



Dział Zamówień Publicznych
SPSSZ - V/ 7 /2016

Grodzisk Maz., dn. 14.01.2016 r.

Wg rozdzielnika

Dot. postępowania na dostawę leków dla Szpitala Zachodniego w Grodzisku Mazowieckim .
(Nr procedury SPSSZ/58/D/2015)

Otrzymaliśmy zapytania dotyczące zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia powyższego postępowania.

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy – Prawo zamówień publicznych Zamawiający prześle treść wyjaśnień wszystkim wykonawcom, którym doręczono SIWZ.

Pakiet 6 Receptura 2 pozycja 1, 2

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie pozycji 1 i 2 z pakietu 6 do oddzielnego pakietu ?

Od lat specjalizujemy się w produkcji i konfekcjonowaniu chemikaliów (aceton, ksylen, izopropanol, alkohol bezwodny i utrwalacze formalinowe) dla potrzeb pracowni histopatologicznych i chcielibyśmy mieć możliwość przedstawienia konkurencyjnej /korzystnej dla Zamawiającego oferty na te produkty.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie poz. 1 i 2 do osobnego pakietu. W związku z powyższym pozycja 1 i 2 z pakietu 6 zostaje wykreślona.

Powstaje pakiet 160 – formalina

L.p.	Nazwa handlowa wielkość opakowania	Ilość opakowań
1	Formalina 10% buforowana 1 kg	15,000
2	Formalina 10% buforowana a` 5 kg	140,000

Dotyczy Pakiet 98 Testy diagnostyczne:

1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania paski o następujących parametrach:

PARAMETRY	PASKI TESTOWE
METODA POMIARU	biosensoryczna
ENZYM	dehydrogenaza glukozy
WIELKOŚĆ PRÓBKII	0,6 µl
TYP KRWI	włośniczkowa, żylna, tętnicza, noworodkowa
JEDNOSTA MIARY	mg/dl
ZAKRES POMIARU	20-500 mg/dl
CZAS POMIARU	5 sek
ZAKRES HEMATOKYTU	15-65 %
CZUJNIK MINIMALNEJ OBJĘTOŚCI	badanie nie rozpocznie się przy zbyt małej wielkości próbki
MOŻLIWOŚĆ DOKROPLENIA	nie

PAKOWANIE PASKÓW	Pojedynczo , po 100 pasków w opakowaniu zbiorczym.
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	4-30 stopni
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	15-40 STOPNI
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego

współpracujące z glukometrem o wskazanych parametrach?

PARAMETRY	GLUKOMETR
PROCEDURA TESTOWA	amperometria
KALIBRACJA	osocze
TECHNIKA KALIBRACJI w celu zwiększenia dokładności pomiaru	mechaniczna (pasek kalibrujący)
WYŚWIETLACZ	CYFRY 1,9 CM
PAMIĘĆ	1000 wyników
ZASILANIE	2 baterie CR 2032
ILOŚĆ POMIARÓW PRZY 1 BATERII	3000
AUTOMATYCZNE WYŁĄCZENIE	po 120 sek
WAGA	33-37 gramów
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	OD -20 DO 60 STOPNI
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	10-50 STOPNI
KOMUNIKATY	LO, HI, KETONES
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego
Brak automatycznego wyrzutu paska	Paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotkowe pasków z glukometru

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie dla pakietu 98, zapisu SIWZ, pkt 6b, według którego termin dostaw w trybie „cito” jest jednym z kryteriów oceny oferty, z uwagi na fakt, że paski diagnostyczne nie są produktami dostarczanymi na ratunek?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie dla pakietu nr 98, zapisu projektu umowy – par. 3, pkt. 1 oraz par. 7, pkt. 1 - dotyczącego dostaw „cito”, z uwagi na fakt, że paski do glukometru nie są produktami dostarczanymi na ratunek?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

4. W okresie obowiązywania umowy ceną mogą ulec zmianie w przypadku zmiany podatku VAT. Zmiana stawki podatku VAT nastąpi z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego tę stawkę. W razie zmiany stawki podatku VAT, po zawarciu umowy, dla Stron wiążącą będzie stawka VAT obowiązująca w dniu wystawienia faktury, a zmiana kwoty ceny brutto z tego tytułu jest akceptowana przez Strony bez konieczności składania dodatkowych oświadczeń.

Odpowiedź: Tak

Pakiet 97

1. Z uwagi na to, iż niektóre parametry i właściwości wapna mogą szkodliwie wpływać na pacjenta poprzez ryzyko rozpadu anestetyków i pojawienia się tlenku węgla („czadu”), prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wapno sodowane ma być ze wskaźnikiem zużycia (zmieniające barwę z białej na fioletową), o małej zawartości pyłu, dedykowane do stosowania w medycynie w obszarze anestezjologii (aparaty do znieczulania) w postaci cylindrycznych wytłoczek o 3 mm średnicy, o parametrach USP (typowa twardość 90%, zawartość wilgoci 16%, absorpcja CO₂ 23%), wydajność pochłaniania do 140l/kg, zawartość wodorotlenku sodu do 4%, wodorotlenek wapnia do 81%, fiolet etylowy do 0,1% w opakowaniu 4,5 kg (5 litrów).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga ww. parametrów

1. Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci proponowanych leków z ampułki na fiolki i odwrotnie w Pakiecie 73 (Propofolum)?

Odpowiedź: W tym pakiecie Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 1:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 43 poz. 1 i 2 (Meropenemum 0,5g i 1g) wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych lub podejrzewana jest o taki związek?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Zapytanie 2:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 43 poz. 1 i 2 (Meropenemum 0,5g i 1g) wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę?

Odpowiedź: Zgodnie z CHPL

Zapytanie 3:

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie Nr 84 poz. 7 i 8 (Budesonidum zawiesina do inhalacji 0,125 i 0,250 mg/ml) posiadał zarejestrowane wskazanie u pacjentów z zespołem krup-ostrym zapaleniem krtani, tchawicy i oskrzeli-niezależnie od etiologii?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Zapytanie 4:

Czy w pakiecie Nr 84 poz. 7, 8 i 9 (Budesonidum zawiesina do inhalacji 0,125 ; 0,250 i 0,5 mg/ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Zapytanie 5:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 84 poz. 7, 8 i 9 (Budesonidum zawiesina do inhalacji 0,125 ; 0,250 i 0,5 mg/ml) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta?

Odpowiedź: Nie

Zapytanie 6:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 115 poz. 13, 14 i 15 (Metoprolol succinate Tabl o przedłuż. uwalnianiu 23,75 ; 47,5 i 95 mg) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Zapytanie 7:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 65 poz. 2 (Marcaine Spinal 0,5% Heavy) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Zapytania do pakietu 119

1) „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli leki.

2) „Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Zapytania do pakietu 90

1. Czy zamawiający wymaga aby oferowany produkt posiadał potwierdzoną klinicznie skuteczność w redukcji czasu trwania oraz stopniu nasilenia zapalenia błony śluzowej jamy ustnej u pacjentów poddawanych przeszczepowi krwiotwórczych komórek macierzystych?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

2. Czy zamawiający, mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentów leczonych w klinice, wymaga aby oferowany preparat spełniał wymagania jałowości każdej dawki, oraz NIE POSIADAŁ w składzie konserwantu, chlorku benzalkoniowego (BAC)?

Uzasadnienie:

Produkty zawierające chlorek benzalkoniowy mogą powodować stany zapalne jamy ustnej(1). Krytycznym standardem bezpieczeństwa na oddziałach przeszczepowych jest eliminowanie wszelkich ognisk zakażeń

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pyt. 1 dotyczy Pakietu nr 74

W pakiecie Nr 74 Zamawiający opisał szczegółowo produkty wyłącznie jednego producenta koncentratów do hemodializy. Czy w związku z tym, Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności koncentraty kompatybilne z posiadanymi aparatami w opakowaniach:

Karnister kwaśny 6L oraz kapsuła z suchym ładunkiem wodorowęglanowym o pojemności 760g?

Odpowiedź: Nie

Pyt. 2 dotyczy Pakietu Nr 94

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 94 płynów buforowanych glukozą w stęż. fizjol. 5.50mmol/l, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 141

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w Pakiet 141 Immunoglobulina Immunglobulina ludzka normalna IVIg do podawania dożylnego z polskiego osocza, 50mg/ml?

Działanie takie umożliwi Zamawiającemu uzyskanie atrakcyjnej oferty cenowej.

Odpowiedź: Tak

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 3 pozycji 1 10% roztworu aminokwasów do żywienia pozajelitowego pacjentów z niewydolnością nerek, zawierającego 16,3 g/l azotu, opakowanie 500 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań względem zawartości azotu, tj. 177 opakowań?

Odpowiedź: Tak

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 13 pozycji 1 produktu leczniczego Glucosum 20% 500 ml w opakowaniu stojącym z dwoma portami różnej wielkości?

Odpowiedź: Tak

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 16 pozycji 3 produktu leczniczego - 3% roztwór sukcyliny w roztworze do infuzji, worek z dwoma portami 500 ml?

Odpowiedź: Tak

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 16 pozycji 3, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Nie

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 85 pozycji 2 diety hiperkalorycznej (1,5 kcal/ml), kompletnej, przeznaczonej dla krytycznie chorych z zaburzeniami metabolizmu glukozy, takimi jak cukrzyca i hiperglikemia stresowa, wysokobiałkowa 75 g białka/1000 ml, 23 g błonnika/1000 ml, 42% energii z tłuszczu, do podawania przez zgłębnik w opakowaniu worek o pojemności 500 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań na litry?

Odpowiedź: Tak

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 85 pozycji 3, 4, 7, 9 diet w opakowaniu miękkim typu worek, przy spełnieniu pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Tak

7. W związku z zaprzestaniem sprzedaży produktu opisanego w Pakiecie 87 pozycja 5 tj. Survimed renal, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety gotowej do spożycia Fresubin renal – dieta wysokokaloryczna, o niskiej zawartości białka, stosowana w przewlekłej lub ostrej niewydolności nerek w okresie przeddializacyjnym do żywienia dojelitowego, o smaku waniliowym w opakowaniu butelka 200 ml w ilości 60 sztuk?

Odpowiedź: Tak

1. Czy Zamawiający w Pakiecie 98 w poz. 1 wyrazi zgodę i będzie wymagał, aby test paskowy po pierwszym otwarciu fiolki posiadał przydatność do użycia do daty ważności podanej na opakowaniu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

2. Czy Zamawiający w Pakiecie 98 w poz. 1 będzie wymagał, aby test paskowy umożliwiał pomiar w czasie 5 sekund i zakresie hematokrytu min. 10-65%?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

2. Czy termin dostawy „Cito” w ciągu max 24 godzin dotyczy także pasków do glukometrów, które nie są dostarczane na ratunek?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

3. Prosimy o informację czy dostawy „Cito” mają być realizowane tylko w dni robocze?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

1) Czy zamawiający w Pakiecie nr 88 poz. 6 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Espumisan 40mg/1ml x 30 ml krople posiadającego takie same właściwości i zastosowanie co Espucon krople?

Wskazania do stosowania zaproponowanego preparatu Espumisan krople:

„- Leczenie objawowe zaburzeń żołądkowo-jelitowych związanych z nadmiernym gromadzeniem się gazów w przewodzie pokarmowym, takich jak, np.: wzdęcia.

- Wspomagająco w niemowlęcych kolkach jelitowych u niemowląt.

- Wspomagająco w przygotowaniu pacjentów do badań radiologicznych i ultrasonograficznych jamy brzusznej oraz gastrokopii.

- Jako środek zmniejszający pienienie treści przewodu pokarmowego w zatruciach środkami powierzchniowo czynnymi”.

Natomiast wskazania do stosowania preparatu Esputicon krople:

„-wzdęcia, nadmierna ilość gazów w jelitach oraz w przygotowaniach pacjenta do niektórych badań rentgenowskich i ultrasonograficznych.”

Odpowiedź: Tak, z przeliczeniem ilości tj. 25 op. a 30 ml.

2).Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie:

Z Pakietu nr 100 poz. 1 i 2 Metformini hydrochloridum 500mg i 850mg i wyodrębnienie ww. pozycji do oddzielnego pakietu?

Umożliwi to przystąpienie do przetargu większej ilości wykonawców oraz uzyskanie przez Szpital zdecydowanie niższej ceny?

Odpowiedź: Nie.

3).Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie:

Z Pakietu nr 117 poz. 20 i 21 Eltroxin 0,05mg i 0,1 mg i wyodrębnienie ww. pozycji do oddzielnego pakietu lub dołączenie do pakietu 138?

Umożliwi to przystąpienie do przetargu większej ilości wykonawców oraz uzyskanie przez Szpital korzystniejszej pod względem cenowym oferty?

Odpowiedź: Nie.

4). Czy Zamawiający w Pakiecie 117 poz. 20 i 21 wyrazi zgodę na zaproponowanie preparatu w opakowaniach x 50 tabletek i przeliczenie zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak

5). Czy zamawiający w Pakiecie 117 poz. 34 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Pancreatinum/Pangrol

25000 x 20kaps , której skład to:

1 kapsułka zawiera pankreatynę wieprzową o aktywności enzymatycznej:

lipazy 25 000 j. Ph. Eur.

amylazy 22 500 j. Ph. Eur.

proteaz 1 250 j. Ph. Eur.

w celu osiągnięcia korzystniejszej ceny?

Odpowiedź: Tak

6) Czy Zamawiający w Pakiecie 116 poz. 11 Newibolol ma na myśli Nebiwołol?

Jeśli tak, to czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie ww. pozycji i wyodrębnienie ww. pozycji do oddzielnego pakietu lub dołączenie do pakietu 138 w celu zwiększenia konkurencji i tym samym uzyskania najniższej ceny?

Odpowiedź: Tak – Nebiwołol (omyłka pisarska). Nie wyrażamy zgody na wydzielenie pozycji.

7) Czy Zamawiający w Pakiecie 122 poz 15 Torasemid ampułki zgodzi się na dołączenie tej pozycji do pakietu 138 do preparatów Torasemid 5mg i 10 mg x 30 tabl lub wyodrębnienie do oddzielnego pakietu?

Odpowiedź: Nie

.....