

Żary, dnia 28.06.2018 r.

105.Kresowy Szpital Wojskowy z Przychodnią
Samodzielny Publiczny
Zakład Opieki Zdrowotnej
w Żarach

Do wiadomości wykonawców

DZP -3830-18(1)/18.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na sukcesywną dostawę różnych produktów leczniczych dla 105. Kresowego Szpitala Wojskowego z Przychodnią SPZOZ w Żarach nr DZP 3830 – 18/18.

W związku z wnioskami o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, złożonymi przez wykonawców, działając w imieniu Zamawiającego, na podstawie art. 38 ustawy z dnia 29.1.2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2015 r. ,poz. 2164 ze zm.), wyjaśniam, co następuje, oraz wprowadzam do specyfikacji istotnych warunków zamówienia następujące zmiany:

Zestaw nr 1

Pytanie nr 1 Dotyczy: DZP-3830-18/18, Zadanie nr 6, pozycja 68

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 ampułko-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 ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluku krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym przeliczeniem zamawianej ilości .

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 68 z Zadania nr 6 i stworzy osobny pakiet?

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

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Zestaw nr 2

Pytanie nr 1 Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 1 poz. 150 w przedmiotowym postępowaniu:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania 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, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy produkt.

Pytanie nr 2 Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 3 poz. 31 w przedmiotowym postępowaniu:

Z uwagi na umieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia charakterystyki suplementu diety odpowiadającego produktowi konkretnego producenta, 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 liofilizowanych bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę oraz inulinę w stężeniu 100 mg/kapsułkę. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy produkt.

Pytanie nr 3 Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania 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, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy produkt.

Zestaw nr 3

Pytanie nr 1 Dotyczy zadania 1 pozycje 245, 246

Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek hemostatyczny Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy produkt.

Pytanie nr 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości.

Pytanie nr 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 245, 246 z zadania 1 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 4 Dotyczy zadania 6 pozycja 68 .

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: Zgodnie z siwz.

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

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Zestaw nr 4

Pytanie nr 1 Czy w zadaniu Nr 6 poz. 193 i 194 (Budesonid do nebul. 0,125 i 0,250 mg/ml/2ml x 20) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem w siwz i ma nadzieję, że wymieniony lek będzie dawał poprawę po jego zastosowaniu.

Pytanie nr 2 Czy Zamawiający w Nr 6 poz. 193 i 194 (Budesonid do nebul. 0,125 i 0,250 mg/ml/2ml x 20) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający nie ma takich wymagań ale dopuszcza wycenę leku.

Pytanie nr 3 Czy Zamawiający w Nr 6 poz. 193 i 194 (Budesonid do nebul. 0,125 i 0,250 mg/ml/2ml x 20) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź: Zamawiający nie ma takich wymagań ale dopuszcza wycenę leku.

Pytanie nr 4 Czy w Nr 6 poz. 193 i 194 (Budesonid do nebul. 0,125 i 0,250 mg/ml/2ml x 20) Zamawiający wymaga leku, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, w postaci budesonidu zmikronizowanego ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu zgodnego z siwz oraz dopuszcza lek w postaci budesonidu zmiksowanego.

Pytanie nr 5 Czy Zamawiający w Nr 6 poz. 193 i 194 (Budesonid do nebul. 0,125 i 0,250 mg/ml/2ml x 20) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz. Zamawiający zastrzega aby wszystkie dawki dla danego leku w przypadku iniekcji i.v., i.m. pochodziły od jednego producenta.

Pytanie nr 6 Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz. 43 i 44 wymaga, aby Budesonide+Formoterol fumarate (160 + 4,5 mikrograma i 320+ 9 mikrogramów a 60dawek) był wskazany do leczenia pacjentów z astmą oskrzelową i POCHP?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tę formę tzn. do leczenia pacjentów z astmą oskrzelową i POCHP

Pytanie nr 7 Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz. 43 i 44 wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonide+Formoterol fumarate) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz. Zamawiający zastrzega aby wszystkie dawki dla danego leku w przypadku iniekcji i.v., i.m. pochodziły od jednego producenta.

Zestaw nr 5

Pytanie nr 1 – dotyczy Pakietu nr 1 nr poz. 158, 159

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 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 158 oraz 6ml (7g) w pozycji 159?

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie powyższego produktu.

Zestaw nr 6

Czy w zadaniu nr 3 pozycja 83 (Sevoflurane 250 ml – 30 butelek) Zamawiający wymaga Sevofluranu do parowników będących na wyposażeniu szpitala, tj. w butelce z fabrycznie zamontowanym, szczelnym, bezpośrednim systemem napełniania parownika, bez dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem?

Odpowiedź: Zamawiający nie ma takich wymagań.

Uwaga !!!

Zmienia się załącznik nr 6 do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia tj. formularz asortymentowo-cenowy dla zadania nr 2

Zamawiający umieścił w siwz błędny formularz asortymentowo-cenowy dla zadania nr 2 załącznik nr 6 do siwz.

W związku z powyższym zamawiający załącza nowy formularz asortymentowo-cenowy na zadanie nr 2 załącznik nr 6 do siwz po zmianie.

Wykonawcy zobowiązani są uwzględnić powyższą zmianę podczas sporządzania oferty.

Pozostała treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia pozostaje bez zmian.

Powyższe informacje należy traktować jako integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Zamawiający
ds. EKONOMICZNYCH I FINANSOWYCH
HS. KRZESOWEGO SZPITALA OGÓLNOGOSPODARSTWA PRZEMISŁOWO-PRZYSŁOWOŚCI
Samodzielnego Publicznego Instytutu Zdrowotnej

Andrzej Sodkiewicz