

Zamawiający:

Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów

Opieki Zdrowotnej „Sanatorium” im. Jana Pawła II w Górnio

36-051 Górnio, ul. Rzeszowska 5, woj. podkarpackie

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ
W PRZETARGU NIEOGRANICZONYM NA DOSTAWĘ LEKÓW
(ST/DZP/3/2018)**

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 i ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych Zamawiający przedstawia wyjaśnienia wraz z pytaniami dotyczące treści SIWZ:

I. Pytania i wyjaśnienia dot. Zadania nr 1

1. Pytanie Wykonawcy:

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 1 poz. 97 w przedmiotowym postępowaniu:

Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci, zawierającym w swoim składzie identyczne stężenie probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce (250 mg), konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

Odp. Zamawiającego:

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

2. Pytanie Wykonawcy:

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 1 poz. 329 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej kosmetyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zamiennik ZinoDr. o identycznym statusie rejestracyjnym, o takiej samej zawartości substancji czynnych, takiej samej konsystencji, właściwościach aplikacyjnych, o takim samym wskazaniu, takiej samej postaci i formie opakowania (pojemnik plastikowy z

zabezpieczeniem), w opakowaniach x 250g – po przeliczeniu masy na odpowiednią liczbą opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę?

Odp. Zamawiającego:

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

3. Pytanie Wykonawcy:

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 1 poz. 143 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści spełniający te same cele zamiennik HepaDr. o identycznym statusie rejestracyjnym, o takiej samej zawartości substancji czynnych (tj. asparaginian ornityny 100mg i cholina 35mg), występujący w takiej samej postaci, a opakowaniach x 40 tabl. - po przeliczeniu masy na odpowiednią liczbą opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę?

Odp. Zamawiającego:

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

4. Pytanie Wykonawcy:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 1 poz. 171 w przedmiotowym postępowaniu:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., 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 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 uzyskanego 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. Zamawiającego:

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

5. Pytanie Wykonawcy:

Czy w zadaniu Nr 1 poz. 229 (NEBBUD zawiesina 0,001g/2ml op./x 20,0 amp./Budesonidum) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odp. Zamawiającego:

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

6. Pytanie Wykonawcy:

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz. 229 (NEBBUD zawiesina 0,001g/2ml op./x 20,0 amp./Budesonidum) 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 oraz dopuszcza możliwość składania ofert zawierających rozwiązania równoważne z zastrzeżeniem art. 30 ust. 5 Ustawy Pzp.

7. Pytanie Wykonawcy:

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz. 229 (NEBBUD zawiesina 0,001g/2ml op./x 20,0 amp./Budesonidum) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

Odp. Zamawiającego:

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

8. Pytanie Wykonawcy:

Czy w zadaniu Nr 1 poz. 229 (NEBBUD zawiesina 0,001g/2ml op./x 20,0 amp./Budesonidum) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

Odp. Zamawiającego:

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

II. Pytania dot. Zadania nr 4

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 4 pozycje 2, 10, 17 płynów infuzyjnych w butelkach polipropylenowych typu KabiPac? Jest to butelka stojąca z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami, w pełni przezroczysta, co umożliwia pełną widoczność dodawanych leków oraz kontrolę nad przygotowaniem infuzji? Wymagane przez Zamawiającego butelki polietylenowe zostały zastąpione nowoczesnymi w pełni przezroczystymi w/w opakowaniami.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

2. Czy Zamawiający w Zadaniu 4 poz. 13 miał na myśli Kalium Chloratum 15% Kabi inj. 1,5g/10 ml w opakowaniach typu ampułki bezigłowe z końcówką luer lock?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

3. Czy Zamawiający w zadaniu 4 poz. 2, 4,7, 10-12, 15, 17-19, 23-24 wymaga płynów infuzyjnych w opakowaniach stojących wyposażonych w dwa sterylne różnej wielkości portami nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co znacznie obniża koszty użytkowania w stosunku do innych opakowań? Takie opakowania skraca czas pracy personelu przy przygotowaniu infuzji oraz zmniejsza koszty przygotowania ze względu na brak konieczności dezynfekcji portów przed pierwszym użyciem.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 4 w poz.14 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek, ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
 - Mannitol w postaci 15% roztworu jest produktem o stężeniu mniejszym od stężenia nasycenia, co pozwala do minimum ograniczyć ryzyko występowania krystalizacji oraz związanej z tym procesem konieczności ponownego rozpuszczania kryształów spotykanej w praktyce klinicznej. Roztwór zawierający 15% mannitolu nie będzie zawierał kryształów (w roztworze będzie obecny mannitol całkowicie rozpuszczony w wodzie), kiedy temperatura produktu wyniesie powyżej 16-17°C.
 - Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu.
 - Mannitol 15% w worku Viaflo, to lepsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania, oraz zapewnia łatwość zawieszenia przy pacjencie ze względu na wieszak stanowiący integralną część worka.
- W przypadku odpowiedzi pozytywnej prosimy o wydzielenie ww pozycji do odrębnego pakietu.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 4 poz. 24 nowoczesnego płynu wieloelektrolitowego Plasmalyte 500ml w opakowaniu worek Viaflo?

PlasmaLyte jest izotonicznym płynem wieloelektrolitowym o fizjologicznym składzie i fizjologicznym Ph oraz fizjologicznej osmolarności. Posiada podwójny układ buforowy (octan/glukonian), co zabezpiecza przed ryzykiem wywołania kwasicy spowodowanej niedokrwieniem. Nie zawiera jonów wapnia, co zwiększa kompatybilność z krwią i lekami. PlasmaLyte ma skład najbardziej zbliżony do osocza.

Odp. Zamawiającego:

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

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 4 pozycji 23 i utworzenie nowego pakietu? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczby oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.