

Wieluń, dnia 07.03.2018 r.

SPZOZ - OiZP/3 /38/380-382 / 07 / 2018 / A

WYKONAWCY

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.

Nazwa postępowania: Sukcesywne dostawy do Apteki produktów farmaceutycznych i wyrobów medycznych na potrzeby SPZOZ w Wieluniu.

Numer sprawy: SPZOZ - OiZP/3/38/380-382 /07/ 2018.

W odpowiedzi na skierowane do Zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia informujemy:

Pytanie 1:

Czy w zadaniu Nr 22 poz. 1, 2 i 3 (Budesonidi zawiesina do inhalacji 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml-2ml x 20 poj.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź :

Zamawiający wymaga.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 22 poz. 1, 2 i 3 (Budesonidi zawiesina do inhalacji 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml-2ml x 20 poj.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź :

Zamawiający wymaga, aby zawartość plastikowego pojemnika jednostkowego po otwarciu można było zużyć w ciągu 12 godzin.

Pytanie 3:

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 22 poz. 1, 2 i 3 (Budesonidi zawiesina do inhalacji 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml-2ml x 20 poj.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź :

Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 4:

Czy w zadaniu Nr 22 poz. 1, 2 i 3 (Budesonidi zawiesina do inhalacji 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml-2ml x 20 poj.) Zamawiający wymaga leku, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, w postaci budezonidu zmikronizowanego?

Odpowiedź :

Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 5:

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 22 poz. 1, 2 i 3 (Budesonidi zawiesina do inhalacji 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml-2ml x 20 poj.) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?



Odpowiedź :

Zamawiający wymaga.

Pytanie 6:

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 22 poz. 5 i 6 wymaga, aby Budesonidi/Formoteroli proszek do inhalacji (160 mg + 4,5 mcg i 320 mg+ 9 mcg /dawkę –poj. 60 dawek) był wskazany do leczenia pacjentów z astmą oskrzelową i POCHP?

Odpowiedź :

Zamawiający wymaga.

Pytanie 7:

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 22 poz. 5 i 6 wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidi/Formoteroli) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź :

Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 2 poz 15, 16, 19, 20, 23 do oddzielnego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie pozycji 15, 16, 19, 20, 23 do osobnego zadania i utworzenie z nich zadania nr 2A, pozostałe pozycje zostają w zadaniu nr 2.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający w par. 2.7 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 1 pozycja 3 aby Ceftazidimum zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 11

(Dotyczy zadania nr 11, poz. 1 i 2) Czy Zamawiający dopuści w ww. pozycjach preparat w postaci fiolek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12

(Dotyczy zadania nr 3) Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gąbki hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13

(Dotyczy zadania nr 3) Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga

Pytanie nr 14

(Dotyczy Zadania nr 16) Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich? Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach. Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zarejestrowanego jako lek w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości i tkanek miękkich.

Pytanie nr 15

(Dotyczy projektu umowy) W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 2 ust. 5 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie nr 16

(Dotyczy projektu umowy) Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 i doda zapis:

„(...), jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej w terminie partii towaru”.

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie nr 17

(Dotyczy projektu umowy) Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 7 ust. 3 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie nr 18

(Dotyczy zadania nr 14, poz. 6) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 19

(Dotyczy zadania nr 21, poz. 1) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożyłnej?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 20

(Dotyczy zadania nr 21, poz. 1) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby zaoferowany produkt posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9 % NaCl.

Pytanie nr 21

(Dotyczy zadania nr 22, poz. 6) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 22

(Dotyczy zadania nr 22 poz. 5) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 23

(Dotyczy zadania nr 27 poz. 2 - UniGel 250 g) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Granudacyn żel na rany 250 ml ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 24

(Dotyczy zadania nr 32, poz. 2) Czy Zamawiający dopuści preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 25

Czy celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający wyrazi na wycenę leków w innej ilości sztuk w opakowaniu niż podane w SIWZ?. W przypadku wyrażenia zgody proszę o informację czy należy wymaganą ilość przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku czy do pełnych opakowań w górę?



Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem pełnych opakowań w górę.

Pytanie nr 26

(Dotyczy Zadania nr 28, poz. 3) Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu w ramach zadania nr 28 poz. 3, w workach dwukomorowych o pojemności **5000ml** z zachowaniem pozostałych parametrów?

Produkt „Płyn do dializy buforowany dwuwęglanem w nerkowej terapii zastępczej, bez zawartości wapnia, zawartość HCO₃⁻ 22 mmol/l, kompatybilny z aparatem Prismaflex”, nie występuje w workach o poj. 500ml.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zamawiający informuje, że nastąpiła omyłka pisarska w opisie produktu powinno być „pojemność 5000 ml”.

Pytanie nr 27

(Dotyczy Zadania nr 45, poz. 8) Czy Zamawiający w pakiecie nr 45, poz. 8 wyrazi zgodę na zaproponowanie preparatu równoważnego, w dawce 1000 IU/g w zelu (LIOTON), ale w opakowaniu 30 g, w ilości 50 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że nie ma w postępowaniu zadania 45, jeżeli pytanie dotyczy zamówienia 14 poz.8 Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu 30 g w ilości 50 sztuk.

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

DYREKTOR
SPZOZ w Wieluniu

Janusz Atachowicz

p.o. KIEROWNIKA
Działu Obsługi i Zamówień Publicznych


Dariusz Surma