



Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc Oddział Terenowy
im. Jana i Ireny Rudników w Rabce – Zdrój
Instytut Badawczy
ul. Prof. J. Rudnika 3 B, 34-700 Rabka-Zdrój
www.bip.igrabka.edu.pl; Dział Zamówień Publicznych
tel. 18/ 26 76 060 wew. 244; fax 18/ 26 76 060 wew. 400
e-mail: zamowienia@igrabka.edu.pl

Znak sprawy: ZP-271-15/PN14/17

Rabka-Zdrój, dn. 18.12.2017r.

WYKONAWCY

dotyczy: Przetarg nieograniczony na: dostawę leków, materiałów opatrunkowych, płynów infuzyjnych, receptury oraz utensylii aptecznych - ZP-271-15/PN14/17; Dz.U./S 228 476099-2017-PL z dnia 28.11.2017r.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ 1

Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc Oddział Terenowy w Rabce-Zdroju, w związku z pytaniami do SIWZ złożonymi przez Wykonawców, na podstawie art. 38 Ustawy Prawo zamówień publicznych udziela wyjaśnień:

Pytanie nr 1 – dotyczy: Pakiet nr 40 poz. 2

Czy zamawiający w Pakiet nr 40, w pozycji nr 2, (Pankreatyna 150mg kaps. dojelitowe zawierające granulki w otoczce odpornej na działanie soku żołądkowego (minimikrosfery) o aktywności: Amylazy 8 000j. Ph.Eur, Lipazy 10 000j Ph.Eur., Proteazy 600j Ph.Eur. x 50) wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Pancreatinum 10 000 x 50 kaps w ilości 130 op, której skład to:

NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO:

Pangrol 10 000, 10 000j. Ph. Eur., kapsułki

SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY

kapsułka (z minitabletkami odpornymi na działanie soku żołądkowego) zawiera pankreatynę

wieprzową o aktywności enzymatycznej:

lipazy 10 000 j. Ph. Eur.

amylazy 9 000 j. Ph. Eur.

proteaz 500j. Ph. Eur.

Substancja pomocnicza o znanym działaniu: żółcień chinolinowa

POSTAĆ FARMACEUTYCZNA

Kapsułka

Kapsułki zawierające minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego.

Odpowiedź: Nie jak SIWZ.

Pytanie nr 2 – dotyczy: Pakiet nr 40 poz. 1

Czy zamawiający w Pakiet nr 40, w pozycji nr 1, (Pankreatyna 300mg kaps. dojelitowe zawierające granulki w otoczce odpornej na działanie soku żołądkowego (minimikrosfery) o aktywności: Amylazy 18 000 j Ph.Eur, Lipazy 25 000j Ph.Eur., Proteazy 1000j Ph.Eur. x 50), wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Pancreatinum 25 000 x 50 kaps po przeliczeniu w ilości 1000 op, której skład to:

NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO:

Pangrol 25000, 25 000j. Ph. Eur., kapsułki

SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY

1 kapsułka (z minitabletkami odpornymi na działanie soku żołądkowego) zawiera pankreatynę

wieprzową o aktywności enzymatycznej:

lipazy 25 000 j. Ph. Eur.

amylazy 22 500j. Ph. Eur.

proteaz 1 250 j. Ph. Eur.

Substancja pomocnicza o znanym działaniu: żółcień chinolinowa

POSTAĆ FARMACEUTYCZNA

Kapsułka

Kapsułki zawierające mini tabletki odporne na działanie soku żołądkowego.

Odpowiedź: Nie jak SIWZ.

Pytanie nr 3 – dotyczy: Pakiet nr 39 poz. 1, 2 i 3

Czy w pakiecie Nr 39 poz. 1, 2 i 3 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 0.125, 0.250 i 0.500 mg/1ml a 2 ml x 20 amp.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 4 – dotyczy: Pakiet nr 39 poz. 1, 2 i 3

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 39 poz. 1, 2 i 3 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 0.125, 0.250 i 0.500 mg/1ml a 2 ml x 20 amp.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 5 – dotyczy: Pakiet nr 39 poz. 1, 2 i 3

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 39 poz. 1, 2 i 3 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 0.125, 0.250 i 0.500 mg/1ml a 2 ml x 20 amp.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 6 – dotyczy: Pakiet nr 39 poz. 1, 2 i 3

Czy w pakiecie Nr 39 poz. 1, 2 i 3 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 0.125, 0.250 i 0.500 mg/1ml a 2 ml x 20 amp.) Zamawiający wymaga leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?

Odpowiedź: Nie wymaga ale dopuści.

Pytanie nr 7 – dotyczy: Pakiet nr 25 poz. 1, 2

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 25 pozycja 1, 2 aby Ceflazidimum zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Trwałość do 6 godzin w temp. pokojowej.

Pytanie nr 8 – dotyczy: Pakiet nr 25 poz. 1, 2

Czy Zamawiający w pakiecie 25 pozycja 1, 2 wymaga, aby zaofertowany Ceflazidimum 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź: Do wstrzyknięć i dożylnych infuzji.

Pytanie nr 9 – dotyczy: Pakiet nr 19 poz. 3, 4

Czy w Pakiecie 19 pozycji 3 i 4 Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie gramatury celem zwiększenia konkurencyjności Oferentów i uzyskania lepszej, niższej oferty cenowej dla Szpitala?

Odpowiedź: Tak przelicznik 1 op. 100ml na 2 op. 60ml.

Pytanie nr 10 – dotyczy: Pakiet nr 31 poz. 13

Czy w Pakiecie 31 pozycji 13 Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości opakowań, co pozwoli na przystąpienie do tego Pakietu większej ilości Oferentów oraz uzyskanie lepszej, niższej oferty cenowej dla Szpitala?

Odpowiedź: Przeliczenie nie większe niż dwukrotność opakowania z SIWZ.

Pytanie nr 11 – dotyczy: Pakiet nr 32 poz. 17

Czy w Pakiecie 32 pozycji 17 Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości opakowań, co pozwoli na przystąpienie do tego Pakietu większej ilości Oferentów oraz uzyskanie lepszej, niższej oferty cenowej dla Szpitala?

Odpowiedź: Przeliczenie nie większe niż dwukrotność opakowania z SIWZ.

Pytanie nr 12 – dotyczy: Pakiet nr 36

Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej probiotyku Trilac, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie równoważnego preparatu o nazwie TribioDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającym w swoim składzie identyczną kompozycję trzech probiotycznych szczepów bakterii kwasu mlekowego: *Lactobacillus acidophilus*, *Lactobacillus delbrueckii subsp. Bulgaricus* i *Bifidobacterium lactis* w identycznym łącznym stężeniu $1,6 \times 10^9$ CFU/kaps., konfekcjonowanym w postaci kapsulek w opakowaniach x 20 kaps. – po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią ilość opakowań. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odpowiedź: Preparat musi być zarejestrowany jako lek.

Pytanie nr 13 – dotyczy: Pakiet nr 36

Z uwagi na podanie nazwy własnej Lacidofil, 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* w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, takiej samej postaci i w takim samym stosunku ilościowym jak produkt wymieniony w SIWZ, konfekcjonowanym w postaci kapsulek w opakowaniach x 20 kaps. lub x 60 kaps. – po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią ilość opakowań. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odpowiedź: Preparat musi być zarejestrowany jako lek.

Pytanie nr 14 – dotyczy: Pakiet nr 36

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaofertowania 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, przeznaczanego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.
Odpowiedź: Preparat musi być zarejestrowany jako lek.

Pytanie nr 15 – dotyczy: Pakiet nr 32 poz. 111

Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia opisu suplementu diety, prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o identycznym statusie rejestracyjnym, zawierającego w swoim składzie apsaraginin ornityny (100mg) i cholinę (35mg) występującego w takiej samej postaci.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 16 – dotyczy: Pakiet nr 32 poz. 70

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampulki 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: Jak SIWZ.

Pytanie nr 17 – dotyczy: Pakiet nr 32 poz. 70

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 18 – dotyczy: Pakiet nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga gazę z niestrzepiącymi się brzegami?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 19 – dotyczy: Pakiet nr 4 poz. 1

Czy zamawiający wymaga gazę z podwijanymi brzegami?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 20 – dotyczy: Pakiet nr 4 poz. 1

Czy zamawiający wymaga gazę sklasyfikowaną w klasie II a reguła 7?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 21 – dotyczy: Pakiet nr 4 poz. 2

Czy zamawiający dopuszcza gazę w roli 13 nitkową, niejaloną, szer. 90 cm x 100 m?

Odpowiedź: Jak SIWZ.

Pytanie nr 22 – dotyczy: Pakiet nr 4 poz. 2

Czy zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 100 mb. z przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 23 – dotyczy: Pakiet nr 4 poz. 2

Czy zamawiający dopuszcza gazę w składce 17 nitkową, niejaloną, 90 cm x 100 m ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 24 – dotyczy: Pakiet nr 4 poz. 2

Czy zamawiający wymaga gazę z niestrzepiącymi się brzegami?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 25 – dotyczy: Pakiet nr 4 poz. 2

Czy zamawiający wymaga gazę z podwijanymi brzegami?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 26 – dotyczy: Pakiet nr 4 poz. 2

Czy zamawiający wymaga gazę sklasyfikowaną w klasie II a reguła 7?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 27 – dotyczy: Pakiet nr 4 poz. 3

Czy zamawiający dopuści opakowanie folia-papier, pozostałe wymagania bez zmian?

Odpowiedź: Jak SIWZ.

Pytanie nr 28 – dotyczy: Pakiet nr 4 poz. 4

Czy zamawiający dopuści opakowanie folia-papier?

Odpowiedź: Jak SIWZ.

Pytanie nr 29 – dotyczy: Pakiet nr 4 poz. 4

Czy zamawiający dopuści kompres o wymiarze 7,5 cm x 7,5 cm x 'a 3 szt., pakowane po 25 szt. blistrów w opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Tak, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie nr 30 – dotyczy: Pakiet nr 4 poz. 4

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 'a 3 szt. blister x 25 szt., z przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak, wyraża zgodę na opakowanie zbiorcze 25 szt. pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie nr 31 – dotyczy: Pakiet nr 4 poz. 5

Czy zamawiający dopuści opakowanie folia-papier?

Odpowiedź: Jak SIWZ.

Pytanie nr 32 – dotyczy: Pakiet nr 4 poz. 5

Czy zamawiający dopuści kompres o wymiarze 10 cm x 10 cm x 'a 3 szt., pakowane po 25 szt. blistrów w opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Tak, wyraża zgodę na 10 x 10cm i opakowanie zbiorcze 25 szt. pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie nr 33 – dotyczy: Pakiet nr 4 poz. 5

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 'a 3 szt. blister x 25 szt., z przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak, wyraża zgodę na opakowanie zbiorcze 25 szt. pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie nr 34 – dotyczy: Pakiet nr 5 poz. 1

Czy zamawiający dopuści kompres jałowy włókninowy 30 g/m2, pozostałe wymagania bez zmian?

Odpowiedź: Jak SIWZ.

Pytanie nr 35 – dotyczy: Pakiet nr 6 poz. 1

Czy zamawiający wydzieli poz.1 do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Nie jak SIWZ.

Pytanie nr 36 – dotyczy: Pakiet nr 6 poz. 1

Czy zamawiający dopuści serwetę operacyjną gazową, sterylną, z nitką RTG oraz z tasiemką ?

Odpowiedź: Tak, przy spełnieniu pozostałych warunków SIWZ.

Pytanie nr 37 – dotyczy: Pakiet nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne bezpieczne rozwiązanie przeciwwzkrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampulko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku wynosić 39 psi (2,69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampulko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np: z stolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampulko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampulko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Jak SIWZ.

Pytanie nr 38 – dotyczy: Pakiet nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z Pakietu nr 3 i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przeloży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Nie jak SIWZ.

Pytanie nr 39 – dotyczy: Pakiet nr 36 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie (zadaniu) Pakiet 36, w pozycji 1 dotyczącej „Lakcid lub Lacidofil lub Trilac kaps. w przeliczeniu na op. = 10 szt.” dopuszcza możliwość zaferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsulek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsulek – z przeliczeniem na taką wielkość opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals?

Odpowiedź: Preparat musi być zarejestrowany jako lek.

Pytanie nr 40 – dotyczy: Pakiet nr 32 poz. 70

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampulko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji 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). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampulko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampulko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampulko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Nie jak SIWZ.

Pytanie nr 41 – dotyczy: Pakiet nr 32 poz. 70

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 70 z Pakietu nr 32 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 42

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampulki lub ampulko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź: TAK, jeżeli na rynku występują preparaty w innej postaci jak wymagane w SIWZ pod warunkiem, że zmiana nie pociągnie za sobą np. zmiany sposobu lub miejsca uwalniania substancji leczniczej a w przypadku ampulek, fiolek nie zmieni to sposobu aplikacji leku np. pakiet 32 poz. 86.

Pytanie nr 43

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampulek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Tak maksymalnie dwukrotność opakowania z SIWZ, zaokrąglić w górę, za wyjątkiem receptury aptecznej.

Pytanie nr 44

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 umieszczone 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: Zaokrąglić w górę (maksymalnie: dwukrotność opakowania z SIWZ za wyjątkiem receptury aptecznej-opakowania jak w SIWZ).

Pytanie nr 45

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Prosimy wycenić, ale cena musi być realna umożliwiająca po wznowieniu produkcji dostarczenia tego leku lub jego odpowiednika zgodnie z ofertą.

Pytanie nr 46 – dotyczy: Pakiet nr 32 poz. 66 i 67

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

Odpowiedź: Tak wymaga.

Pytanie nr 47 – dotyczy: Pakiet nr 32 poz. 66 i 67

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 dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 48 – dotyczy: Pakiet nr 31 poz. 48

Z uwagi na fakt, że opis przedmiotu zamówienia – podając nazwę własną pasków testowych, będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta – specyfikuje wyłącznie paski testowe konkretnego wytwórcy, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu do wyrobu tego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób monopol na kształtowanie ceny oferty, samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnego producenta, gdyż jest to drobny, przenośny sprzęt nie wymagający szczególnych, profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (przeznaczony przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta. Mając na uwadze powyższe zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiołki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź: Pakiet 31 poz. 48 dotyczy Nitromint aerozol – jak SIWZ. Jeżeli dotyczy to pakietu 31 pozycji 50 to tak pod warunkiem dostarczenie 20 szt. glukometrów.

Pytanie nr 49 – dotyczy: Pakiet nr 31 poz. 48

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów) charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrebnem glukometru; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiołki x 25 pasków); h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

Odpowiedź: Pakiet 31 poz. 48 dotyczy Nitromint aerozol – jak SIWZ. Jeżeli dotyczy to Pakietu 32 pozycji 50 to tak pod warunkiem dostarczenie 20 szt. glukometrów

Pytanie nr 50 – dotyczy: Pakiet nr 48

Czy Zamawiający w pakiecie 48, aby obniżyć koszt zakupu wyrazi zgodę na dostarczanie produktu w opakowaniu zbiorczym 6 sztuk?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 51 – dotyczy: Pakiet nr 19 poz. 33

Nystayna 24 ml - Zakończona produkcja. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku po 28 ml 600 flakonów który jest obecnie produkowany i w ciągłej sprzedaży.

Odpowiedź: Tak wyrazi zgodę.

Pytanie nr 52 – dotyczy: Pakiet nr 32 poz. 112

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę kropli do nosa po 5 ml – 50 op. Brak produkcji leku po 10 ml

Odpowiedź: Tak wyrazi zgodę.

Pytanie nr 53 – dotyczy: Pakiet nr 32 poz. 114

Krople do nosa Oxymetazolin 0,05% -brak produkcji. Lek jest obecnie w ciągłej sprzedaży w żelu lub aerosol. Proszę o sprecyzowanie którą postać lek wycenić?

Odpowiedź: Aerosol.

Pytanie nr 54 – dotyczy: Pakiet nr 32 poz. 175

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę ziola fix Szalwia po 1,5 g saszetka. Brak produkcji po 2 g.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 55 – dotyczy: Pakiet nr 44 poz. 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Humana 2 po 800 gram – 1 op. Brak produkcji po 350 g.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 56

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatów w różnych opakowaniach jednostkowych (innych niż w formularzu cenowym) pod warunkiem, że ostateczna ilość będzie tożsama z podaną przez Zamawiającego w formularzu? Proszę o informację, czy jeśli ogólna ilość sztuk nie jest podzielna przez wielkość opakowania, czy Zamawiający dopuszcza wycenę ilości z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź: Maksymalnie dwukrotność opakowania z SIWZ, zaokrąglić w górę, za wyjątkiem receptury aptecznej.

Pytanie nr 57

Proszę Zamawiającego o sprecyzowanie: czy jeśli w opisie jest brak szczegółowych zapisów, to pod pojęciem np: tabletki, kapsulka, Zamawiający dopuszcza wszystkie rodzaje tabletek/kapsulek?

Odpowiedź: TAK, jeżeli na rynku występują preparaty w innej postaci jak wymagane w SIWZ pod warunkiem, że zmiana nie pociągnie za sobą np. zmiany sposobu lub miejsca uwalniania substancji leczniczej.

Pytanie nr 58

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie?

Odpowiedź: TAK, jeżeli na rynku występują preparaty w innej postaci jak wymagane w SIWZ pod warunkiem, że zmiana nie pociągnie za sobą np. zmiany sposobu lub miejsca uwalniania substancji leczniczej a w przypadku ampulek, fiolek nie zmieni to sposobu aplikacji leku np. pakiet 32 poz. 86.

Pytanie nr 59

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych ?tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsulki lub drażetki?

zamiast kapsulek-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsulki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek, tabletek powlekanych lub kapsulek) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsulki) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

(Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.)

Odpowiedź: TAK, jeżeli na rynku występują preparaty w innej postaci jak wymagane w SIWZ pod warunkiem, że zmiana nie pociągnie za sobą np. zmiany sposobu lub miejsca uwalniania substancji.

Pytanie nr 60 - dot. projektu umowy

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 61 - dot. projektu umowy §5 ust. 3

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 3 wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”?
Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzenie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.” Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 3 sierpnia 2015 r. KIO 1546/15 stwierdzając „uprawnienie do dochodzenia kar umownych w wypadku zaistnienia opóźnienia (a nie zwłoki) powoduje niesłuszne obciążanie wykonawcy skutkami okoliczności, za które nie będzie on ponosił winy i nie będzie miał żadnego wpływu na ich zaistnienie. Obciążenie wykonawcy ryzykiem za wszelkie zdarzenia prowadzące do nieterminowego spełnienia świadczenia w sposób oczywisty prowadzi do zachwiania równowagi stron stosunku zobowiązaniowego, będącej jego właściwością, co pozostaje w sprzeczności z zasadą swobody umów, o jakiej mowa w art. 353¹ k.c.”

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 62 - dot. projektu umowy § 5 ust. 4

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 4 wzoru umowy wyrażenie „10% wynagrodzenia brutto ustalonego w umowie” zostało zastąpione wyrażeniem „10% niezrealizowanej wartości umowy brutto”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za rozwiązanie umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku rozwiązania umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Jak SIWZ.

Pytanie nr 63 - dot. projektu umowy § 8 ust. 3

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 3 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści:
„Przed zerwaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne zerwania umowy, celowe jest aby przed zerwaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć zerwania umowy, a tym samym uniknąć skutków zerwania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: Jak SIWZ.

Pytanie nr 64 - dot. projektu umowy § 8 ust. 4

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 4 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: Jak SIWZ.

Pytanie nr 65 - dot. Pakiet nr 7 poz.1-6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przylepca o długości 9,14m, z odpowiednim przeliczeniem ilości sztuk.

Odpowiedź: Jak SIWZ.

Pytanie nr 66 - dot. Pakiet nr 55 poz.1

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 55 pozycja nr 1 (Sevofluranum płyn 250 ml w butelce) wymaga dostarczenia preparatu w butelce innej niż szklana (tj. w butelce odpornej na uszkodzenia mechaniczne – np. stłuczenie)?

Szklana butelka jest mniej odporna na stłuczenie (uszkodzenie mechaniczne) niż inne stosowane przy ich podawaniu opakowania (np. aluminium czy polietylenonastalen -PEN), a w przypadku takiego uszkodzenia (zniszczenia) może dojść do zanieczyszczenia (skażenia) atmosfery bloku operacyjnego (sali operacyjnej) i narażenia osób obecnych w pomieszczeniu (w tym personelu medycznego) na wdychanie oparów anestetyku wziewnego jakim jest Sevofluran.

Odpowiedź: Nie wymaga ale dopuści. W przypadku zmiany preparatu na inny jak obecnie używany, dostarczenie i montaż 5 parowników gratis.

Pytanie nr 67 - dot. Pakiet nr 55 poz.1

Czy zamawiający w Pakiecie Nr 55 pozycja nr 1 wymaga dostarczenia parowników posiadających funkcję transportową (T), umożliwiającą ich bezpieczne przenoszenie bez konieczności zlewania środka znieczulającego – co eliminuje możliwość skażenia środowiska sali operacyjnej ?

Odpowiedź: Nie wymaga ale dopuści. W przypadku zmiany preparatu na inny jak obecnie używany, dostarczenie i montaż 5 parowników gratis.

Pytanie nr 68 - dot. Pakiet nr 4 poz.2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie gazy pakowanej a'100mb z wyceną za opakowanie z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ.

Pytanie nr 69 - dot. Pakiet nr 4 poz.3-5

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kompresów pakowanych w opakowania typu papier-folia?

Odpowiedź: Jak SIWZ.

Pytanie nr 70 - dot. Pakiet nr 4 poz.4

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kompresów pakowanych jałowych w rozmiarze 7,5cm x 7,5cm?

Odpowiedź: Tak do pełnych opakowań górę.

Pytanie nr 71 - dot. Pakiet nr 4 poz.5

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kompresów pakowanych jałowych w rozmiarze 10cm x 10cm?

Odpowiedź: Tak do pełnych opakowań górę.

Pytanie nr 72 - dot. Pakiet nr 4 poz.9

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ligniny pakowane a'5kg z wyceną za opakowanie z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 73 - dot. Pakiet nr 4 poz.18

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania i umożliwi Państwu lepszy wybór spośród większej liczby złożonych ofert.

Odpowiedź: Nie jak SIWZ.

Pytanie nr 74 - dot. Pakiet nr 6 poz.1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie serwet operacyjnych w opakowaniu a'20szt z wyceną za opakowanie z przeliczeniem ilości? Prosimy o doprecyzowanie czy zaokrąglić do pełnych ilości czy do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Tak do pełnych ilości w górę.

Pytanie nr 75 - dot. Pakiet nr 4 poz.19

Czy Zamawiający dopuści watę opatrunkową 50% bawełny, 50% wiskozy?

Odpowiedź: Jak SIWZ.

Pytanie nr 76 - dot. Pakiet nr 7 poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przylepiec pakowany a'10szt z odpowiednim przeliczeniem ilości oraz wyceną za 4 opakowania?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 77 - dot. Pakiet nr 7 poz.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przylepiec pakowany a'12szt z odpowiednim przeliczeniem ilości oraz wyceną za 20 opakowań?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 78 - dot. Pakiet nr 7 poz.3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przylepiec pakowany a'6szt z odpowiednim przeliczeniem ilości oraz wyceną za opakowanie z przeliczeniem ilości, prosimy o doprecyzowanie czy przeliczyć do pełnych opakowań zaokrąglając w górę czy przeliczyć ilości do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Tak do pełnych opakowań górę.

Pytanie nr 79 - dot. Pakiet nr 7 poz.4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przylepiec pakowany a'24szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości oraz wyceną za 5 opakowań?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 80 - dot. Pakiet nr 7 poz.5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przylepiec pakowany a'12szt z odpowiednim przeliczeniem ilości oraz wyceną za opakowanie z przeliczeniem ilości, prosimy o doprecyzowanie czy przeliczyć do pełnych opakowań zaokrąglając w górę czy przeliczyć ilości do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Tak do pełnych opakowań górę.

Pytanie nr 81 - dot. Pakiet nr 7 poz.6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przylepiec pakowany a'6szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości oraz wyceną za 10 opakowań?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 82 - dot. Pakiet nr 7 poz.13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na opatrunek o rozmiarze 75mm x 6mm x 3szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości? Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy zamawiane produkty zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku, czy do pełnych ilości?

Odpowiedź: Do pełnych opakowań górę.

Z poważaniem

DYREKTOR
ODDZIAŁU TERENOWEGO
INSTYTUTU GERIATRY I CHOROBY PŁUC
w PIŁCE-ZDROJU
mgr Maria Dunaj