie uzyskać żadaną przez Zamawiającego ilość na rok. W przypadku braku podzielności na pełne opakowania należy uwzględnić również ich części ułamkowe do dwóch miejsc po przecinku – tak aby oferowana ilość opakowań odpowiadała ilości żadanej danej pozycji”.

Termin składania i otwarcia ofert nie ulega zmianie.

Obowiązujący termin składania ofert: 30.08.2019 r., do godz.: 11:30.

Otwarcia ofert 30.08.2019 r., o godz.: 12:00.

Otrzymują:

1 x aa

1 x Strona internetowa Zamawiającego

1 x Wykonawcy zainteresowani postępowaniem

DIREKTOR
Zespołu Opieki Zdrowotnej
w Dąbrowie Tarnowskiej

.....
Podpis Kierownika Jednostki Zamawiającego
mgr inż. **Ludwik W. (C)**

