



Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Tomaszowie Lubelskim

ul. Aleje Grunwaldzkie 1, 22-600 Tomaszów Lubelski
tel: (0 84) 664-44-11, fax: (0 84) 664-25-21,
email: szpital@szpital-tomaszow.pl, www: http://szpital-tomaszow.pl



Tomaszów Lubelski dnia 2016-07-06

SZZ.251.08.2016.PW

WYJASNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI

Dotyczy:

Postępowania przetargowego na:

„Dostawy produktów leczniczych”

nr sprawy SZZ.251.08.2016.PW

Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Tomaszowie Lubelskim zgodnie z przepisami art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych Dz. U. 2015. poz. 2164 w związku ze zwróceniem się Wykonawcy o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wyjaśnia:

Pytanie 1

Do treści §8 ust.1-2 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych zprzesłanką wynikającą z art. 552 k.c.: "... 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 zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 2

Do treści §9 ust.1 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §9 ust.1 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia zapisu umowy w §9 ust.1 na:

§ 9

- 1. Dostawca gwarantuje, że towary będące przedmiotem umowy są objęte pełną gwarancją jego lub producenta, a ich data ważności obejmuje okres co najmniej 9 miesięcy od daty dostawy.**

Pytanie 3

Do §10 ust.1 pkt 1) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru czy w stosunku do którego wszczęto procedurę reklamacyjną poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,2% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie części przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 4

Do §10 ust.1 pkt 2) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niewłaściwe wykonanie umowy (braki ilościowe, jakościowe, asortymentowe) poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,5% wartości partii dostawy z wadami lub brakami?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §10 ust.1 pkt 3) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości netto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 6

Do §11 projektu umowy prosimy o zmianę zapisu poprzez nadanie mu brzmienia: " Z tytułu opóźnienia w płatności Dostawca będzie mógł naliczyć Odbiorcy odsetki ustawowe zgodnie z art.4 pkt 3 Ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych".

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 7

Czy Zamawiający wymaga aby w zadaniu III produkty różne – pakiet 1 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 nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 8

Czy Zamawiający wymaga aby w zadaniu III produkty różne – pakiet 1 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 9

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; Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaokrąglenie do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaokrąglenie do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 10

Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycja 57, wymaga Ceftriaxonum ze wskazaniem zgodnie z ChPL dotyczącego ostrego zapalenia ucha środkowego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 11

Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycja 57, wymaga Ceftriaxonum ze wskazaniem zgodnie z ChPL dotyczącego leczenia pacjentów z neuropatią, u których wystąpiła gorączka prawdopodobnie spowodowanego zakażeniem bakteryjnym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 12

Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycja 8, wymaga aby Cefazolinum zgodnie z ChPL produktu leczniczego preparat posiadał rejestrację do przechowywania w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 13

Czy Zamawiający wymaga aby Ciprofloksacyna w pakiecie 2 pozycja 11, 44 była w postaci monowodzianu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 14

Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie w pakiecie 4 pozycja 38 leku Midanium 5mg/5ml x 10amp.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 15

Czy Zamawiający wymaga aby Midanium w pakiecie 4 pozycja 36, 37, 38 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrąceniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, dzięki czemu okres trwałości do użycia wynosi 3lata?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 16

Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 4 pozycja 36, 37, 38 Midazolam miał zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morphini Sulfas WZF?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 17

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym SZZ.251.08.2016.PW w pakiecie (zadaniu) Zadanie III - Produkty różne - pakiet 1, w pozycji 30 dotyczącej „Witaminki – PROBIOTYK 10, krople, butelka 5 ml” dopuszcza możliwość zaferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin krople 5 ml producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Odpowiedź:

Zamawiający wykreśla poz. 30 z zadania III. Proszę o pozostawienie tej pozycji bez wyceny.

Pytanie 18

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym SZZ.251.08.2016.PW w pakiecie (zadaniu) Zadanie VIII - Produkty lecznicze różne - pakiet 2, w pozycji 79 (79) dotyczącej „Lactobacillus rhamnosus + Lactobacillus helveticus, 2 mld CFU, kaps., x 60 kaps.” dopuszcza możliwość zaferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał rejestrację jako produkt leczniczy.

Pytanie 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 1 pozycja 1-6, 8-14, oraz 18 płynów w bezpiecznych opakowaniach stojących z dwoma różnej wielkości portami, nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ

Pytanie 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 1 pozycja 19,20 produktu leczniczego Mannitol 20% w opakowaniu szklanym?

Opakowanie szklane jest znacznie bezpieczniejsze w przypadku Mannitolu, gdyż jest całkowicie przeźroczyste, co daje możliwość zauważenia i rozpuszczenia wszystkich skryształizowanych cząsteczek.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ

Pytanie 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 1 pozycja 22 produktu leczniczego Volulyte 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 w roztworze zbilansowanym elektrolitów (Na, K, Mg, Cl, anion organiczny: octan) w opakowaniu worek 500ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ

Pytanie 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 1 pozycji 7 co pozwoli na złożenie konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ

Pytanie 23

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 3 w pozycji 19 diety zawierającej białko 7,5mg/100ml przy zachowaniu pozostałych parametrów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 24

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 3 w pozycja 20 diety zawierającej białko 3,8g/100ml przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 25

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 6 pozycja 1 produktu leczniczego Vamin 14 o stężenia 8,5%, bez elektrolitów, dzięki czemu łatwo jest dostosować mieszankę do potrzeb chorego? Ponadto preparat ten jest niskosmolarny, dlatego można go podawać do żyły obwodowej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 26

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 6 pozycja nr 2 produktu leczniczego Aminosteril N Hepa 8 % 500ml – roztwór aminokwasów do żywienia pozajelitowego z ciężką niewydolnością wątroby?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 27

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 6 pozycji 3 i 6 do osobnego pakietu celem złożenia konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 28

Czy zamawiający w zadaniu 6 w pozycji 4 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego SMOFKabiven Peripheral zawierającego 10% roztworu aminokwasów 46,0g z tauryną, 7,4g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsję tłuszczową 41g (30% oleju sojowego, 30%MTC, 25%oleju z oliwek 15% oleju rybnego) Węglowodany 103g o energii pozabiałkowej 800kcal, pojemność 1448ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ

Pytanie 29

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 6 w pozycja 5 witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 30

Czy Zamawiający w zadaniu 6 pozycja 7 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego SYMFOKabvien Peripheral zawierającego 10% roztwór aminokwasów 38,0g z tauryną , 6,2g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsja tłuszczową 34g (30%oleju sojowego, 30% MCT, 25%oleju z oliwek 15% oleju rybnego) węglowodany 85g o energii pozabiałkowej 700kcal pojemność 1206ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 31

Czy Zamawiający w zadania 6 w pozycji 8 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego SMOFKabvien Peripheral zawierającego 10% roztwór aminokwasów 60,0g z tauryną, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsje tłuszczową 54g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25%oleju z oliwek, 15% oleju rybnego węglowodany 135g o energii pozabiałkowej 1100kcal pojemność 1904ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 6 pozycja 9 na zaferowanie worka 3 komorowego SMOFKabiven zawierającego 10% roztwór aminokwasów 75,0 g z tauryną, 12g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsje tłuszczową 56g (30% oleju sojowego, 30% MCT , 25%oleju z oliwek, 15% oleju rybnego węglowodany 187g o energii pozabiałkowej 1300kcal pojemność 1477ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 33 - Zapytania do zadania II poz. 22

Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

Odpowiedź:

Tak Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał rejestrację jako produkt leczniczy.

Pytanie 34 - Zapytania do zadania II poz. 22

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Odpowiedź:

Tak Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich.

Pytanie 35 - Zadaniu VIII poz. 79

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia oferty w postaci równoważnego preparatu probiotycznego będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) i *Lactobacillus helveticus*, w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, tj. stanowiącym odpowiednik preparatu o nazwie własnej wymienionej w SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał rejestrację jako produkt leczniczy.

Pytanie 36 - Zadaniu III poz. 30

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie równoważnego produktu probiotycznego będącego dietetycznym środkiem specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego najlepiej przebadany szczep *Lactobacillus rhamnosus* (LGG) przeznaczonego do stosowania raz na dobę i bez ograniczeń wiekowych, konfekcjonowanego w postaci kropli doustnych (1 mld CFU/kropla) w butelkach o objętości 5 ml. Oferowane krople mogą być stosowane u dzieci i noworodków, nie zawierają glutenu, sacharozy, białka mleka krowiego, stearynianów, ani innych związków, które mogłyby potencjalnie wywoływać działania niepożądane ze strony układu pokarmowego.

Odpowiedź:

Zamawiający wykreśla poz. 30 z zadania III. Proszę o pozostawienie tej pozycji bez wyceny.

Pytanie 37

Czy Zamawiający w Zadaniu VIII poz. 13 dopuści preparat sevofluranu 250 ml wyposażony w system wlewowy Dreager Fill tj adapter wielokrotnego użytku (adapter nakręcony na butelkę, stanowi szczelny bezpośredni system napełniania parownika umożliwiający bezpieczne uzupełnianie parowników), wraz z bezpłatnym użyczeniem parowników firmy Dreager kompatybilnych z systemem i aparatami do znieczulenia w ilości wymaganej przez Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści preparat sevofluranu 250 ml wyposażony w system wlewowy Dreager Fill tj adapter wielokrotnego użytku wraz z bezpłatnym użyczeniem parowników firmy Dreager kompatybilnych z systemem i aparatami do znieczulenia w ilości wymaganej przez Zamawiającego.

Pytanie 38

Czy Zamawiający w zadaniu II poz. 29 i 30 (Meropenemum pr. do sporządzania r-r do wstrzyk. i infuzji 1g i 500mg x 10 fiolek proszku) wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia

śródpородowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych lub podejrzewana jest o taki związek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 39

Czy Zamawiający w zadaniu II poz. 29 i 30 (Meropenemum pr. do sporządzania r-r do wstrzyk. i infuzji 1g i 500mg x 10 fiolek proszku) wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 40

Czy w zadaniu VIII poz. 130(13) i 131(13) (Budesonidum, (0,25 i 0,50 mg/ml), zaw. do nebulizacji, x 20 amp. 2 ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 41

Czy Zamawiający w zadaniu VIII poz. 130(13) i 131(13) (Budesonidum, (0,25 i 0,50 mg/ml), zaw. do nebulizacji, x 20 amp. 2 ml) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 42

Czy Zamawiający w zadaniu X poz. 9 (Bupivacaini hydrochloridum, 5mg/ml, r-r do wstrzyk., 5 amp. 4 ml) wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.