Żary, dnia 14 listopada 2019 r.

Nasz znak: SNW/ZP-371-39-2019

WYJAŚNIENIA

TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę różnych produktów leczniczych na potrzeby Szpitala Na Wyspie Sp. z o.o. z siedzibą w Żarach przy ul. Pszennej 2. Ogłoszenie w UZP nr 620223-N-2019 z dnia 08.11.2019 roku.

Na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych ( t.j. Dz.U. z 2019 roku poz. 1843) w związku otrzymanym wnioskiem Wykonawcy o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia do ww. postepowania, Zamawiający wyjaśnia:

1. Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zmawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?

Wyjaśnienie: Tak

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy wymóg zawarty w SIWZ „ Zamawiający zastrzega, aby wszystkie dawki dla danego leku pochodziły od jednego producenta” dotyczy wszystkich zaoferowanych preparatów, czy zapis należy zastosować w obrębie każdego z pakietów osobno?

Wyjaśnienie:

Zapis należy zastosować w obrębie każdego z pakietów osobno.

1. Dotyczy pozycji w przetargu, gdzie w załączniku asortymentowo-cenowym w kolumnie „SZACUNKOWE ZAPOTRZEBOWANIE (OP)” (nr 7) wpisano ilość: 0  
   Prosimy o doprecyzowanie co należy zrobić z pozycjami, należy pozycje wykreślić, nie wyceniać, jeżeli wyceniać- prosimy o podanie ilości.

Wyjaśnienie:

Produkty te nie są przedmiotem zamówienia , proszę ich nie wyceniać.

1. Dotyczy wymogu zawartego w SIWZ „ Zamawiający zastrzega, aby wszystkie dawki dla danego leku pochodziły od jednego producenta”.  
   Czy w przypadku jeżeli na rynku występuje preparat o tej samej substancji czynnej, ale różnej postaci, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę od innych producentów? Jeden producent nie produkuje wszystkich postaci i dawek preparatu. Np.   
   - Cefuroksym 250 mg a 10 tabl powl;   
   - Cefuroksym 500 mg a 10 tabl powl;   
   - Cefuroksym 125 mg/5 ml flakon 100 ml;   
   - Cefuroksym 250 mg/5 ml flakon 50 ml;   
   - Cefuroksym 750 mg fiolka;   
   - Cefuroksym 1,5 g fiolka;   
   - Cefuroksym 50 mg, 10 fiolek i 10 sterylnych igieł z filtrem 5 mikronów, prosz do sporz roztworu do wstrzyk;

Wyjaśnienie: Tak

1. Prosimy o doprecyzowanie 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 tabletka a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej, oraz ampułkę za fiolkę, fiolkę za ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Wyjaśnienie: Tak

1. W przypadku zaoferowania preparatu równoważnego prosimy o odstąpienie od wymogu załączania dokumentu potwierdzającego spełnienie narzuconych przez Zamawiającego wymagań.

Wyjaśnienie:

Zgodnie z SIWZ.

1. Prosimy o wskazanie, w której z kolumn Wykonawca ma zamieścić opis zaoferowanego przedmiotu zamówienia.

Wyjaśnienie:

Pod tabelą asortymentowo-cenową.

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę następujących ilości opakowań:  
   - pakiet nr 1 poz. 6: 15 opakowań po 1 ampułce;   
   - pakiet nr 1 poz. 11: 10 opakowań po 10 ampułek;  
   - pakiet nr 1 poz. 22: 7 opakowań po 30 sztuk;  
   - pakiet nr 1 poz. 178: 135 opakowań po 10 ampułek;  
   - pakiet nr 1 poz. 256: 2 opakowania po 100 sztuk;  
   - pakiet nr 5 poz. 3: 3 opakowania po 10 wkładów;  
   - pakiet nr 6 poz. 11: 1 opakowanie po 10 pojemników;  
   - pakiet nr 6 poz. 17: 2 opakowania po 10 fiolek;  
   - pakiet nr 6 poz. 18: 2 opakowania po 10 fiolek;  
   - pakiet nr 7 poz. 31: 18 opakowań po 20 sztuk;  
   - pakiet nr 7 poz. 76: 5 opakowań po 20 sztuk;  
   - pakiet nr 7 poz. 96: 10 opakowań po 60 sztuk;  
   - pakiet nr 7 poz. 129: 560 opakowań po 28 sztuk;  
   - pakiet nr 7 poz. 143: 35 opakowań po 60 sztuk;  
   - pakiet nr 7 poz. 144: 53 opakowań po 60 sztuk;  
   - pakiet nr 7 poz. 145: 25 opakowań po 60 sztuk;  
   - pakiet nr 7 poz. 149: 5 opakowań po 10 sztuk;  
   - pakiet nr 10 poz. 5: 6 opakowań po 90 sztuk;  
   - pakiet nr 18 poz. 8: 2 opakowania po 5 ampułek;  
   - pakiet nr 18 poz. 11: 600 opakowań po 1 ampułce;  
   - pakiet nr 22 poz. 5: 15 opakowań po 100 sztuk;  
   Wyjaśnienie: Tak
2. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 3, 4, 55, 56, 91, 98, 99, 147, 158, 232, 233, 237, 260.  
   Dotyczy pakietu nr 7 poz. 104.  
   Dotyczy pakietu nr 14 poz. 9, 28.  
   Dotyczy pakietu nr 16 poz. 14.  
   Dotyczy pakietu nr 17 poz. 7.  
   Dotyczy pakietu nr 18 poz. 11.  
   Prosimy o doprecyzowanie jednostki dawki preparatu.

Wyjaśnienie:

Pakiet nr 1:

Poz. 3 – 20mg/g 30g

Poz.4 – 100 mg

Poz.55 – 2mg/ml

Poz. 56 – 100mg/2ml a 5 amp. po 2 ml

Poz. 91 – 0,05g

Poz. 98 – 10 mg/g 1% 20 g

Poz. 99 – 10 mg/g 1% 20 g

Poz. 147 – 25 mg

Poz. 158 – 50 mikrogramów/dawkę 120 dawek

Poz. 232 – 50 mikrogramów/dawkę

Poz. 233 – 125 mikrogramów/dawkę

Poz. 237 – 100 mikrogramów

Poz. 260 – 1,5 mg/ml

Pakiet nr 7 poz. 104 – 10mg/ml 20 ml

Pakiet nr 14 poz. 9 – 5 mg.g 15 g

poz. 28 – 1,5 mg a 28 tabl.

Pakiet nr 16 poz. 14 – 0,28mg/g 55 ml

Pakiet nr 17 poz. 7 – 0,075mg

Pakiet nr 18 poz. 11 – 50 mg/10ml a 5 amp.

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 7.   
   Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Wyjaśnienie:

Pozycje w pakiecie 1 pozostają bez zmian.

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 17, 18, 157.  
   Dotyczy pakietu nr 7 poz. 109.  
   Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w postaci o przedłużonym/ zmodyfikowanym uwalnianiu.

Wyjaśnienie: Tak

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 19.   
   (1.) 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?   
   (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Wyjaśnienie:

Tak jak w pytaniu (1).

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 22.  
   Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu dopuszczonego na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

Wyjaśnienie: Tak

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 23, 151.  
   Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci granulatu do sporządzenia zawiesiny doustnej?

Wyjaśnienie: Tak

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 41.  
   Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o dawce 2 mg/ml? Brak dawki 250g.  
   Wyjaśnienie: Tak
2. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 46.  
   Czy Zamawiający dopuści do wyceny formaldehyd buforowany?  
   Wyjaśnienie: Nie
3. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 55.   
   W związku z niedostępnością leku w dawce 1,6mg/ml, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 2mg/ml a 200ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, tj. 4 opakowania.

Wyjaśnienie: Tak, zamawiający dopuszcza.

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 60.   
   Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro,20 mg/10 ml,emuls.do wstrz.,10amp w ilości 5 opakowań?

Wyjaśnienie: Tak

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 60, 66, 67, 68, 101, 103, 123, 129, 157, 171, 186, 212, 231.  
   Dotyczy pakietu nr 7 poz. 7, 40.  
   Dotyczy pakietu nr 14 poz. 3, 4.  
   Prosimy o doprecyzowanie dawki preparatu.

Wyjaśnienie:

Pakiet nr 1 poz. 60 – 2 mg/ml a 10 amp. po 10 ml

poz. 66 – 160 mg a 30 tabl.

poz. 67 – 215 mg a 30 tabl.

poz. 68 – 267 mg a 30 kaps.

poz. 101 – 250 mg/5ml 15 ml

poz. 103 – 25 mg rutyzolu+ 100 mg kwasu askorb.

poz. 123 – 200 mg/g 30 g

poz. 129 – 400mg kwasu acetylosalicylowego + 8 mg kodainy

poz. 157 – 80 mg a 30 tabl.

poz. 171 – 1,5 mg/ml

poz. 186 – 1,2 j/g 20 g

poz. 212 – 50 mikrogramów

poz. 231 – 105 mg a 30 tabl.

Pakiet nr 7 poz. 7 – 200 mg/ml a 10 amp. po 10 ml

Poz. 40 – 05 mg/ml 100ml

Pakiet nr 14 poz.3 - 25 mg/ml a 10 amp. po 2 ml

poz.4 – 5 mg/ml a 5 amp. po 5 ml

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 63.  
    Czy Zamawiający oczekuje wyceny preparatu Madopar 62,5 mg ? Brak preparatu Madopar HBS o dawce 625 mg.

Wyjaśnienie: Tak

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 72.  
   Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu o dawce 40 mg/ml? Brak rejestracji dawki 40 g/ml.

Wyjaśnienie: Tak

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 80.  
   Ze względu na zakończoną produkcję Nitracor czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Perlinganit 1 mg/ml, 10 ml, 10 amp w ilości 2 opakowań?

Wyjaśnienie: Tak

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 90.  
   Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu Paracetamol tabletki od innego producenta niż Paracetamol czopki oraz od innego niż Paracetamol syrop? Pozwoli to na złożenie atrakcyjniejszej oferty.

Wyjaśnienie: Tak

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 124.  
   Czy ze względu na brak u dostawcy preparatu, Zamawiający dopuści wycenę wapna sodowego Intersorb Plus, 5 l (4,5 kg) w ilości 12 opakowań?

Wyjaśnienie: Tak

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 125.   
   Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Surgispon Special, gąbka, hemost., 80x50x1mm,20 szt. w ilości 2 opakowań.

Wyjaśnienie: Tak

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 126.  
   Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Surgispon Standard, gąbka, hemost., 80x50x10mm, 10szt. w ilości 24 opakowań.

Wyjaśnienie: Tak

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 130.  
   Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu o dawce 4 mg/ml? Brak rejestracji dawki 0,4/ml.

Wyjaśnienie: Tak

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 136.   
   Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml w ilości 3 opakowań.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza.

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 142.   
   Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Wyjaśnienie:

Pozycje w pakiecie pozostają bez zmian.

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 150.  
   Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o stężeniu 2 %? Brak rejestracji 0,2 %.

Wyjaśnienie: Tak

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 154.  
   Prosimy o doprecyzowanie dawki obu składników w preparacie.

Wyjaśnienie:

Diklofenolak+Mizoprostal

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 172.   
   Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetas EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f w ilości 15 opakowań?

Wyjaśnienie: Nie

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 179, 180.  
   Czy Zamawiający oczekuje wyceny preparatów o dawkach 10 mg/ml a 5 ml?

Wyjaśnienie: Tak

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 194, 199.  
   Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletki powlekanej o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w postaci o przedłużonym/ zmodyfikowanym uwalnianiu.

Wyjaśnienie: Tak

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 217.  
   Dotyczy pakietu nr 15 poz. 8.  
   Prosimy o doprecyzowanie, co znaczy zapis w kolumnie nr 6.

Wyjaśnienie:

Pakiet nr 1 poz.217, kolumna 5 – 300LSU/ml, kol. 6 – 10 amp po 2 ml.

Pakiet nr 15 poz. 8 kolumna 6 – 1 fiolka po 1 ml.

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 250.  
   Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawcę 0,2 mg/ml? Brak rejestracji dawki 2 mg/ml.

Wyjaśnienie: Tak

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 251.  
   Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci kapsułki o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w postaci o przedłużonym/ zmodyfikowanym uwalnianiu.

Wyjaśnienie: Tak

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 260.  
   Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do stosowania w jamie ustnej?

Wyjaśnienie: Tak

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 277.  
   Preparat opisany w SIWZ jest preparatem dwuskładnikowym, prosimy o doprecyzowanie obu dawek.

Wyjaśnienie:

15 mg kodeiny+ 300 mg sulfogwajakolu

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 300.  
   Czy Zamawiający oczekuje wyceny dawki 100 mcg? brak rejestracji dawki 10 mcg. Dawka 100 mcg jest również w pakiecie nr 1 w pozycji 237.

Wyjaśnienie:

Tak, wycena dawki 100 mcg

1. Dotyczy pakietu nr 5  
   Czy Zamawiający dopuści do wyceny insuliny w postaci wkładów? Brak insulin w postaci ampułek.

Wyjaśnienie: Tak

1. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 1.   
   (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 dożylnej?

(2.) 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?

Wyjaśnienie: Tak do pytania (1).

1. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 4.   
   Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?  
   Wyjaśnienie: Tak
2. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 11.  
   Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci pojemników KabiPack?

Wyjaśnienie: Tak

1. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 12.  
   Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci butelek?

Wyjaśnienie: Tak

1. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 34.  
   Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o dawce 500 mg? Brak dawki 50 mg.

Wyjaśnienie: Tak

1. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 128.   
   Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 3 opakowań?

Wyjaśnienie: Nie

1. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 142.  
   Prosimy o podanie wielkości opakowania.

Wyjaśnienie:

30 tabletek

1. Dotyczy pakietu nr 13 poz. 8.  
   W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić

Wyjaśnienie: Tak – 50 opakowań

1. Dotyczy pakietu nr 13 poz. 10.   
   Czy ze względu na brak produkcji Theophyllinum 1,2 mg/ml, roztw.d/inf,250 ml Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania teofiliny w formie 200mg/10ml x5 ampułek, w łącznej ilości 6 opakowań, aby ilość substancji była zgodna z SIWZ lub w innej ilości wskazanej przez Państwa? Dane rynkowe pokazują, że cena miligrama teofiliny w formie 200mg/10ml x5 amp. jest nawet dwa razy niższa niż w formie 300mg/250ml x 1 szt. Poza tym forma ta nie zawiera glukozy, dzięki czemu jest neutralna dla chorych na cukrzycę, a mniejsza objętość pozwala na podanie 200mg teofiliny nawet w ciągu 6 minut.

Wyjaśnienie: Tak

1. Dotyczy pakietu nr 13 poz. 11.  
   Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o dawce 5 mg/ml? Brak dawki 5 g/ml.

Wyjaśnienie: Tak

1. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 1.  
   Czy Zamawiający dopuści wycenę 20 opakowań po 28 sztuk? Brak na rynku opakowań po 27 sztuk.

Wyjaśnienie: Tak

1. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o przesunięcie terminu składania ofert przetargowych na organizowane przez Państwa postępowanie z dnia 18 listopada br. na termin odleglejszy (o kilka dni).

Wyjaśnienie:

Zamawiający dokona przesunięcia termin składania ofert na dzień 22 listopada 2019 roku do godz. 10.00.

/-/ Prezes Zarządu

Jolanta Dankiewicz