



Samodzielny Publiczny
Wielospecjalistyczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Bydgoszczy
ul. Ks. Markwarta 4-6, 85-015 Bydgoszcz
tel. centrala 52 / 58-26-200, sekretariat 52 / 58-26-205, fax: 52 / 58-26-209
e-mail: sekretariat@szpitalmsw.bydgoszcz.pl
NIP: 554-22-01-453, REGON: 092325348, ISO 9001:2000
Konto: 53 1130 1075 0002 6035 9320 0007 BGK



Bydgoszcz, dnia 02 października 2018 r.

Znak sprawy: 15/2018

Do Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na „**Zakup i dostawę leków, immunoglobuliny, preparatów recepturowych oraz galenowych, i innych**”. Ogłoszenie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej pod nr **2018/S 178-402743** z dnia 15 września 2018 r., stronie internetowej Zamawiającego www.szpital-msw.bydgoszcz.pl oraz na tablicy ogłoszeń w siedzibie Zamawiającego.

ZAWIADOMIENIE

W związku ze złożonymi pytaniami, na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (j.t. Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 ze zm.) Zamawiający udziela poniższych wyjaśnień.

PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Pytanie 1

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz **różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania** np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, kapsułki twardej, tabletki powlekanej lub drażowanej (amp. za fiolkę i odwrotnie; krem, żel za masę lub odwrotnie)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań przeliczyć tak, aby liczba sztuk (tabl, draż, amp, kaps, fiol, gramów, kg) była zgodna ze SIWZ?

Odpowiedź:

Dopuszcza się 2-krotne zwiększenie ilości sztuk w opakowaniu.

Pytanie 3

Jaką ilość opakowań wycenić jeżeli z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa np. 32,33 opak? Czy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę czy podawać ilość z 2 miejscami po przecinku

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę w przypadku gdy zaoferowana wielkość opakowania nie przekracza dwukrotnej ilości w odniesieniu do opakowania z SIWZ. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 4

Jak postąpić ma oferent jeżeli w trakcie wyceny okaże się, że lek umieszczony w wykazie asortymentowym jest niedostępny na rynku (np. brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestru, brak harmonizacji, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma leku równoważnego?

Odpowiedź:

Należy podać ostatnią cenę oraz umieścić odpowiednią adnotację pod pakietem.

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 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)?

Odpowiedź:

Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę, nie przekraczając 2-krotnej wielkości opakowania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6

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 należy wycenić go w ostatniej cenie i umieścić pod pakietem stosowną informację ?

Odpowiedź:

Tak, należy wycenić go w ostatniej cenie i umieścić pod pakietem stosowną informację.

Pytanie 7 (dot. Pakiet nr 1, poz. 6)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Acidum acetylsalicylicum 300 mg * 10 tabl - 24 op.?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8 (dot. Pakiet 1, poz. 20)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 1 pozycji 20 do osobnego pakietu? Preparat nie jest ogólnie dostępny na rynku.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie 9 (dot. Pakiet nr 1, poz. 50, 80, 81, 131, 330, 331, 332, 434, 435)

W nawiązaniu do ww. postępowania przetargowego, niniejszym zwracamy się z prośbą o wydzielenie z:

Pakietu nr 1, pozycji: 50,80,81,131,330-332, 434,435 i utworzenie odrębnego Pakietu dla w/w pozycji.

W przypadku pozytywnego rozpatrzenia naszej propozycji prosimy o podanie wadium dla nowo utworzonych pakietów.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10 (dot. Pakiet nr 1, poz. 102, 103, 218, 350, 368, 491)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 102; 103; 218; 350; 368; 491 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę wymaganych preparatów w postaci tabletek powlekanych ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11 (dot. Pakiet nr 1, poz. 105)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 105. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu: Cefalexin 500 mg, kaps., 12 szt. ? (Brak preparatu w postaci kapsułek twardych – zakończona produkcja)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12 (dot. Pakiet nr 1, poz. 123)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 123 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę wymaganego preparatu w postaci tabletek ? (Cholecalciferol 1000 j.m., tabl., 30 szt)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13 (dot. Pakiet nr 1, poz. 177, 207, 264, 437,454, 465, 473, 474, 499)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 177; 207; 264; 437; 454; 465; 473; 474; 499. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę wymaganych preparatów w postaci kapsułek twardych ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14 (dot. Pakiet nr 1 poz. 180, 181)

Dotyczy pakietu nr 1 poz.180; 181 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę wymaganych preparatów w postaci kapsułek dojelitowych twardych ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15 (dot. Pakiet nr 1, poz. 187)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 187. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę wymaganych preparatów w postaci tabletek drażowanych ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16 (dot. Pakiet nr 1, poz. 233)

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?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 17 (dot. Pakiet nr 1, poz. 233)

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 18 (dot. Pakiet 1, poz. 233)

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. 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 chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływowi krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 19 (dot. Pakiet 1, poz. 233)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 233 z Pakietu nr 1 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 20 (dot. Pakiet nr 1, poz. 247)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 247. Czy Zamawiający dopuści wycenę Hydroxyzinum ,mg/ml, syrop, 200 ml - 150 op.? (brak preparatu w op. 250 ml)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21 (dot. Pakiet nr 1, poz. 250)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 250. Czy Zamawiający dopuści wycenę wymaganego preparatu pakowanym po 1fiolce z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22 (dot. Pakiet nr 1, poz. 250)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 250. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 23 (dot. Pakiet nr 1, poz. 250)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 250. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofiarowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 24 (dot. Pakiet nr 1, poz. 257)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 257. Czy Zamawiający dopuści wycenę wymaganego preparatu konfekcjonowanego po 20 sztuk * 6 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25 (dot. Pakiet nr poz. 259, 376)

Dotyczy pakietu nr 1 poz.: 259; 376 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę wymaganych preparatów w postaci kapsułki o przedłużonym uwalnianiu twarde ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26 (dot. Pakiet nr 1, poz. 264)

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* (analog *L. acidophilus*, gatunek bakterii stosowany również od kilku lat w preparacie opisanym w SIWZ) w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, takiej samej postaci i w takim samym stosunku ilościowym jak produkt opisany w SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27 (dot. Pakiet nr 1, poz. 264)

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaofiarowania 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.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 28 (dot. Pakiet nr 1, poz. 280)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 280. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Lubragel,żel,sterylny,z lidokainą,11 ml, 25strzyk. * 48 op?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29 (dot. Pakiet nr 1, poz. 291)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 291. Czy zamawiający wymaga preparatu 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 dopuszcza.

Pytanie 30 (dot. Pakiet nr 1, poz. 291)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 291. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31 (dot. Pakiet nr 1, poz. 479)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 479. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f - 2 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32 (dot. Pakiet nr 1, poz. 436)

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 436. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę wymaganych preparatów w postaci kapsułek miękkich?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33 (dot. Pakiet nr 4, poz. 8)

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy; oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34 (dot. Pakiet nr 4, poz. 8)

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Z-ca Dyrektora
ds. Ekonomiczno – Administracyjnych
Główny Księgowy

mgr Mirosława Cieślak
/podpis na oryginale/

Wykonano w 1 egz., umieszczono na stronie internetowej