



Bystra, dn.22.07.2015 r.

Nr sprawy: 19/EZP/380/MAS/8/2014

Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii w Bystrej

Wszyscy zainteresowani

Dotyczy: postępowania przetargowego na dostawę leków dla potrzeb Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii.

Specjalista ds. Zamówień Publicznych

tel./fax (33) 499 18 10

zp@szpitalbystra.pl

ul. J.Fałata 2
43-360 Bystra

tel. (33) 499 18 01
fax. (33) 499 18 02

www.szpitalbystra.pl
sekretariat@szpitalbystra.pl

NIP: 937 00 10 797
REGON: 000640923

Bank: BS Węgierska Górka
55 8131 0005 0013 6943 2000 0010



Śląskie.
Pozytywna energia

W związku ze złożonymi zapytaniami dotyczącymi treści siwz, stosownie do art. 38 ust 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, Centrum Pulmonologii i torakochirurgii w Bystrej wyjaśnia:

Pytanie nr 1

1. Do §5 ust.1 projektu umowy oraz Rozdziału XI pkt 2 SIWZ -termin dostaw i kryteria oceny ofert. Wnosimy o uszczegółowienie kryterium oceny ofert w zakresie ocenianego terminu dostaw poprzez wskazanie minimalnego terminu dostaw jako co najmniej 24 godziny. W uzasadnieniu wskazujemy skutki jakie przyniesie nie dokonanie sugerowanego przez nas uszczegółowienia zapisu. Waga kryterium terminu dostaw w ocenie ofert będzie miała istotny wpływ na wybór ofert (Zamawiający spośród złożonych ofert wybierze takie, których bilans ceny i terminu dostaw da najwyższą punktację). Ponieważ w przedmiotowym przetargu niektórzy wykonawcy mogą złożyć oferty z deklaracją terminu dostaw np. 8 - 10 godzin, to może dojść do sytuacji, w której Zamawiający wybierze oferty z wyższymi cenami, ale z krótszymi terminami dostaw (bo np. inni wykonawcy zaoferują dostawy w realnym ponad dwudziesto godzinnym terminem). Oczywiście nie byłoby w tym nic złego gdyby nie fakt, iż w rzeczywistości bieżące dostawy (poza specjalnymi, w trybie „cito”) nie mogą być realizowane w terminie 8 - 10 godzin. W rzeczywistości bowiem realizacja dostaw musi być poprzedzona złożeniem zamówienia przez Zamawiającego, zamówienia takie składane są przez osobę upoważnioną, w godzinach pracy Apteki Szpitalnej, najczęściej po spełnieniu zapotrzebowania z poszczególnych Oddziałów Szpitala, po porannych wizytach lekarskich. A zatem, jeśli zamówienie jest przekazane wybranemu w przetargu wykonawcy zamówienia publicznego i jego realizacja miałaby nastąpić w terminie np. 8 lub 10 godzin, to powinna zostać zrealizowana w godzinach wieczornych lub nocnych, czyli poza godzinami pracy Apteki Szpitalnej.

Po przeprowadzeniu powyższej analizy nasuwa się jednoznaczny wniosek, że przyznana podczas oceny ofert punktacja nie będzie przydatna do realizacji zamówienia. Wszystko wskazuje bowiem na to, iż Zamawiający, zgodnie z punkcją wskazaną w SIWZ, wybierze oferty z krótszym terminem dostaw ale najprawdopodobniej z wyższą ceną. Rezultat będzie taki, że dostawy leków (droższych!) będą realizowane i tak w terminie około 24 godzin, ponieważ zgodnie z przepisami Prawa farmaceutycznego zamówienia i odbioru leków musi dokonywać osoba upoważniona (farmaceuta), a dokonywać tego będzie w godzinach pracy Apteki Szpitalnej. Zatem oceniany tak wysoko termin dostaw, który zdeterminuje o wybór oferty najkorzystniejszej, nie będzie miał znaczenia przy faktycznej realizacji dostaw leków. W związku z powyższym wprowadzenie do specyfikacji istotnych warunków zamówienia zapisu, który sprecyzuje i urealni wymagania Zamawiającego co do spodziewanych terminów dostaw, wydaje się w pełni uzasadnione.

Odpowiedź

Zamawiający mając na uwadze zapisy SIWZ, oczekuje od Wykonawcy podania w ofercie realnego terminu dostawy. W związku z tym, iż Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia towar do Apteki w siedzibie Zamawiającego i wydać go uprawnionej osobie tzn. pracownikowi apteki, minimalny termin dostawy powinien być liczony od momentu otrzymania zamówienia (Zamawiający przesyła zamówienie w godzinach 13:00-14:00), do dnia następnego do godzin 7:00 tj. godziny rozpoczęcia pracy apteki szpitalnej.

Pytanie nr 2

Do treści §2 projektu umowy. Prosimy o wskazanie okoliczności skorzystania z prawa opcji.

Odpowiedź

W § 2 projektu umowy Zamawiający zapisał prawo opcji realizacji poszczególnych pozycji w ilości większej lub mniejszej niż zaplanowano, do 100 % wartości pakietu. W poszczególnych pozycjach pakietów Zamawiający oszacował przedmiot zamówienia z należytą starannością na podstawie potrzeb występujących w okresie 12 miesięcy wstecz od ogłoszenia zamówienia. Nie jest możliwe sprecyzowanie minimalnego poziomu realizacji opcji, dodatkowy zakres 20%

Okoliczności: zmiana standardu leczenia, zmiana ilości pacjentów poddanych określonym procedurom medycznym, zmiana wykonywanych procedur medycznych, wpływają wprost na jakościową oraz ilościową realizację zamówień leków. Wyszczególnione okoliczności zmniejszają lub zwiększają potrzeby Zamawiającego w zakresie zaplanowanych ilości poszczególnych, pozycji lekowych

Pytanie nr 3

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §5 ust.5 i §7 ust.1 ppkt e) projektu umowy)?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4

Do treści §5 ust.8 projektu umowy prosimy o dopisanie: "...w terminie 7 dni od otrzymania towaru".

Odpowiedź

Zamawiającego zmienia treść § 5 ust.8 po przez dopisanie „(.....w terminie 7 dni od otrzymania towaru”.

Pytanie nr 5

Do treści §5 ust.9 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 Kodeksu cywilnego: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 6

Do §5 ust.10 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy tego zapisu wg naszej opinii niezgodnego ze społeczno-gospodarczym celem zawieranej umowy. Powyższy zapis w całości przenosi odpowiedzialność (obciążającą przecież Zamawiającego) za niewykorzystane zakupionych leków na wykonawcę. Należy podkreślić, że wykonawca w żadnym zakresie nie ma wpływu ani na poziom zamówień, ani na wykorzystanie produktów leczniczych przez Zamawiającego jak również na decyzje refundacyjne Ministra Zdrowia.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody o wykreślenie z projektu umowy zapisu jw.

Pytanie nr 7

Do §5 ust.17 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu niezgodnego z art. 552 Kodeksu cywilnego, pozbawiającego wykonawcę prawa do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody o wykreślenie z projektu umowy zapisu jw.

Pytanie nr 8

Do §6 ust.1 ppkt a) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,2% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia? Nadmieniamy, że opóźnienie może dotyczyć niewielkiej części zamówienia i nieuzasadnionym jest karanie wykonawcy za część zamówienia dostarczoną terminowo.

Odpowiedź

Zamawiający zmienia treść SIWZ w zakresie załącznika nr3 wzór umowy §6 ust.1 ppkt a), który otrzymuje brzmienie

- a) „za opóźnienia w dostawie przedmiotu zamówienia - w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanej dostawy częściowej, za każdy dzień opóźnienia"

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §6 ust.1 ppkt c) poprzez zapis o naliczaniu ewentualnych kar za opóźnienie dostawy w trybie "cito" w wysokości nie większej niż 2% wartości niedostarczonego przedmiotu zamówienia za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź

Zamawiający zmienia treść SIWZ w zakresie załącznika nr3 wzór umowy §6 ust.1 ppkt c) , który otrzymuje brzmienie:

- c) „ w przypadku nieterminowej realizacji zamówienia tzw. na „cito” - w wysokości 30% wartości brutto niezrealizowanej dostawy częściowej.”

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie przedmiotu zapisów umowy w §6 ust.1 ppkt d) poprzez nadanie mu brzmienia:

"d) w przypadku niedostarczenia Zamawiającemu, W TERMINIE TRZECH DNI ROBOCZYCH OD DATY WEZWANIA, aktualizacji charakterystyki produktów leczniczych w wysokości 30 zł"?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 11

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt. a

1. Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych:

- a) za opóźnienia w dostawie przedmiotu zamówienia - w wysokości 0,2% wartości brutto dostawy częściowej, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto dostawy częściowej**

Odpowiedź

Zamawiający zmienia treść SIWZ w zakresie załącznika nr3 wzór umowy §6 ust.1 ppkt a) , który otrzymuje brzmienie

- a) „za opóźnienia w dostawie przedmiotu zamówienia - w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanej dostawy częściowej, za każdy dzień opóźnienia"

Pytanie nr 12

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, 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 wg zaokrągleń matematycznych)?**

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie innej wielkości opakowania niż w opisie przedmiotu zamówienia z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

Należy przyjąć ilość opakowań handlowych wyliczoną dokładnie w odniesieniu do przedmiotu zamówienia, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, bądź najmniejszą możliwą ilość opakowań handlowych zawierającą w sumie wymaganą przez Zamawiającego ilość przedmiotu zamówienia

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych ?

tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane ?

(Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.)

Odpowiedź

Nie wyraża zgody , nie określono leków których zmiany postaci dotyczą

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych ? tj. wycenę: zamiast kapsułek – kapsułki twarde, elastyczne, miękkie itp. i odwrotnie? (Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.)

Odpowiedź

Nie wyraża zgody , nie określono leków których zmiany postaci dotyczą

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie.

Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek (w tym kapsułek twardych, elastycznych, miękkich) i odwrotnie. ?

Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. ?
Kapsulek (w tym twardych, elastycznych, miękkich) zamiast drażetek i odwrotnie.?
Tabletek zamiast tabletek powlekanych ?
(Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.)

Odpowiedź

Nie wyraża zgody , nie określono leków których zmiany postaci dotyczą

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj.Zamiast tabletek , tabletek powlekanych lub kapsulek o powolnym uwalnianiu –tabletki, tabletki powl. Lub kapsulek o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie? (Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.)

Odpowiedź

Nie wyraża zgody , nie określono leków których zmiany postaci dotyczą

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający we wszystkich pakietach wyraża zgodę na zmianę postaci preparatów : fiolek na ampułki lub ampułko – strzykawkę i odwrotnie ?

Odpowiedź

Nie wyraża zgody , nie określono leków których zmiany postaci dotyczą

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający we wszystkich pakietach wyraża zgodę na zmianę postaci preparatów : fiolek na butelki i odwrotnie ?

Odpowiedź

Nie wyraża zgody , nie określono leków których zmiany postaci dotyczą

Pytanie nr 19

Proszę Zamawiającego o informację, czy w przypadku , gdy dany preparat nie jest już produkowany lub zakończył się jego rejestr lub czasowo jest niedostępny ze względu na problemy produkcyjne , to czy można umieścić pod pakietem stosowną informację ?

Odpowiedź

Należy wycenić lek podając ostatnią cenę hurtową producenta oraz uwagę o aktualnym braku jego dostępności.

Pytanie nr 20

Dotyczy pak nr 5 lp 1,2,

1	VINORELBINE,koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 10mg/ml , fiol. 1 ml x 10 fiol
2	VINORELBINE,koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 10mg/ml , fiol. 5 ml x 10 fiol

Czy zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomórkowego raka płuca wyłącznie w stopniu III i IV, bez rejestracji w stopniu IIB, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny do leczenia adjuwantowego chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca? "

Odpowiedź

Zamawiający wymaga preparatu winorelbiny zarejestrowanego do leczenia nie- drobnokomórkowego raka płuca w monoterapii oraz polichemioterapii 1 rzutu III lub IV stadium choroby.

Pytanie nr 21

Dotyczy pak nr 5 lp 1,2,

1	VINORELBINE,koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 10mg/ml , fiol. 1 ml x 10 fiol
2	VINORELBINE,koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 10mg/ml , fiol. 5 ml x 10 fiol

Czy Zamawiający wymaga aby preparat Vinorelbine zarejestrowany był zarówno do leczenia adjuwantowego jak i wszystkich pozostałych stopni niedrobnokomórkowego raka płuca "

Odpowiedź

Zamawiający wymaga preparatu vinorelbiny zarejestrowanego do leczenia nie- drobnokomórkowego raka płuca

Pytanie nr 22**Dotyczy pak nr 5 lp 1,2,**

1	VINORELBINE, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 10mg/ml , fiol. 1 ml x 10 fiol
2	VINORELBINE, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 10mg/ml , fiol. 5 ml x 10 fiol

Czy Zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia pacjentów z przerzutowym rakiem piersi, wyłącznie w monoterapii, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny w schematach wielolekowych używanych w leczeniu zaawansowanego raka piersi?"

Odpowiedź

Uwzględniając profil działania leczniczej -bez znaczenia dla Zamawiającego

Pytanie nr 23**Dotyczy pak nr 5 lp 1 oraz nr 2**

1	VINORELBINE, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 10mg/ml , fiol. 1 ml x 10 fiol
2	VINORELBINE, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 10mg/ml , fiol. 5 ml x 10 fiol

Czy Zamawiający wymaga preparatu Vinorelbiny, który po rozpuszczeniu w chlorku sodu 9 mg/ml (0,9%) do wstrzykiwań lub w 5% roztworze glukozy do wstrzykiwań jest stabilny pod względem fizyko-chemicznym przez 8 dni w temperaturze pokojowej (tj. 15°C-25°C) lub w lodówce (tj. 2°C-8°C) w miejscu chronionym od światła i w butelkach z neutralnego szkła, PCW i torebkach z octanu winylu?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga preparatu winorelbiny który zgodnie z CHPL po rozpuszczeniu w 0,9% NaCl lub 5% roztworze glukozy jest stabilny pod względem fizyko-chemicznym przez 8 dni w temperaturze pokojowej (15-25°C lub w lodówce (2-8°C) w miejscu chronionym od światła i w butelkach z neutralnego szkła, PCW i torebkach z octanu winylu.

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak nr 9 lp 6,7,8,9 oraz utworzenie odrębnego pakietu? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu.

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pak nr 24 lp 2 WAPNO SOFNOLIME MEDISORBE SUBST. 4,5 KG x 1? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu.

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający w Pak nr 41 lp 1 ACETYLOSALICYLIC ACID tabl. powł. 75mg x 60 dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek dojelit?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych.

Pytanie nr 27**Czy Zamawiający w Pak nr 41 lp 7**

7	DILTIAZEM HYDROCHLORIDE 60 mg tabl x 60 tabl.
---	--

Dopuszcza wycenę preparatów w postaci tabl powł?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych

Pytanie nr 28

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z pak nr 41 lp 9

9	KETAMINE INJ, roztwór do wstrzykiwań, 500 mg /10ml x 5 fiol.
---	--

Wstrzymanie obrotu, brak dostępności.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji z pakietu

Pytanie nr 29

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 52 lp 2

2	DOBUTAMINE, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 50mg/ml, 5 ml amp. x 5
---	---

Oraz utworzenie odrębnego pakietu? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu.

Pytanie nr 30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 52 lp 5

5	GLYCERYL TRINITRATE, roztwór do infuzji 1mg/ml, 10ml, amp x 10
---	--

Oraz utworzenie odrębnego pakietu? Problemy z dostępnością.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu

Pytanie nr 31

Czy Zamawiający w Pak nr 54 lp 5

5	THEOPHYLLINE KPS long o mod .uwal. 300mg x 30
---	---

Dopuszcza wycenę preparatu: Theospirex Retard 300 mg tabl powl 50 szt.?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wycenę produktu leczniczego Theospirex retard 300mg tabletki powlekane x 50 sztuk z przeliczeniem ilości

Pytanie nr 32

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę nw preparatów w postaci tabletek powlekanych?

Pakiet nr 55 poz nr 7,8,20,

Pakiet nr 57 poz nr 2,8,9,

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę :

Poz. 7 i 8

Tak, pod warunkiem możliwości dzielenia tabletek powlekanych

Poz. 20

Tak

Pakiet nr 57 poz nr 2,8,9,

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktów leczniczych w postaci tabletek powlekanych

Pytanie nr 33

Czy Zamawiający w pak nr 56 lp 12

Preparat złożony: Sodium dihydrophos.+ Sodium hydrophos.płyn do wlewu doodbytniczego, 150 ml x 1	125
--	-----

Dopuszcza wycenę preparatu Enema, roztw. do wl. doodbytn, 150 ml, 50 butelek w ilości 3 op? (wg zaokrąglenia do pełnego opakowania w górę)

Odpowiedź

Nie dopuszcza 3 opakowań po 50 butelek z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę. Zamawiana ilość butelek wynosi 125 .

Pytanie nr 34

Czy Zamawiający w pak nr 56 lp 16 Szampon leczniczy zawierający 10mg/ml permetryny, przeznaczony do zwalczania wszawicy, 50 ml x1 dopuszcza wycenę preparatu Sora Forte, 1%, (10 mg/ml), szampon leczniczy, 50 ml?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Sora Forte 1% (10mg/ml), szampon leczniczy 50ml.

Pytanie nr 35

Czy Zamawiający w pak nr 56 lp 17

Test ureazowy na Helicobacter Pylori (z wycinka) x 1 zestaw	180
---	-----

Dopuszcza wycenę: Test ureazowy szybki,d/wykr.Helicob.Pyl.,suchy,1szt?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza testu ureazowego suchego

Pytanie nr 36

Czy Zamawiający w pak nr 56 lp 18

Test do wykrywania 6 narkotyków x 1	12
-------------------------------------	----

Dopuszcza wycenę preparatu: Test do wykryw.narkotyków w moczu,Multi,1zest w ilości 12 op?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wycenę testu do wykrywania narkotyków w moczu Multi (6 narkotyków), 1 zestaw w ilości 12 opakowań

Pytanie nr 37

Czy Zamawiający w pak nr 58 lp 6

DIMETICONE KPS 50mg x 100	25
---------------------------	----

Dopuszcza wycenę preparatu: o nazwie międzynarodowej SIMETHICONUM tj. Espumisan 40 mg x 100 kaps w **ilości 25 opak?**Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Simethiconum tj. Espumisan 40mg x 100 kaps. w ilości 25 opakowań.

Pytanie nr 38

Dotyczy pak nr 58 lp 8

MACROGOLS proszek, 64g x 4 saszetki	40
--	----

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Fortrans, 74 g, prosz.d/sp.roztlw.doustn,48 saszet. W ilości 4 op? (wg zaokrąglenia do pełnego opak w górę). Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie opakowań po 48 sztuk w ilości 4 opakowania z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę. Zamawiana ilość saszetek preparatu wynosi 160.

Pytanie nr 39

Dotyczy pak nr 58 lp 8

MACROGOLS proszek, 64g x 4 saszetki	40
--	----

Czy zamawiający wymaga aby w /pakiecie nr 58 lp 8 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga preparatu złożonego, stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii zawierającego w składzie Macrogl 4000 w ilości 64g – saszetka zawiera 74g proszku (nazwa handlowa Fortrans)

Pytanie nr 40

Dotyczy pak nr 58 lp 8

MACROGOLS proszek, 64g x 4 saszetki	40
--	----

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 58 lp 8 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza opakowań Fortrans 74g w opakowaniach po 48 saszetek.

Pytanie nr 41

Czy Zamawiający w pak nr 58 lp 9 Lactulose 2,5 mg/5 ml,150 ml x 1 250 opak, dopuszcza wycenę preparatu Duphalac 667mg/ml roztwór doustny 200 ml kart w ilości 188 opak? ? (wg zaokrąglenia do pełnego opak w górę). Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Duphalac 667mg/ml, 200ml x 1, w ilości 187,5 opakowania (zaokrąglenie matematyczne)

Pytanie nr 42

Dotyczy pak nr 58 lp 10

Prep. Złożony: LACTOBACILLUS ACIDOPHILUS, LACTOBACILLUS RHAMNOSUS, 2 mld CFU, kaps. X 60	60
--	----

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wyceny

180 opakowań

produktu Floractin (Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103)*20 kaps, który zawiera najlepiej przebadany szczep bakterii (ponad 500 badań klinicznych), wysoką dawkę (aż 6 mld) w jednej kapsułce, dzięki czemu wystarczy jedna kapsułka dziennie, nie wymaga przechowywania w lodówce, można stosować równocześnie z antybiotykiem? * Floractin *jest jednym z nielicznych preparatów probiotycznych obecnych na rynku, który *można stosować u niemowląt od pierwszych dni życia.*

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wycenę produktu Floractin (Lactobacillus Rhamnosus GG ATCC53103) w opakowaniach po 20 kapsułek w ilości 180 opakowań

Pytanie nr 43

Zamawiający w pak nr 58 lp 13

PANCREATIN, 25.000j lipazy, kaps. dojelitowe x 50	10
---	----

Dopuszcza wycenę: Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt w ilości 25 opak? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wycenę leku Pangrol 25000, 25.000j. w opakowaniach po 20 kapsułek w ilości 25 opakowań.

Pytanie nr 44

dotyczy pak nr 58 lp 15

SACCHAROMYCES BOULARDI 0,25g kaps. x 10	30
--	----

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym w pozycji dotyczącej „Saccharomyces boulardii” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej

Postać	Kapsułki
Status rejestracyjny	Dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego
Dawkowanie	Niemowlęta i dzieci w wieku do 3 roku życia - 1 kapsułka dziennie Dzieci w wieku powyżej 3 lat oraz osoby dorosłe – 2 kapsułki
Ilość w opakowaniu	15 kapsułek/box 150 kapsułek
Długość kuracji	Dzieci w wieku do 3 roku życia – 15 dni Dzieci w wieku powyżej 3 lat oraz osoby dorosłe – 7 dni
Substancje czynne w 1 porcji	1 kapsułka
Kultura drożdżowa Saccharomyces boulardii	2,5 x 10 ⁹ CFU (jednostki tworzące kolonię)
Przechowywanie	Preparat nie zawiera białka mleka krowiego, laktozy, sacharozy oraz glutenu Temperatura pokojowa

Floractin Enteric kaps 15 szt x 10 opak w ilości 2 opak? producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja produktu i jego najważniejsze cechy.

Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Floractin Enteric kaps. w opakowaniach po 15 sztuk w ilości 20 opakowań

Pytanie nr 45

Czy Zamawiający w pak nr 63 lp 3 – wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji- czasowy brak u dostawcy, problem z dostępnością.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu

Pytanie nr 46

Czy Zamawiający w pak nr 63 lp 5 Ludzka immunoglobulina przeciwężcowa, roztwór do wstrzykiwań, 250j.m/ml, 1ml amp-strz. x 1 IGANTED, dopuszcza wycenę preparatu: Tetanus Gamma,250IU/1ml,rozt.d/wst.dom,1 amp-strz.? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Tetanus Gamma 250 IU/ml, r-r do wstrz. 1 amp.-strz.

Pytanie nr 47

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak nr 63 lp 5 Ludzka immunoglobulina przeciwężcowa, roztwór do wstrzykiwań, 250j.m/ml, 1ml amp-strz. x 1 IGANTED, dopuszcza wycenę preparatu: Tetanus Gamma,250IU/1ml,rozt.d/wst.dom,1 amp-strz.? Oraz utworzenie odrębnego pakietu? Problemy z dostępnością.

Odpowiedź

Nie wyraża zgody na wydzielenie produktu z pakietu i utworzenie oddzielnego pakietu

Pytanie nr 48

Czy Zamawiający w pak nr 66 lp 1

1	Test paskowy do pomiaru glukozy ze świeżej krwi włośniczkowej metodą biosensoryczną w którym wykorzystano enzym oksydazy glukozy GOD, nie wchodzący w reakcje krzyżowe z innymi cukrami. Paski automatycznie kodowane (bez kluczy, czipów, kodów ręcznych, bez konieczności każdorazowego sprawdzania wyświetlanego na glukometrze kodu z kodem na fiolce paska), usuwane automatycznie, bezdotykowo po wykonaniu pomiaru, posiadające kapilarę na czubku paska. Minimalna wielkość kropli zapewniająca prawidłowy pomiar mniejsza lub równa 0,7mikrolitra, czas analizy od momentu naniesienia materiału na pasek maksymalnie do 7 sekund. Zakres pomiaru 20mg/dl-600mg/dl, zakres hematokrytu 20-60%, ostrzeżenie ketonowe powyżej 240mg/dl. Opakowania pasków po 50 szt , przechowywane w zakresie temp. 4-40 stopni Celsjusza, stabilne minimum 3 miesiące po otwarciu opakowania x 1
---	---

Dopuszcza wycenę: **Test pask. GlucoDr auto, 50 pasków** ? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź

Zgodnie z siw

Pytanie nr 49

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu nr 28 poz nr 18 Erythromycinum 200 mg x 16 tbl?
Brak u producenta.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji z pakietu

Pytanie nr 50

Czy Zamawiający w pak nr 4 lp 2,3,4 Carboplatin, dopuszcza wycenę preparatów w postaci: roztwór do wstrz?
Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź

Zgodnie z siwz

Pytanie nr 51

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 4 lp 1 BLEOMYCIN, proszek lub liofilizat do sporządzania r-ru do wstrz., dawka 15mg (chlorowodorku bleomycyny) lub 15 tys j.m (siarczanu bleomycyny) x 1 fiołka? Oraz utworzenie odrębnego pakietu? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu i utworzenie odrębnego pakietu.

Pytanie nr 52

Pakiet nr 55 poz. 24

VERAPAMIL TAB powł. 120mgx20 op. 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku o przedłużonym uwalnianiu.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leku Verapamil 120mg x 20 w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu w ilości 25 opakowań

Pytanie nr 53

Pakiet nr 58 poz. 9 LACTULOSE 2,5mg/5ml, Syreop 150mlx 1 op/250

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie roztworu doustnego o zawartości laktulozy 2,22g.5ml

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leku zawierającego dawkę 3,33g/5 ml laktulozy w ilości 189,39 opakowań

Pytanie nr 54

Informuje, iż w Pakiecie 24 w opisie „ nazwa laku” Zamawiający posłużył się nazwą handlową produktu „SEVORANE”- wapno (do parowników firmy AbbVie) uniemożliwiając tym samym przystąpienie do przetargu innych produktów. W związku u z powyższym,

Odpowiedź

Opis przedmiotu zamówienia w pakiecie 24 – zamieszczono nazwę międzynarodową Sevoflurane płyn 250 ml która nie wskazuje producenta jak zasugerowano w pytaniu

Pytanie nr 55

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie do przetargu nr 19/EZP/380/MAS/8/2015 r. do pakietu nr 24 produktu równoważnego terapeutycznie (z systemem napełniania parowników DragerFill) Sevoflurane Baxter, wraz bezpłatnym użyczeniem (dzierżawa, umowa) kompatybilnych z nimi parowników w ilości wymaganej przez Zamawiającego

Odpowiedź

Zgodnie z siwz należy zaoferować produkt leczniczy w opakowaniach z bezpośrednim systemem napełniania, bez dodatkowych elementów łączących, do parowników stanowiących wyposażenie Bloku Operacyjnego.

W zakresie, w którym udzielone odpowiedzi na zapytania zmodyfikowały warunki zamówienia określone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, należy je traktować jako zmianę specyfikacji istotnych warunków zamówienia dokonaną na podstawie art. 38 ust 4 ustawy.

Dyrektor
Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii w Bystrej
Urszul Kuc
/podpis osoby upoważnionej na oryginale/