

Do Wykonawców

Dotyczy: postępowania przetargowego na " Dostawę leków do apteki szpitala przez okres 24 miesięcy"

WYJAŚNIENIA SIWZ

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku (Dz. U. 2015 r. poz. 2164 oraz z 2016 r. poz. 831) Prawo zamówień publicznych udziela następujących wyjaśnień treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia,

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Pakiecie nr 58 poz. 17 preparatu heparyny Lioton 1000 żel 1000j.m./g w tubie 30 g posiadający takie same wskazania do stosowania jak preparat Heparinum, 300 jm/g, krem , a 20 g i zaproponowanie ilości zgodnej z zapotrzebowaniem Zamawiającego, czyli 60 op? Pozwoli to na uzyskanie przez Zamawiającego niższej ceny na ten preparat i zapewni jego dostępność.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie z Pakietu nr 58 poz. 17 i utworzenie nowego Pakietu?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Pakiecie nr 57 poz. 11 i 12 preparatu Siofor w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Pakiecie nr 57 poz. 13 preparatu Nebilet w postaci tabletek?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 5

Dotyczy: DZP/5/2017, Pakiet Nr 58 LEKI RÓŻNE, ilość pozycji 68, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko- strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej brak działań niepożądanych do przepłukiwania dostępu naczyniowego zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Nr kat.: 38543-1. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte papier-folia 100 sztuk w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 1ml cytrynianu sodu w stężeniu 4% ze względu na większą łączną objętość ampułko-strzykawek, która wynosi 6ml.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 6

Dotyczy: DZP/5/2017, Pakiet Nr 58 LEKI RÓŻNE, ilość pozycji 68, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml (objętość 5ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawkę Citra-Flow™ i Praxiject™ w ilości 75 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości. Nr kat.: 3255.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 16 z Pakietu nr 58 Leków różne i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 7

Dotyczy pakietu nr 30 pozycji nr 1 i 2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 30 pozycji nr 1 i 2, dopuści do postępowania preparat albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu „worek”, który w pełni „zapada” się, tworząc pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia z samouszczelniającym się portem, co powoduje znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na możliwość infuzji w systemie zamkniętym.

Wyniki metaanalizy danych zebranych w 15 oddziałach intensywnej terapii (OIT) w 4 krajach, gdzie dokonano zmiany z otwartego systemu do infuzji na zamknięty, wykazały, że zmiana spowodowała znaczące zmniejszenie częstości CLABSI (zakażenia krwi związane z obecnością żylnych cewników centralnych, z ang. CLABSI - Central Line Associated Bloodstream Infections) na podstawie częstości CLABSI w przeliczeniu na 1000 dni z linią centralną (10,1 do 3,3, $p < 0,001$). Wyniki badania wykazały, że śmiertelność ogólna w OIT również zmniejszyła się znacząco z 22,0 do 16,9 zgonów na 100 pacjentów ($p < 0,001$).

Referencja: Maki DG, Rosenthal VD, Salomao R, Franzetti F, Rangel-Frausto MS. Impact of switching from an open to a closed infusion system on rates of central line-associated bloodstream infection: a meta-analysis of time-sequence cohort studies in 4 countries. Infect Control Hosp Epidemiol. Jan 2011;32(1):50-58.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza opakowanie typu worek.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym DZP/5/2017, w pakiecie (zadaniu) Pakiet Nr 60 LEKI RÓŻNE, w pozycji 43 dotyczącej „Sudocrem” dopuszcza możliwość zaoferowania kremu ochronno-regenerującego o nazwie handlowej Zudolan 150g – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania, producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku opis produktu i jego najważniejsze cechy.

Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym DZP/5/2017, w pakiecie (zadaniu) Pakiet Nr 58 LEKI RÓŻNE, w pozycji 42 oraz pakiecie (zadaniu) Pakiet Nr 59 LEKI RÓŻNE, w pozycji 1 dotyczących „Lactobacillus/Lactobacillus/1 kapsułka zawiera 4,5 miliarda żywych szczepów bakterii, 9 żywych szczepów bakterii oraz substancje odżywcze - oligofruktozę: - Lactobacillus helveticus,- Lactococcus lactis, - Bifidobacterium longum, - Bifidobacterium breve, - Lactobacillus rhamnosus,- Streptococcus thermophilus, - Bifidobacterium bifidum,- Lactobacillus casei,- Lactobacillus plantarum, - bez zawartości mleka, kazeiny oraz sztucznych barwników” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsułek – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 10

Dotyczy pakietu nr 4, pozycje nr 2 oraz nr 3

Czy Zamawiający wymaga, by uzyskany z poniższego preparatu roztwór zachowywał stabilność chemiczno-fizyczną do 8 godzin (w temperaturze 5 stopni C), co zostanie potwierdzone zapisem w karcie charakterystyki produktu leczniczego, która jest oficjalnym i jedynym wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych?

Ponadto, gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Amoxicillinum+Acidum Clavulanicum 1,2g
- Amoxicillinum+Acidum Clavulanicum 600mg

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Powyższe wyjaśnienia modyfikują treść siwz w przedmiotowym zakresie.

z up. Dyrektora SPSK
Pełnomocnik ds. Zamówień
Publicznych i Jakości
Leszek Kliś