

Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów  
Opieki Zdrowotnej „SANATORIUM”  
im. Jana Pawła II w Górnie  
36-051 Górno, ul. Rzeszowska 5  
tel. 17 771 53 00, fax 17 772 89 68  
NIP 814-00-02-992, REGON 000291747(G)

Zamawiający:

Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów  
Opieki Zdrowotnej „Sanatorium” im. Jana Pawła II w Górnie  
36-051 Górno, ul. Rzeszowska 5, woj. podkarpackie

**WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SIWZ  
W PRZETARGU NIEOGRANICZONYM NA DOSTAWĘ LEKÓW  
(ST/DZP/9/2017)**

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych Zamawiający przedstawia wyjaśnienia wraz z pytaniami dotyczące treści SIWZ:

Pytanie:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

**Odp. Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów.

Pytanie:

2. Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiolki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

**Odp. Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiolki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania.

Pytania:

3. Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

4. Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.

**Odp. Zamawiającego:**

W powyższych przypadkach (pyt. nr 3 i 4) Należy wycenić uwzględniając ostatnią cenę sprzedaży.

Pytanie:

5. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone 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)?

**Odp. Zamawiającego:**

Należy podać pełne ilości opakowań z zaokrągleniem w górę.

Pytanie:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu z produktami lekowymi pozycji 9, 10, 14, 16, 27, 28, 30, 39, 46, 47, 59, 94, 100, 101, 145, 172, 223, 224, 274, 284, 285, 292, 293, 294, 295, 335, 336, 338, 345, 377, 378, 379, 383, 384, 403, 404, 406 i utworzenie z tych pozycji nowego, odrębnego pakietu celem zwiększenia konkurencyjności oferentów i uzyskania lepszej, niższej oferty cenowej dla Placówki Sanatoryjnej?

**Odp. Zamawiającego:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy i nie wprowadza zmiany w SIWZ.

Pytanie:

1). Czy Zamawiający w Zadaniu nr 1 poz.158 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Pangrol

10000 \* 50kaps, której skład to:

1 kapsułka (z minitabletkami odpornymi na działanie soku żołądkowego) zawierająca pankreatynę wieprzową o aktywności enzymatycznej:

lipazy 10 000 j. Ph. Eur.

amylazy 9 000 j. Ph. Eur.

proteaz 500 j. Ph. Eur.?

Umożliwi to Zamawiającemu uzyskanie zdecydowanie niższej ceny oraz zapewni dostępność preparatu.

**Odp. Zamawiającego:**

Zamawiający oczekuje produktów spełniających wymogi opisu przedmiotu zamówienia jak również dopuszcza możliwość składania ofert zawierających rozwiązania równoważne z zastrzeżeniem art. 30 ust. 5 Ustawy Pzp.

Pytanie:

2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Zadaniu nr 1 poz. 250 preparatu heparyny Lioton 1000 żel 1000j.m./g w tubie 30 g posiadający takie same wskazania do stosowania jak preparat Heparin krem 300j.m./g i zaproponowanie ilości zgodnej z zapotrzebowaniem Zamawiającego, czyli 27 op?

Umożliwi to przystąpienie do przetargu większej ilości wykonawców oraz uzyskanie przez Szpital zdecydowanie korzystniejszej pod względem cenowym oferty oraz zapewni dostępność preparatu.

**Odp. Zamawiającego:**

Zamawiający oczekuje produktów spełniających wymogi opisu przedmiotu zamówienia jak również dopuszcza możliwość składania ofert zawierających rozwiązania równoważne z zastrzeżeniem art. 30 ust. 5 Ustawy Pzp.

Pytanie:

Zapytanie 1:

Czy w zadaniu Nr 1 poz. 247 (Budesonidum zawiesina 0,001g/2 ml op./20,0 amp.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

**Odp. Zamawiającego:**

Wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia zostały przedstawione w SIWZ.

Pytanie:

Zapytanie 2:

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz. 247 (Budesonidum zawiesina 0,001g/2 ml op./20,0 amp.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin ?

**Odp. Zamawiającego:**

Zamawiający oczekuje produktów spełniających wymogi opisu przedmiotu zamówienia jak również dopuszcza możliwość składania ofert zawierających rozwiązania równoważne z zastrzeżeniem art. 30 ust. 5 Ustawy Pzp.

Pytanie:

Zapytanie 3:

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz. 247 (Budesonidum zawiesina 0,001g/2 ml op./20,0 amp.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?

**Odp. Zamawiającego:**

Zamawiający oczekuje produktów spełniających wymogi opisu przedmiotu zamówienia jak również dopuszcza możliwość składania ofert zawierających rozwiązania równoważne z zastrzeżeniem art. 30 ust. 5 Ustawy Pzp.

Pytanie:

1. Czy Zamawiający zgodzi się na zaproponowanie w pakiecie 1 pozycja 274 leku Benodil 125 mcg/ml x 2ml x 20 zawiesina do nebulizacji?

**Odp. Zamawiającego:**

Zamawiający oczekuje produktów spełniających wymogi opisu przedmiotu zamówienia jak również dopuszcza możliwość składania ofert zawierających rozwiązania równoważne z zastrzeżeniem art. 30 ust. 5 Ustawy Pzp.

Pytanie:

1. Czy Zamawiający zgodzi się na zaproponowanie w pakiecie 1 pozycja 247 leku Benodil 125 mcg/ml x 2ml x 20 zawiesina do nebulizacji?

**Odp. Zamawiającego:**

Zamawiający oczekuje produktów spełniających wymogi opisu przedmiotu zamówienia jak również dopuszcza możliwość składania ofert zawierających rozwiązania równoważne z zastrzeżeniem art. 30 ust. 5 Ustawy Pzp.

Pytanie:

1. Czy Zamawiający zgodzi się na zaproponowanie w pakiecie 1 pozycja 247 leku Benodil 500 mcg/ml x 2ml x 20 zawiesina do nebulizacji?

**Odp. Zamawiającego:**

Zamawiający oczekuje produktów spełniających wymogi opisu przedmiotu zamówienia jak również dopuszcza możliwość składania ofert zawierających rozwiązania równoważne z zastrzeżeniem art. 30 ust. 5 Ustawy Pzp.

Pytanie:

2. Czy Zamawiający zgodzi się na zaproponowanie w pakiecie 1 pozycja 310 i 311 leków Cipronex 100 mg / 50 ml i Cipronex 200 mg / 100 ml?

**Odp. Zamawiającego:**

Zamawiający oczekuje produktów spełniających wymogi opisu przedmiotu zamówienia jak również dopuszcza możliwość składania ofert zawierających rozwiązania równoważne z zastrzeżeniem art. 30 ust. 5 Ustawy Pzp.

Pytanie 1 i 2 Dotyczy: ST/DZP/9/2017 zadanie 1 pozycja 157 termin składania ofert: 02.05.2017

1. Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z przeliczeniem zamawianej ilości 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), zastosowanie środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

2. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odp. Zamawiającego:**

Zamawiający oczekuje produktów spełniających wymogi opisu przedmiotu zamówienia jak również dopuszcza możliwość składania ofert zawierających rozwiązania równoważne z zastrzeżeniem art. 30 ust. 5 Ustawy Pzp.

Pytania:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 2 poz. 1, 2, 3, 4, 5, i 6 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Przebieg postępowania przetargowego oparty na zasadach uczciwej konkurencji umożliwia złożenie ofert przez wiele firm i z pewnością jest korzystny dla Zamawiającego zarówno ze względów finansowych jak i na jakość oferowanych produktów. Zdefiniowane w SIWZ przez Zamawiającego z nazwy własnej paski testowe (będącej zastrzeżonymi znakami towarowymi) wskazują konkretnych producentów oferowanego sprzętu, ponieważ wyłącznie jeden konkretny producent wytwarza paski testowe o konkretnej, zastrzeżonej nazwie, zatem niemożliwe jest złożenie oferty równoważnej opisowi przedmiotu zamówienia. Obecne warunki graniczne SIWZ nadają konkretnym producentom monopol na kształtowanie ceny oferty - samodzielnie lub poprzez podmioty z nimi powiązane. Czy z uwagi na poszanowanie zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji (art. 7 ust. PZP) oraz na zasadę opisywania przedmiotu w sposób nieograniczający uczciwej konkurencji (art. 29 ust. PZP) Zamawiający dopuści jako produkt równoważny nowoczesne, konkurencyjne paski

testowe do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów na zasadzie określonej przez Zamawiającego), charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami:

a) Funkcja Auto-coding (bez 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 oksydaza glukozy d) zakres podawanych wyników pomiaru 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 kapilarnej osób dorosłych i noworodków; g) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; h) temperatura działania w zakresie 5-45°C; i) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

**Odp. Zamawiającego:**

Zamawiający oczekuje produktów spełniających wymogi opisu przedmiotu zamówienia jak również dopuszcza możliwość składania ofert zawierających rozwiązania równoważne z zastrzeżeniem art. 30 ust. 5 Ustawy Pzp.

2. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do 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) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru; g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych; h) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiolki x 25 pasków); i) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO15197i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie; j) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

**Odp. Zamawiającego:**

Zamawiający oczekuje produktów spełniających wymogi opisu przedmiotu zamówienia jak również dopuszcza możliwość składania ofert zawierających rozwiązania równoważne z zastrzeżeniem art. 30 ust. 5 Ustawy Pzp.

Pytanie:

Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 111 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Z uwagi na umieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej probiotyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, prosimy o dopuszczenie zamiennika w postaci preparatu probiotycznego o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w postaci kapsułek z takim samym stężeniem probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* (250 mg) jak podano w SIWZ.

**Odp. Zamawiającego:**

Zamawiający oczekuje produktów spełniających wymogi opisu przedmiotu zamówienia jak również dopuszcza możliwość składania ofert zawierających rozwiązania równoważne z zastrzeżeniem art. 30 ust. 5 Ustawy Pzp.

Pytanie:

Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 159 w przedmiotowym postępowaniu:

4. Z uwagi na umieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety, prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o takim samym statusie rejestracyjnym, zawierającego asparaginian ornityny (100mg) i cholinę (35 mg), w postaci tabletek powlekanych (opakowanie x 40 tabletek – po przeliczeniu tabletek na odpowiednia liczbę opakowań).

**Odp. Zamawiającego:**

Zamawiający oczekuje produktów spełniających wymogi opisu przedmiotu zamówienia jak również dopuszcza możliwość składania ofert zawierających rozwiązania równoważne z zastrzeżeniem art. 30 ust. 5 Ustawy Pzp.

Pytanie:

1. Pakiet 1 Pozycja nr 1, 2, – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu w postaci tabletek dojelitowych, ponieważ tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odp. Zamawiającego:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie preparatu w postaci tabletek dojelitowych.

Pytanie:

2. Pozycja nr 104 – Prosimy o doprecyzowanie ilości opakowań.

**Odp. Zamawiającego:**

**Zgodnie z modyfikacją - ilość 200 opakowań.**

Pytanie:

3. Pakiet 1 Pozycja nr 140 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu w postaci tabletek powlekanych, ponieważ tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odp. Zamawiającego:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie preparatu w postaci tabletek powlekanych.

Pytanie:

4. Pakiet nr 1 Pozycja nr 310 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu w postaci ampułek, ponieważ tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odp. Zamawiającego:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie preparatu w postaci ampułek.

Pytanie:

5. Pakiet nr 1 Pozycja nr 311 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu w postaci fiolek, ponieważ tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odp. Zamawiającego:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie preparatu w postaci fiolek.