

W związku z zapytaniami Wykonawców Zamawiający informuje:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaferowanie w Pakiecie 11 w pozycji 59 zestawu GraviSet EasyBag, ENFit – zestaw do żywienia dojelitowego w wersji grawitacyjnej do worków?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z siwz.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaferowanie w Pakiecie 11 w pozycji 60 zestawu GraviSet Varioline, ENFit – zestaw do żywienia dojelitowego w wersji grawitacyjnej uniwersalny do butelek oraz worków?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z siwz.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 11 pozycji 108 diety do żywienia dojelitowego SURVIMED OPD, oligopeptydowej, zawierającej hydrolizat serwatki, ponad 50% tłuszczu MCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1 kcal/ml, bezresztkowej, o osmolarności 300 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o pojemności 500ml?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z siwz.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 11 w pozycji 109 diety do żywienia dojelitowego FRESUBIN HP ENERGY, wysokokalorycznej 1,5 kcal/ml, bogatobiałkowej (7,5 g/100 ml) - co najmniej 20% energii białkowej, zawierającej białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze MCT/LCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, bezresztkowej, o osmolarności 300 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o pojemności 1000 ml?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z siwz.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 11 pozycji 125 diety cząstkowej w proszku Fresubin Protein Powder, będącej źródłem białka, o neutralnym smaku w opakowaniu jednostkowym po 300 g po odpowiednim przeliczeniu na gramy i zaokrągleniu do pełnych opakowań?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z siwz.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaferowanie w Pakiecie 11 w pozycji 153 zestawu Freka peg set gastral CH/FR 15 ENFit?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z siwz.

Pytanie nr 1 – dotyczy Pakietu nr 11 nr poz. 30, 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu równoważnego <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM soln. 20% + HYDROXYBENZOESAN METYLU +HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g + 0,25g + 0,06g+ 0,025g / 100g> w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (13g) w pozycji 30 oraz o pojemności 6ml (7g) w pozycji 31?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z siwz.

1. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 64.

(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?

Odpowiedź: TAK, zgodnie z siwz.

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

Odpowiedź: TAK, zgodnie z siwz.

2. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z siwz.

ST. SPECJALISTA
ds. Zamówień Publicznych
SP ZOZ Działdowo
mgr Monika Bownik

3. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 31. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego, o nazwie handlowej Aqua Touch Jelly 6ml x 25 szt. Umożliwi to złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: NIE, zgodnie z siwz.

St. Specjalista
Zakład Opieki Zdrowotnej
13-200 Dziadowo, ul. Leśna 1
ZAMÓWIENIA PUBLICZNE
Tel./Fax 023 697 26 53
Regon 206319172 NIP 571-14-58-598

4. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 30. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Aqua Touch Jelly 11ml x 25 szt.

Odpowiedź: NIE, zgodnie z siwz.

5. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 151. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Sofnolime, wapno sodowane granulowane, 4,5 kg. W przypadku zgody, proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić.

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza. Należy wycenić wówczas 12 op.

6. Czy w zadaniu 11 poz. 53 zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu x 50szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

7. Czy w zadaniu 11 poz. 140 Zamawiający dopuszcza wycenę leku Tormentile Forte, maść, 20 g?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

8. Czy w zadaniu 11 poz. 107 Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu Nutramigen 1 LGG, prosz., 400 g?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

9. Czy w zadaniu 11 poz. 110 Zamawiający zgodzi się na wycenę leku w opakowaniu o pojemności 28ml, ponieważ producent zmienił sposób konfekcjonowania zachowując stężenie 100 000j.m./ml?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

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

Odpowiedź: TAK, z zachowaniem postaci, dawki, wskazań terapeutycznych.

11. 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 umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Należy podać pełne ilości opakowań, zaokrąglone w górę.

12. 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 wyceniać go wcale?

Odpowiedź: Należy podać ostatnią cenę sprzedaży wraz z informacją o braku.

1. Dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający zgodzi się na dodanie we wzorze umowy fragmentu o następującej treści:

„W razie wystąpienia nieprzewidzianych i niezależnych od Wykonawcy okoliczności takich jak: utrata statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie sprzedaży lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego, zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę lub innego dostawcę przedmiotu umowy lub towaru równoważnego/odpowiednika, strony mają prawo do odstąpienia od umowy za porozumieniem stron.”

Z uwagi na to, iż Wykonawca, może prowadzić hurtownię tzw. producencką, a nie pełnoprofilową co oznacza, że nie może dostarczyć produktów innych niż te, które pozostają w jego portfolio i do których dostarczenia zobowiązuje się w złożonej ofercie wskazując nazwę handlową produktu, więc faktycznie nie ma możliwości dostarczenia odpowiednika równoważnego.

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopisze do umowy ww. treść wyłącznie dla zadania nr 3 - Rispolept.

ST. SPECJALISTA
Zakład Opieki Zdrowotnej
SP ZOZ w Dziadowie
mgr Monika Bounik

2. Dotyczy § 4 ust. 5 – dostawy do godz. 10:00.

Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie godzin dostaw leków do Apteki Szpitalnej do godziny 14:00? Ze względu na skalę prowadzonej przez Wykonawcę działalności, zaproponowane godziny dostaw, nie zawsze są możliwe do realizacji. Oczywiście, w miarę możliwości Wykonawcy, dostawy będą realizowane w terminie najkrótszym z możliwych.

Odpowiedź: TAK, wyłącznie dla zadania nr 3 – Rispolept.

3. Dotyczy § 4 ust. 20 - termin ważności dostarczonych produktów

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie terminu ważności dostarczanych leków z minimum 12-u do minimum 6-u miesięcy od daty dostarczenia?

Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający. Oprócz tego, zgodnie z Prawem farmaceutycznym, produkty lecznicze są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu do ostatniego dnia swojego terminu ważności.

Ewentualnie czy Zamawiający zgodzi się na dopisanie we wzorze umowy zdania: „Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego”?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopisze do umowy zdanie: „ Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego”.

Ze względu na brak programów w firmie: DataFarm, Urtica, WF-MAG , KSBLOZ, OSOZ-EDI czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawy asortymentu dla pakietu 12 (Paricalcitol) i dla pakietu 13 (Ferri hydroxidum Saccharum) z fakturami papierowymi do każdej dostawy ,bez faktur elektronicznych, bez obowiązku dostarczania wraz z podpisaną umową wersji elektronicznej pakietów stanowiących załącznik do umowy przetargowej w celu importu do systemu ?

Odpowiedź: TAK, wyłącznie dla pakietu nr 12 i 13.

Czy Zamawiający w pakiecie 13 poz. 1 dopuszcza wycenę preparatu CosmoFer,50mgFe(III)/ml; 2ml.rozt.d/wstrz.inf,5amp?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z siwz.

Zapytanie 1:

Czy w zadaniu Nr 11 poz. 127 (PULMICORT zawiesina do inh. 0,5mg/ml x 20 a 2ml) 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.

Zapytanie 2:

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 11 poz. 127 (PULMICORT zawiesina do inh. 0,5mg/ml x 20 a 2ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, ale nie wymaga.

Zapytanie 3:

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 11 poz. 127 (PULMICORT zawiesina do inh. 0,5mg/ml x 20 a 2ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Zapytanie 4:

Czy w zadaniu Nr 11 poz. 127 (PULMICORT zawiesina do inh. 0,5mg/ml x 20 a 2ml) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
ul. Danutowa 11
53-600 Wrocław
Krajowy Rejestr Sądowy
KRS 0000336998
NIP 571-14-58-506

ST. SPECJALISTA
Zamawiający
ISP ZOZ w Wrocławiu
Monika Borek

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 11 poz. 123 w przedmiotowym postępowaniu:

1. 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, zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnych producentów, gdyż jest to drobny, zużywalny, 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 fiolki; 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: NIE. W odpowiedzi na zadane pytanie Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz. Opis przedmiotu zamówienia nie narusza art. 29 ust. 2 ustawy Pzp, gdyż treść zamówienia jest zapisana jednoznacznie i jasno oraz nie wskazuje na dostawcę przedmiotu zamówienia. Wymóg zaoferowania pasków zgodnych z posiadanym przez Szpital sprzętem nie wskazuje konkretnego produktu z nazwy handlowej, a jedynie wskazuje na konieczność kompatybilności. Nie narusza więc, ani nie zawęża konkurencji, gdyż jest to produkt dostępny nie tylko u wytwórcy, ale również u innych podmiotów gospodarczych. Z kolei Wykonawca nie może wymuszać na Zamawiającym wymiany sprzętu, który spełnia wszystkie wymogi i jest obecnie z powodzeniem używany w jednostkach organizacyjnych Szpitala na glukometry, które Wykonawca posiada w swojej ofercie, tym samym narażając Zamawiającego na stratę czasu potrzebnego na przeszkolenie personelu oraz koszty utylizacji posiadanego obecnie sprzętu. W związku z tym Zamawiający udziela odpowiedzi jak na wstępie.

2. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci 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; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; 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: NIE. W odpowiedzi na zadane pytanie Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz. Opis przedmiotu zamówienia nie narusza art. 29 ust. 2 ustawy Pzp, gdyż treść zamówienia jest zapisana jednoznacznie i jasno oraz nie wskazuje na dostawcę przedmiotu zamówienia. Wymóg zaoferowania pasków zgodnych z posiadanym przez Szpital sprzętem nie wskazuje konkretnego produktu z nazwy handlowej, a jedynie wskazuje na konieczność kompatybilności. Nie narusza więc, ani nie zawęża konkurencji, gdyż jest to produkt dostępny nie tylko u wytwórcy, ale również u innych podmiotów gospodarczych. Z kolei Wykonawca nie może wymuszać na Zamawiającym wymiany sprzętu, który spełnia wszystkie wymogi i jest obecnie z powodzeniem używany w jednostkach organizacyjnych Szpitala na glukometry, które Wykonawca posiada w swojej ofercie, tym samym narażając Zamawiającego na stratę czasu potrzebnego na przeszkolenie personelu oraz koszty utylizacji posiadanego obecnie sprzętu. W związku z tym Zamawiający udziela odpowiedzi jak na wstępie.

3. Czy Zamawiający dopuszcza konkurencyjne paski testowe do glukometru z szerokim spektrum zastosowań (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 0-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów glikemii we krwi włośniczkowej, żyłnej i tętniczej u osób dorosłych i noworodków, przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) stabilność pasków testowych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu pojedynczej fiolki; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

2023.09.14
14:58:50
Zap. 123

Odpowiedź: NIE. W odpowiedzi na zadane pytanie Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz. Opis przedmiotu zamówienia nie narusza art. 29 ust. 2 ustawy Pzp, gdyż treść zamówienia jest zapisana jednoznacznie i jasno oraz nie wskazuje na dostawcę przedmiotu zamówienia. Wymóg zaoferowania pasków zgodnych z posiadanym przez Szpital sprzętem nie wskazuje konkretnego produktu z nazwy handlowej, a jedynie wskazuje na konieczność kompatybilności. Nie narusza więc, ani nie zawęża konkurencji, gdyż jest to produkt dostępny nie tylko u wytwórcy, ale również u innych podmiotów gospodarczych. Z kolei Wykonawca nie może wymuszać na Zamawiającym wymiany sprzętu, który spełnia wszystkie wymogi i jest obecnie z powodzeniem używany w jednostkach organizacyjnych Szpitala na glukometry, które Wykonawca posiada w swojej ofercie, tym samym narażając Zamawiającego na stratę czasu potrzebnego na przeszkolenie personelu oraz koszty utylizacji posiadanego obecnie sprzętu. W związku z tym Zamawiający udziela odpowiedzi jak na wstępie.

Pytanie nr 1

Zwracamy się z zapytaniem czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 11 pozycji 16 do oddzielnego zadania?

Będzie to skutkowało zwiększeniem ilości oferentów oraz możliwością uzyskania korzystniejszych warunków cenowych.

Odpowiedź: NIE, zgodnie z siwz.

Pytanie nr 2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o możliwość zaoferowania zamiennika w zadaniu nr 11 poz. 16 również będącego mlekiem modyfikowanym, przeznaczonym dla niemowląt od urodzenia do 6. miesiąca.

Mleko Enfamil Premum 1 może stanowić jedyne źródło pożywienia. Zawiera : kwas arachidonowy (ARA) 23mg; kwas dokozaheksaenowy (DHA) 11,5mg, polidekstrozę (PDX) oraz galaktooligosacharydy (GOS), a także nukleotydy, cholinę, inozytol, L-karnitynę, taurinę.

Gotowe do spożycia – płyn 59ml.

Poniżej przedstawiamy potencjalne korzyści płynące z dopuszczenia oferty w postaci w/w preparatu:

1. Poziom DHA w Enfamil Premium został rozpoznany przez EFSA jako wspierający prawidłowy rozwój wzroku. PIERWSZE MLEKO modyfikowane z oświadczeniem

zdrowotnym zatwierdzonym przez Europejski Urząd ds Bezpieczeństwa Żywności – EFSA.

2. Lekka plastikowa butelka ułatwiająca transport, przechowywanie oraz podawanie.

3. Optymalna pojemność 59 ml pozwalająca ograniczyć ilość niewykorzystanego mleka.

Odpowiedź: NIE, zgodnie z siwz.

Sanne Zielony Publiczny
Zakład Opieki Zdrowotnej
10-200 Dziątkowo, ul. Lesna 1
ZAMÓWIENIA PUBLICZNE
Tel./fax 023 697 26 53
Regon 1466313172 NIP 571-14-58-508

Zamawiający

24.
ST SPECJALISTA
ds. Zakupów Publicznych
SPZOZ Dziątkowo
mgr Monika Bożnik