

Górno, dn. 02.05.2019 r.

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 614-00-02-902, REGON 000291747(G)

**WYJAŚNIENIA TREŚCI
SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
z dnia 02.05.2019 r. w przetargu nieograniczonym na dostawę leków dla
Samodzielnego Publicznego Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej „Sanatorium”
im. Jana Pawła II w Górnie
(ST/DZP/5/2019)**

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

Pytanie

1 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 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)?

Odp. Zamawiającego:

Odpowiedź stanowią obecne zapisy SIWZ:

"3.3. Opis przedmiotu zamówienia.

(...)

2) Ze względu na różny rodzaj konfekcjonowania leków zamawiający dopuszcza możliwość ich przeliczania wg dostępnych na rynku opakowań z zachowaniem żądanej ilości podanej przez zamawiającego w SIWZ lub z zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę - jeżeli np. wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym i po ich przeliczeniu nie można uzyskać ilości żądanej przez Zamawiającego.

(...)

9) Zamawiający wyraża zgodę na zamienne zaoferowanie leków w postaci tabletek, drażetek, kapsułek itp. (np. drażetek na tabletki dojelitowe, tabletki na drażetki, w tym powlekane itp.), celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej, z wyjątkiem leków o modyfikowanej postaci np.: tabletki o kontrolowanym uwalnianiu, przedłużonym działaniu itp."

Pytanie:

1 Czy wyraża Państwo zgodę na przesunięcie terminu składania ofert na 13.05.2019r. ze względu na brak możliwości uzyskania cen od producentów.

Odp. Zamawiającego:

Termin składania ofert przesunięty został w dniu 29.04.2019 r. na dzień 14 maja 2019 r.
(Zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 29.04.2019)

Pytania dotyczące części nr 1:

Pytanie:

1. Proszę o podanie dawki w pakiecie nr 1 pozycja 175 Metoprololum tabl. o przedł. uw.

Odp. Zamawiającego:

Dawka wynosi 95mg. (Zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 02.05.2019 r.)

Pytanie:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 141 w przedmiotowym postępowaniu:

1. 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 jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x20 lub x 30 kapsułek z możliwością otwierania kapsułek i rozpuszczania ich zawartości w celu sporządzania zawiesiny? (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp. Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie:

2. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, którego dawka dobową jest podzielona na nie więcej niż dwie części?

Odp. Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie:

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 89 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii w kapsułce; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kapsułek?

Odp. Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie:

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 1 pozycja 321 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 w pozycji 321 Zino Dr. A, konfekcjonowane w opakowaniu 250 g?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza wymieniony preparat.

Pytania dotyczące części nr 6:

Pytanie:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części nr 6 poz. 10 (Streptomycinum) i utworzenie oddzielnego pakietu? W przypadku pozytywnej odpowiedzi, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu na czasową zgodę na dopuszczenie do obrotu.

Odp. Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

Pytania dotyczące części nr 8:

Pytanie 1:

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w **pakiecie 8 w pozycji 2,4,6,7,8,11,16,17,18** wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 8 w poz. 5** preparatu **Mannitol o stężeniu 15%** w opakowaniu typu worek, ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tę 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 lżejsze 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

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie „Aqua pro Injectione 250 ml” w opakowaniu bezpiecznym typu worek „Viaflo”?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie „Kalium Chloratum WZF 15% koncentrat do sporządzania roztworu do wlewu dożylnego 150 mg/ml 50 amp x 10 ml w ilości 18 opakowań?

Odp. Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie „Mannitol 15%” w opakowaniu bezpiecznym typu worek „Viaflo”?

Odp. Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie „Inj. Natrii Chlorati Isot. Polpharma rozt do wstrz 0,9%10 ml x100 szt.” w ilości 60 opakowań?

Odp. Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

Pytania dot. Pakietu Części Nr 8

1. Czy Zamawiający w Części Nr 8 poz. 2, 7,16, wyrazi zgodę na zaoferowanie płynów infuzyjnych w butelkach polipropylenowych KabiClear?

Jest to butelka stojąca z dwoma niezależnymi różnej wielkości portami w pełni przezroczysta, co umożliwi 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 dopuszcza butelki propylenowe zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 02.05.2019 r.

2. Czy Zamawiający w Części nr 8 poz.12 wymaga ampułek Kalium Chloratum 15% w plastikowych nietłukących opakowaniach typu ampułki w systemie bezigłowym z końcówką luer lock pasujące do wszystkich strzykawkę zarówno zwykłych jak i luer lock?

Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE a ponadto nie ma konieczności korzystania z igieł co daje dodatkowe oszczędności dla Zamawiającego.

Odp. Zamawiającego:

Wymagania zostały określone SIWZ. Ofertę należy przygotować zgodnie z jej postanowieniami.

3. Czy Zamawiający w Części Nr 8 poz. 2, 4, 6-8, 11,14, 16-18 miał na myśli płyny infuzyjne w bezpiecznych opakowaniach typu butelka (polietylen/polipropylen) z dwoma niezależnymi sterylnymi różnej wielkości portami nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem. Takie opakowanie skraca czas pracy personelu przy przygotowaniu infuzji oraz zmniejsza koszty przygotowania ze względu na brak konieczności dezynfekcji portów przed pierwszym użyciem.

Odp. Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie dot. Części Nr 9

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający w Części Nr 9 w poz. 1-2 wymaga płynu wieloelektrolitowego spełniającego najnowsze Polskie Wytyczne Okołooperacyjnego Leczenia Płynami opracowane w ramach prac Sekcji Płynoterapii i Hemostazy Polskiego Towarzystwa Anestezjologii i Intensywnej Terapii, według których należy: stosować zbilansowane roztwory krystaloidów zawierające w swoim składzie wszystkie jony w stosunku zbliżonym do zawartości w osoczu (zawartość jonu chloru poniżej 110 mEq/l) oraz osmolarności w granicach 280-295 mosm/l?

Odp. Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

DYREKTOR
mgr inż. Elżbieta Burzyńska

