

Do zainteresowanych

Dotyczy: POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO NA DOSTAWY PRODUKTÓW NA DOSTAWY PRODUKTÓW LECZNICZYCH RÓŻNYCH, SZCZEPIONEK, LEKÓW ZAMAWIANYCH W RAMACH IMPORTU DOCELOWEGO, DIETETYCZNYCH ŚRODKÓW SPOŻYWCZYCH SPECJALNEGO PRZEZNACZENIA MEDYCZNEGO ORAZ WYROBÓW MEDYCZNYCH I WYROBÓW SZCZEGÓLNYCH DLA WOJEWÓDZKIEGO SZPITALA SPECJALISTYCZNEGO W LEGNICY
znak sprawy WSzSL/DZ- 26/18

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 z 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U z 2017 r. poz. 1579 ze zm.), wyjaśniam co następuje:

Pytanie 124 - Czy Zamawiający w Pakiecie 1 poz. nr 699, wyrazi zgodę na dopuszczenie Sevofluranu Baxter wraz z użyczeniem kompatybilnych parowników?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem zaoferowania przez Wykonawcę produktu gwarantującego zamknięty system napełniania parowników, jak również użyczenie na czas trwania umowy 14 parowników kompatybilnych z oferowanym produktem.

Pytanie 125 - Pytanie do poz. 257, 258, 259 i 260. W związku z występowaniem na rynku różnych kwasów tłuszczowych stosowanych w żywieniu pozajelitowym prosimy o doprecyzowanie jakie emulsje tłuszczowe będą stanowić przedmiot oceny.

Odpowiedź: Zamawiający nie precyzuje rodzaju emulsji tłuszczowych. Wymaga jedynie asortymentu do podania parenteralnego z możliwością podania dla dorosłych, dzieci, niemowląt oraz noworodków.

Pytanie 126: Pytanie do poz. 596 i 597. Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt wieloelektrolitowy w pełni zbilansowany dedykowany m.in. dla niemowląt i dzieci buforowany anionami organicznymi octanami i jabłczanami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem zachowania pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 127: Pytanie do poz. 686 i 687. Czy Zamawiający dopuści do oceny produkty konfekcjonowane w workach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem zachowania pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 128: Pytanie do poz. 690 i 691. W związku z zaniechaniem produkcji preparatu zawierającego mleczany Zamawiający dopuści produkt w pełni zrównoważony tj zawierający jony Na, Cl, K, Ca, Mg buforowany jabłczanami i octanami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem zachowania pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 129: Pytanie do poz. 684. Prosimy o określenie stężenia preparatu.

Odpowiedź: Zamawiający nie określił stężenia preparatu, ponieważ dopuszcza preparat zarówno o w stężeniu 8% lub 10%.

Pytanie 130: Pytanie do poz. 572 i 573. Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt konfekcjonowany we flakonie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem zachowania pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 131: Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampulek zamiast fiolek i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem zachowania pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 132: Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 133: Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wycenić go wcale?

Odpowiedź: Wykonawca zgodnie z zapisami SIWZ składa ofertę na wybrane pozycje pakietu i nie ma obowiązku informowania o zaprzestaniu lub braku produkcji pozostałych pozycji. Pozycje, których oferta nie dotyczy, należy wyciąć lub pozostawić puste.

Pytanie 134: 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: Zamawiający nie wyraża zgody na ogólne zmiany ilości w opakowaniu. Każdą pozycję Zamawiający rozpatruje indywidualnie na pytanie Wykonawcy. Ilości należy przeliczyć do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 135: Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?; zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?; zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych) – tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?; zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?; zamiast: (tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek – twardych, elastycznych) – o powolnym uwalnianiu – (tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) – o zmodyfikowanym uwalnianiu? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie innej postaci niż podana w formularzu asortymentowo – cenowym, pod warunkiem takiego samego sposobu uwalniania substancji czynnej z postaci leku oraz zachowania pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 136: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 473. 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. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 137: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 386. (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 dożylną? (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?

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje opis zamówienia w pozycji o treść, iż wymaga zaoferowania produktu, który można podawać jako infuzję dożylną oraz posiada udokumentowaną stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 138: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 59. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Fungizone, 50 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 139: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 474. 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. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 140: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 471. 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. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną?

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje opis zamówienia o treść, iż wymaga zaoferowania produktu, który można podawać jako infuzję dożylną oraz posiada udokumentowaną stabilność po rozpuszczeniu min. 12 godzin, w tym do 2 godzin w temperaturze pokojowej (15-25°C). Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 141: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 472. 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. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną?

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje opis zamówienia o treść, iż wymaga zaoferowania produktu, który można podawać jako infuzję dożylną oraz posiada udokumentowaną stabilność po rozpuszczeniu min. 12 godzin, w tym do 2 godzin w temperaturze pokojowej (15-25°C). Pozostałe zapisy

OK

zgodnie z SIWZ.

Pytanie 142: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 77 i 78. Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 143: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 77. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 37,5mg/5ml, konc.d/sp.r.inf, 1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź: Produkt zgodny z SIWZ.

Pytanie 144: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 421. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Produkt zgodny z SIWZ.

Pytanie 145: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 151. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 146: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 286. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls.do wstrz., 10amp.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 147: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 460. (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?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 148: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 563. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem zachowania pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 149: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 390. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 150: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 360. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem przeliczenia ilości opakowań oraz zachowania pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 151: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 734. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 152: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 58. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Fungizone, 50 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 153: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 808. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający zwraca uwagę, iż każdy asortyment zawarty w postępowaniu jest osobną jego częścią.

Pytanie 154: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 116. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml, roztw.do wstrz., 5 amp?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 155: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 313. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 156: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 78. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 6,75mg/0,9ml, rozt.d/wst, 1 fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 157: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 754. Proszę o dopuszczenie wyceny w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsulek. oraz HandiHaler x1 szt (na 1 op. x 90 szt Tiotropium przypadają 3 HandiHalery). Jest to spowodowane rejestracją leku (Spriva x 90 kaps. zarejestrowana jest bez HandiHalera) oraz faktem, iż w przypadku sprzedaży na fakturze będą widoczne jako dwie oddzielne pozycje.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 158: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 391. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający zwraca uwagę, iż każdy asortyment zawarty w postępowaniu jest osobną jego częścią.

Pytanie 159: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 589. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Odpowiedź: Zamawiający zwraca uwagę, iż każdy asortyment zawarty w postępowaniu jest osobną jego częścią.

Pytanie 160: Dotyczy pakietu nr 4 poz. 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu: Methadoni hydrochloridum, 10 mg/ml, but. 1000 ml, koncentrat do sporządzania roztworu doustnego, którego stabilność po otwarciu w temp. poniżej 25 stopni C wynosi 90 dni, a po sporządzeniu roztworu 14 dni, ze wskazaniem do substytucyjnego podtrzymującego leczenia uzależnienia od opioidów u dorosłych w połączeniu z odpowiednią opieką medyczną, społeczną i psychospołeczną?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 161: Dotyczy pakietu nr 4 poz. 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu: Methadoni hydrochloridum, 10 mg/ml, but. 1000 ml, koncentrat do sporządzania roztworu doustnego, którego stabilność po otwarciu w temp. poniżej 25 stopni C wynosi 90 dni, a po sporządzeniu roztworu 14 dni, ze wskazaniem do substytucyjnego podtrzymującego leczenia uzależnienia od opioidów u dorosłych w połączeniu z odpowiednią opieką medyczną, społeczną i psychospołeczną?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 162: Dotyczy pakietu nr 6 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 11 ml, 25 strzyk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 163: Dot. Pakietu nr 1 poz. 410. W związku z brakiem na rynku polskim preparatu Iohexol 350 w objętości 20ml czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Iohexol w stężeniu 300 w objętości 20ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem zachowania pozostałych zapisów SIWZ.

UWAGA!

1. Wykonawca składający ofertę w zakresie przedmiotu zamówienia, na którą Zamawiający udzielił pozytywnej odpowiedzi powinien w formularzu ofertowym powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania) i w razie konieczności odpowiednio dostosować treść formularza ofertowego do składanej oferty.
2. Zamawiający informuje, iż udzielone odpowiedzi są wiążące dla wszystkich Wykonawców.
3. Modyfikacja treści Siwz dokonane w wyniku udzielonych odpowiedzi zaznaczona została kolorem niebieskim.

Z poważaniem,

DYREKTOR
Hogewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
w Legnicy
mgr Krystyna Baranek