

WYJAŚNIENIA ZWIĄZANE Z TREŚCIĄ SIWZ

W odpowiedzi na skierowane do Szpitala Na Wyspie Sp. z o.o. zapytania dotyczące treści specyfikacji w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego, przedmiot zamówienia: Sukcesywna dostawa różnych produktów leczniczych na potrzeby Szpitala Na Wyspie Sp. z o.o. z siedzibą w Żarach przy ul. Pszennej 2. informujemy:

1. Czy Zamawiający w par. 2.5 na końcu doda frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?
Odp. Zgodnie ze SIWZ.
2. Czy Zamawiający w par. 3.1. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej. Zamówienie jest skuteczne i może być realizowane dopiero z chwilą pisemnego/mailowego/faksowego potwierdzenia.
Odp. Zgodnie z SIWZ.
3. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.3. nakazujący awizowanie planowanej dostawy z 1-dniowym wyprzedzeniem? Zakłada się, że dostawy będą realizowane w umówionych terminach i potwierdzanie tego faktu nie jest konieczne. Nadto, z uwagi na terminy dostawy obowiązujące w tego typu transakcjach, termin potwierdzenia dostawy (1 dzień) w praktyce pokrywa się z terminem dostawy.
Odp. Zgodnie ze SIWZ.
4. Czy Zamawiający wykreśli zapisy par. 7.1? Zapis ten ogranicza zdaniem Wykonawcy prawo do sądu.
Odp. Zgodnie z SIWZ.
5. Czy Zamawiający wydzieli z Zadania nr 4 poz. 20 do oddzielnego Zadania?
Odp. Zgodnie ze SIWZ.
6. Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym SNW/ZP-371-40/2017, w pakiecie (zadaniu) ZADANIE NR 1 SUKCESYWNA DOSTAWA LEKÓW, w pozycji 208 dotyczącej „SUDOCREM” dopuszcza możliwość zaoferowania kremu ochronno-regenerującego o nazwie handlowej Zudolan 150g (dawniej Sudolan) – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania, producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku opis produktu i jego najważniejsze cechy.
Odp. Zgodnie ze SIWZ.
7. Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym SNW/ZP-371-40/2017, w pakiecie (zadaniu) ZADANIE NR 1 SUKCESYWNA DOSTAWA LEKÓW, w pozycjach 76, 137, 284, 377 i 378 oraz w pakiecie (zadaniu) ZADANIE NR 4 SUKCESYWNA DOSTAWA LEKÓW, w pozycji 4 dotyczących „Lactobacillus/LAKCIDFORTE/ Lactobacillus/TRILAC/ LACTOBACILLUS/LACIDOFIL/ Oligofruktoza i szczepy probiotycznych

bakterii/Multilac/ Oligofruktoza i szczepy probiotycznych bakterii/Multilac baby/LACTOBACILLUS/LACIUM ZDROVIT" dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsułek – z przeliczeniem na taką wielkość opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Odp. Zgodnie ze SIWZ.

8. Dot. Zadanie nr 1, poz. 137 Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej preparatu będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, w sytuacji gdy w dystrybucji występuje jedynie zamiennik tego produktu będący dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego (nie istnieją też zamienniki posiadające status leku), prosimy o dopuszczenie preparatu równoważnego pod względem składu i zastosowań, będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, również konfekcjonowanym w postaci kapsułek.

Odp. Zgodnie ze SIWZ.

9. Jaka pojemność diety w zadaniu 20 pozycji 10 Zamawiający miał na myśli? Dieta łatwostrawna, normokaloryczna, bezresztkowa, klinicznie wolna od laktozy, której źródło węglowodanów stanowią maltodekstryny, peptydowa 4g białka/100 ml z serwatką (mieszanka wolnych aminokwasów i krótkołańcuchowych peptydów), niskotłuszczowa do 2g/100ml (tłuszcz obecny w postaci oleju roślinnego i średniołańcuchowych trójglicerydów - MCT), o osmolarności 455 mosmol/l, płyn występuje tylko w dwóch pojemnościach 500 ml oraz 1000 ml.

Odp. 1000 ml.

10. Dot. Zadanie nr 10 poz. 92 Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip. Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odp. Zgodnie ze SIWZ.

11. Dot. Zadanie nr 10 poz. 92 Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Nie.

12. Dot. Zadanie 10 poz. 92 Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie powoduje złego samopoczucia pacjenta. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w

przypadku strzykawek o pojemności 3ml nie spełnia tego warunku i wynosi 39 psi (2.69 bara) a nie dotyczy produktu CitraFlow. Pakowany w formie ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi co chroni przed utworzeniem skrzepu oraz nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte w opakowaniu typu - plastikowy film, brak cząstek podczas otwierania opakowania (sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 92 z Zadania nr 10- sukcesywna dostawa leków i stworzy osobny pakiet?

Odp. Nie.

14. Czy w zadaniu Nr 10 poz. 80 (BUDESONID/NEBBUD 0,25mg/ml zawiesina do neb.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odp. Nie wymaga, dopuszcza.

15. Czy Zamawiający w zadaniu Nr 10 poz. 80 (BUDESONID/NEBBUD 0,25mg/ml zawiesina do neb.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

16. Czy Zamawiający w zadaniu Nr 10 poz. 80 (BUDESONID/NEBBUD 0,25mg/ml zawiesina do neb.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?

Odp. Tak.

17. Czy w zadaniu Nr 10 poz. 80 (BUDESONID/NEBBUD 0,25mg/ml zawiesina do neb.) Zamawiający wymaga leku, w postaci budezonidu zmikronizowanego ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

18. Czy w zadaniu 1 pozycja 123 (Sevoflurane/SEVORANE 250 ml – 20 butelek) Zamawiający wymaga butelki z fabrycznie zamontowanym adapterem - preparat gotowy do użycia, kompatybilny z posiadanymi przez Zamawiającego parownikami?

Odp. Zamawiający wymaga butelek z fabrycznie zamontowanym adapterem kompatybilnym z parownikami, które są na wyposażeniu Zamawiającego. Zamawiający wymaga, żeby adapter był kompatybilny z adapterami firmy Drager.

19. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele preparatu o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie szczepu 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 kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

Odp. Zgodnie ze SIWZ.

20. Dot. Zadania 1 poz. 76,137,284,377,378 i Zadania 4 poz. 4 Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaofertowanego spełniającego te same cele preparatu o nazwie Lacto30 Dr., 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 aktywnym stężeniu 3 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 10 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

Odp. Zgodnie ze SIWZ.

21. Dot. Zadania 1 poz. 76,137,284,377,378 i Zadania 4 poz. 4 Uprzejmie 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 (proporcje szczepów bakterii takie same jak w preparacie wymienionym w SIWZ w pozycji 284) oraz inulinę w stężeniu 100 mg/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 60 kaps. - po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

Odp. Zgodnie ze SIWZ.

PREZESZARZĄDU
Szpital Na Wyspie Sp. z o.o.
Jolanta Dankiewicz