



SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o.o.

REGON 812046670
NIP 855-158-34-67
NORDEA BANK POLSKA S.A.
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91-32-67-345
fax 91-321-41-74

e-mail: tkoralewski@szpital-swinoujscie.pl
tel.: 91-32-67-365
www.szpital-swinoujscie.pl

Świnoujście, 16/11/2018 r.

Znak sprawy: ZP/14/2018

Szpital Miejski im. Jana Garduły
w Świnoujściu sp. z o.o.
ul. Mieszka I 7
72 – 600 Świnoujście
(tkoralewski@szpital-swinoujscie.pl)

ODPOWIEDZI NA PYTANIA W POSTĘPOWANIU PRZETARGOWYM PN.:

Dostawa leków, wyrobów medycznych i art. spożywczych dla spółki Szpitala Miejskiego im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o. o.

W związku z pytaniami i wnioskami jakie zostały złożone przez Wykonawców w trakcie prowadzonego postępowania przetargowego - działając w myśl art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2018 r. poz. 1986), Zamawiający udzielił następujących odpowiedzi i wyjaśnień:

Pytanie 1:

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 1 pozycji nr 52 i utworzenie z tej pozycji osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 2:

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 1 w pozycji nr 237,240,241

preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 3:

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 1 w pozycji nr 326 i 327 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo o ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania
- Mannitol 15% w worku to brak ryzyka odklejenia nalepki w czasie podgrzewania preparatu podczas kąpieli parowej, ponieważ opis nadrukowany jest na opakowaniu.

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie 4:

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 8 pozycji nr 1,2,12,20,21 i utworzenie z tych pozycji osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 5:

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie w Pakiecie nr 8 w pozycji nr 3,5,7,9,10,11,13 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowania nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 6:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 8 w pozycji nr 18,19 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na,Cl,K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worek z dwoma portami?

Uzasadnienie:

Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąże się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje możliwość zastosowania z preparatami krwi.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 7:

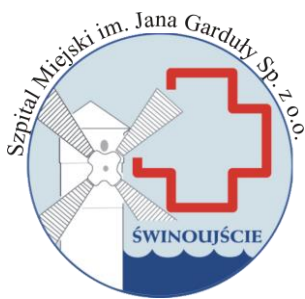
Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzeczzonego postępowania oraz mając na uwadze, że **Zamawiający ma prawo do przedstawienia takiego opisu przedmiotu zamówienia, który umożliwi mu otrzymanie produktu dostosowanego do potrzeb Szpitala. W tym miejscu pragniemy zacytować wyrok KIO z dnia 20.10.2014 r., sygn. akt 1987/14: „Konkurencja w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nie jest kategorią absolutną i powołując się na nią nie można wymagać, aby zamawiający dokonał zakupu usług (lub towarów) nie spełniających jego wymagań”**, czy podtrzymują Państwo wymóg aby do postępowania dopuszczone zostały tylko **w pakiecie 11 w poz. 1 paski i glukometry** które spełniają w całości normę ISO 15 197:2015 (norma ISO 15 197 : 2003 JUŻ NIE OBOWIĄZUJE) wraz z potwierdzonym zakresem hematokrytu dla rzeczzonej normy ISO 15107: 2015? Spełnianie rzeczzonej normy w całości gwarantuje dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów. Oraz aby wraz z ofertą Wykonawca złożył w przedmiotowym postępowaniu na potwierdzenie spełnienia tego wymogu, to jest spełniania normy ISO 15197:2015 Certyfikat wystawiony przez akredytowany podmiot badawczy zewnętrzny, niezależny od producenta, będącego przedmiotem dostawy, gdzie przez akredytowany podmiot uprawniony należy rozumieć właściwe urzędowo instytucje lub agencje kontroli jakości (podmioty zewnętrzne, niezależne od producentów i Wykonawcy), potwierdzające zgodność przez odniesienie do specyfikacji lub norm zgodnie z ustawą z dnia 13.04.2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (Dz. U. poz. 542) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 765/2008 z dnia 9 lipca 2008 r. ustanawiającym wymagania w zakresie akredytacji i nadzoru rynku odnoszącym się do warunków wprowadzania produktów do obrotu i uchylającym rozporządzenie (EWG) nr 339/93? Uwzględniając w tym również okresowe walidacje, pełną obsługę serwisową z dedykowanymi płynami kontrolnymi, których koszt pokryje Wykonawca?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 8:

Czy Zamawiający podtrzymuje wymóg w/w postępowaniu w **pakiecie 11 w poz. 1** aby paski testowe były zgodnie z instrukcją obsługi przechowywane w zakresie temperatury przechowania min 4 °C – 40 °C, dotyczy zapisu odnoszącego się do temperatury



SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o.o.

REGON 812046670
NIP 855-158-34-67
NORDEA BANK POLSKA S.A.
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91-32-67-345
fax 91-321-41-74

e-mail: tkoralewski@szpital-swinoujscie.pl
tel.: 91-32-67-365
www.szpital-swinoujscie.pl

przechowywania pasków, a nie temperatury użycia pasków testowych i miały możliwość dzięki funkcji w glukometrze podawać wartości glikemii w mg/dl lub mmol/l?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 9:

Czy Zamawiający wymaga **w pakiecie 11 w poz. 1** w specyfikacji w rzeczowej pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 10:

Pakiet 16, poz. 1-50

Proszę Zamawiającego o możliwość złożenia oferty na pakiet 16 na wybrane pozycje. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 11:

Pakiet 16, poz. 1-8,10-17,40,

Prosimy o wydzielenie poz. 1-8,10-17,40 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 12:

Zadanie 14, poz. 2-6

Czy Zamawiający oczekuje wycenę za opakowanie zawierające 10 mb siatki opatrunkowej w stanie rozciągniętym ?

Odpowiedź:

W przedmiotowym zadaniu nie występują ww. artykuły.

Pytanie 13:

Zadanie 14, poz. 2-6

Czy zamawiający pisząc w kolumnie j.m. 1szt., ma na myśli 1 szt. = 1 opakowanie 10 mb w stanie rozciągniętym?

Odpowiedź:

W przedmiotowym zadaniu nie występują ww. artykuły.

Pytanie 14:

Zadanie 14, poz. 2-6

Czy w związku z komfortem użytkowania siatek oraz wysoką przepuszczalnością zamawiający wymaga poniższej wielkości oczek?

Rozmiar 1 - 9mm x 10mm

Rozmiar 2 - 13mm x 15mm

Rozmiar 3 - 13mm x 15mm

Rozmiar 4 - 13mm x 15mm

Rozmiar 6 - 13mm x 15mm

Rozmiar 8 - 13mm x 15mm

Rozmiar 10 - 13mm x 15mm

Rozmiar 14 - 13mm x 15mm

Odpowiedź:

W przedmiotowym zadaniu nie występują ww. artykuły.

Pytanie 15:

Zadanie 14, poz. 2-6

Czy zamawiający wymaga siatek o rozmiarach odpowiadającym poszczególnym częściom ciała, rozmiary przedstawione poniżej – szerokość w milimetrach w stanie swobodnym?

Rozmiar 1- palec – do 15 mm szer. w stanie spoczynku

Rozmiar 2- dłoń, palec – 10-25 mm j.w.

Rozmiar 3-dłoń, stopa – 15-35 mm j.w.

Rozmiar 4- podudzie, kolano, ramię, stopa, łokieć – 25-45 mm j.w.

Rozmiar 6-głowa, ramię, podudzie, kolano – 40-65 mm j.w.

Rozmiar 8 – udo, głowa, biodra – 50-95 mm, j.w.

Rozmiar 10 – biodra, brzuch – 65-135 mm. J.w.

Rozmiar 14 – klatka piersiowa, brzuch – 80-140 mm, j.w.

Odpowiedź:

W przedmiotowym zadaniu nie występują ww. artykuły.

Pytanie 16:

Zadanie 14, poz. 7

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

Odpowiedź:

W przedmiotowym zadaniu nie występują ww. artykuły.

Pytanie 17:

Zadanie 14, poz. 17

Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych posiadające rozciągliwość powyżej 130 % z zapinką wewnątrz opakowania indywidualnego?

Odpowiedź:

W przedmiotowym zadaniu nie występują ww. artykuły.

Pytanie 18:

Czy zamawiający wymaga, w pakiecie 1 pozycja 203 i 204, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 19:

Czy zamawiający wymaga, w pakiecie 1 pozycji 312, 313 i 314, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie 20:

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 1 pozycji nr 312, 313 i 314 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie 21:

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 1 pozycji nr 203 i 204 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

pakiet 1 pozycja 250

Pytanie 22:

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki 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:

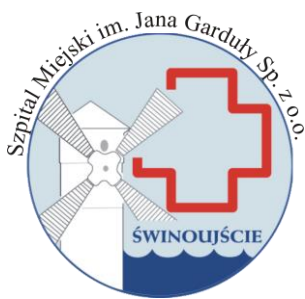
Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 23:

Czy nie nastąpiła omyłka ze strony Zamawiającego dotycząca umieszczenia w pakiecie nr 2 poz. 17 leku Omeprazolum inj w ilości 4400 op. gdyż ta sama pozycja i w identycznej ilości znajduje się również w pakiecie nr 1 poz 170? Czy Zamawiający wykreśli wskazana pozycje z pakietu nr 2?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.



SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o.o.

REGON 812046670
NIP 855-158-34-67
NORDEA BANK POLSKA S.A.
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91-32-67-345
fax 91-321-41-74

e-mail: tkoralewski@szpital-swinoujscie.pl
tel.: 91-32-67-365
www.szpital-swinoujscie.pl

Pytanie 24:

Czy Zamawiający w par. 2.1. usunie konieczność potwierdzania otrzymania zamówień faksem? Zakłada się, że złożone zamówienie zostanie zrealizowane zgodnie z warunkami umowy i potwierdzanie dodatkowo przyjęcia standardowego zamówienia nie jest konieczne.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 25:

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.3? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 26:

Czy Zamawiający w par. 2.7 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie 27:

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.b z 10% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 28:

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany przez Wykonawcę lek zawarty w Pakiecie nr 2 poz. 1-4 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 29:

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 2 poz. 17 lek Omeprazolom do oddzielnego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie 30:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla leku Phenobarbital 40mg z pakietu nr 2 poz. 23 do 6 tygodni ze względu na fakt iż lek sprowadzany jest do Polski w ramach procedury importu docelowego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 31:

Pakiet 13 – Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu o spektrum działania: bakterie (łącznie z Chlamydia i Mycoplasma), grzyby, drożdżaki, pierwotniaki (Trichomonas), wirusy (Herpes simplex, inaktywuje HBV i HIV) zgodnego z CHP-em leku?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 32:

Pakiet 13 – Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu o spektrum działania: bakterie (łącznie z Chlamydia i Mycoplasma), grzyby, drożdżaki, pierwotniaki (Trichomonas), wirusy (Herpes simplex, inaktywuje HBV i HIV) zgodnego z CHP-em leku?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 33:

Dotyczy: pakiet 1, pozycja 303

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 60 o równoważnym działaniu?

Diflos 60 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane **żywe bakterie Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103)**.

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą

skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia.

Produkt Diflos 60 (opakowanie – 20 kapsulek) zawiera w jednej kapsułce **1,2 mld** mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności **6 mld** bakterii liofilizowanych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 34:

Dotyczy: pakiet 1, pozycja 304

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 60 o równoważnym działaniu?

Diflos 60 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane **żywe bakterie Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103)**.

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia.

Produkt Diflos 60 (opakowanie – 20 kapsulek) zawiera w jednej kapsułce **1,2 mld** mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności **6 mld** bakterii liofilizowanych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 35:

Dotyczy: pakiet 1, pozycja 302

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 30?

Diflos 30 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane **żywe bakterie Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103)**.

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia.

Produkt Diflos 30 (opakowanie – 30 kapsulek) zawiera w jednej kapsułce **0,6 mld** mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności **3 mld** bakterii liofilizowanych. **Kapsułki są otwierane, a ich zawartość można rozpuścić np. w wodzie, dzięki czemu można z nich przygotować zawiesinę.**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 36:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 147-148 wymaga stabilności fizyko-chemicznej przez 24 godziny w temperaturze 25C po rozcieńczeniu, potwierdzonej w obowiązującej Charakterystyce Produktu Leczniczego ChPL ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ..

Pakiet 1, ilość pozycji 250

Pytanie 37:

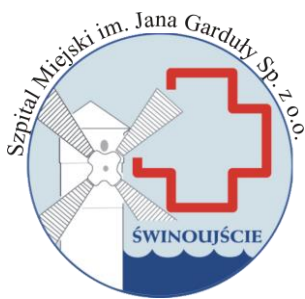
Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampulko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampulko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie 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). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampulko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampulko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluku krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampulko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 38:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 250 z Pakietu nr 1 i stworzy osobny pakiet?



SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o.o.

REGON 812046670
NIP 855-158-34-67
NORDEA BANK POLSKA S.A.
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91-32-67-345
fax 91-321-41-74

e-mail: tkoralewski@szpital-swinoujscie.pl
tel.: 91-32-67-365
www.szpital-swinoujscie.pl

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 39:

Pakiet 16

Pozycja 18, 19

Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe w op. a'1 szt. z podaniem ceny za 1 szt. i przeliczeniem zamawianej ilości, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie 40:

Pozycja 29

Czy Zamawiający dopuści przylepce w op. a'12 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 41:

Pozycja 29, 35

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'12 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie 42:

Pozycja 30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'12 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie 43:

Pozycja 31, 33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'6 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie 44:

Pozycja 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'24 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 45:

Pozycja 41

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu odporności na działanie środków dezynfekcyjnych zawierających alkohol?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie 46:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 302 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 aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynu w celu sporządzania zawiesiny.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 47:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 303 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w związku z zapisem SIWZ o stężeniu bakterii probiotycznych wynoszącym 3 mld CFU w preparacie oferowanym w pakiecie 1 poz., 303, Zamawiający dopuści produkt Lacto30Dr., zawierający liofilizowane, żywe kultury bakterii probiotycznych LACTOBACILLUS RHAMNOSUS GG właśnie w takim stężeniu, będący dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występujący w takiej postaci jak podano w SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet nr 11

Pytanie 48:

Ze względu na to, że opis przedmiotu zamówienia, podając nazwę własną pasków testowych do glukometrów będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, specyfikuje w wyłącznie paski testowe konkretnego wytwórcy, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie 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. Zgodnie z powyższym 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 włosniczkowej 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:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 49:

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; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) zakres hematokrytu 20-60% 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:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 50:

Czy Zamawiający dopuszcza spełniające te same cele 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 we krwi kapilarnej, żyłnej i tętniczej u osób dorosłych i noworodków przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 4-40 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź:

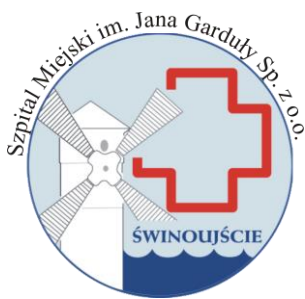
Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 51:

Czy Zamawiający dopuszcza paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 2-32 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.



SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o.o.

REGON 812046670
NIP 855-158-34-67
NORDEA BANK POLSKA S.A.
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91-32-67-345
fax 91-321-41-74

e-mail: tkoralewski@szpital-swinoujscie.pl
tel.: 91-32-67-365
www.szpital-swinoujscie.pl

Pytanie 52:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pakiecie 1 pozycja 272 produktu leczniczego konfekcjonowanego w fiolkach a 20ml? Wymagany produkt w fiolce a' 120ml nie występuje na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie 53:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja: 293, 364, 365 wymaga zaoferowania ampulek w systemie bezigłowym, który w sposób znaczący redukuje możliwość skażenia się personelu medycznego oraz zmniejsza koszty przygotowania leków we wlewach dożylnych?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 54:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pakiecie 3 pozycja 15 produktu leczniczego PROPOFOL 1%, emulsja do wstrzykiwań i infuzji 0,2g/20ml w ampulkach zawierającego emulsję MCT/LCT, który posiada w charakterystyce produktu leczniczego zapis o możliwości stosowania u dzieci od 1 miesiąca życia ponadto zastosowanie emulsji tłuszczowej MCT/LCT zmniejsza uczucie bólu w trakcie podawania pacjentowi?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 55:

Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol (pakiet 3 pozycja 15) znajdowały się dokładne dane dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 56:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 3 pozycji 13 produkt leczniczy Levofloxacinum w bezpiecznym opakowaniu stojącym typu KabiPac (x 10 sztuk) z dwoma samouszczelniającymi się, różnej wielkości portami niewymagającymi dezynfekcji przez pierwszym użyciem?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie 57:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycji 213 produkt leczniczy Fluconazol w bezpiecznym opakowaniu stojącym typu KabiPac (x 10 sztuk) z dwoma samouszczelniającymi się, różnej wielkości portami niewymagającymi dezynfekcji przez pierwszym użyciem?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie 58:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycjach 331, 332 dopuści produkt leczniczy Metamizol w opakowaniu typu 10 ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 59:

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 1 pozycjach 331, 332, aby produkt leczniczy Metamizol był w opakowaniu typu ampulka szklana z oranżowego szkła, zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 60:

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:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 61:

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:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 62:

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

Odpowiedź:

Wyceny dokonać zgodnie z postanowieniami SIWZ.

Pytanie 63:

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku:

- a) Tabletkę na tabletkę powlekaną i odwrotnie
- b) Kapsułkę na kapsułkę miękką i odwrotnie
- c) Kapsułkę na kapsułkę twardą i odwrotnie
- d) Tabletkę na drażetkę i odwrotnie
- e) Tabletkę na kapsułkę i odwrotnie
- f) Ampułkę na fiolkę i odwrotnie
- g) Ampułkę na ampulko-strzykawkę i odwrotnie
- h) Fiolkę na ampulko- strzykawkę i odwrotnie
- i) Fiolkę/Ampułkę na butelkę i odwrotnie

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie 64:

Dotyczy pakietu 1 poz. 54. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w opakowaniu po 14 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 65:

Dotyczy pakietu 1 poz. 92. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w opakowaniu po 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 66:

Dotyczy pakietu 1 poz. 289. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w opakowaniu x 20 amp?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 67:

Dotyczy pakietu 1 poz. 336. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie wymienionej pozycji, producent zakończył produkcję preparatu?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie 68:

Dotyczy pakietu 1 poz. 388. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci kapsułki twardej?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 69:

Dotyczy pakietu 1 poz. 417. Czy Zamawiający dopuszcza tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie 70:

Dotyczy pakietu 1 poz. 559. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu m 4 wor.?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie 71:

Dotyczy pakietu 1 poz. 560. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu e 25 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 72:

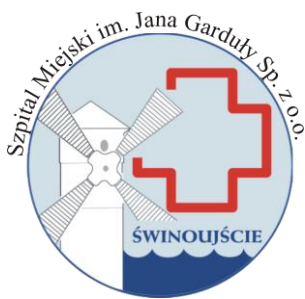
Dotyczy pakietu 3 poz. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x5 fiol.?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 73:

Dotyczy pakietu 3 poz. 13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 1fiol.?



SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o.o.

REGON 812046670
NIP 855-158-34-67
NORDEA BANK POLSKA S.A.
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91-32-67-345
fax 91-321-41-74

e-mail: tkoralewski@szpital-swinoujscie.pl
tel.: 91-32-67-365
www.szpital-swinoujscie.pl

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 74:

Dotyczy pakietu 8 poz. 22,23,24,25 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu m 4 wor.?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 75:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 272.

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 76:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 272.

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany 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 podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 77:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 328. 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 dożylniej?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 78:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 502. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Phar, 0,2mg/ml; 5ml, inj, 5f. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 79:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 323. Czy Zamawiający dopuści wycenę 7 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 80:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 49. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 81:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 396. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej HepaDr., tabl.powl., 40 szt?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 82:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 494. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 83:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 200. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 84:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 487. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie 85:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 64. W związku ze zmianą przez producenta wielkości opakowania, proszę o dopuszczenie wyceny leku Barium sulficum Medana, 1g/ml, zaw. 200ml, but. 240ml

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 86:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 46. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie 87:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 469. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps. twarde, 20 szt

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 88:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 199. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls. do wstrz., 10 amp.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 89:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 385. W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28 ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 90:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 548. W związku ze zmianą gramatury przez producenta z 450g na 400g, proszę o dopuszczenie nowego opakowania 400g oraz informację, jaką ilość należy wycenić.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 91:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 547. W związku ze zmianą gramatury przez producenta z 450g na 400g, proszę o dopuszczenie nowego opakowania 400g oraz informację, jaką ilość należy wycenić.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie 92:

Dotyczy pakietu 1 poz. 100. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci fiolek?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 93:

Dotyczy pakietu 1 poz. 278, 279, 280, 281 Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci wkładów?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie 94:

Dotyczy pakietu 1 poz. 377. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci butelek?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 95:

Dotyczy pakietu 1 poz. 462. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci fiolek?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie 96:

Dotyczy pakietu 1 poz. 502. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci fiolek?

Odpowiedź:

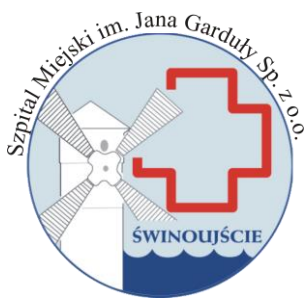
Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie 97:

Dotyczy pakietu 1 poz. 384. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci tabletek dojelitowych?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.



SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o.o.

REGON 812046670
NIP 855-158-34-67
NORDEA BANK POLSKA S.A.
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91-32-67-345
fax 91-321-41-74

e-mail: tkoralewski@szpital-swinoujscie.pl
tel.: 91-32-67-365
www.szpital-swinoujscie.pl

Pytanie 98:

Dotyczy pakietu 1 poz. 493. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci tabletek dojelitowych?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 99:

Dotyczy pakietu 3 poz. 8. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci tabletek dojelitowych?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 100:

Do treści §7 ust.1 pkt b) prosimy projektu umowy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniania Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 101:

Do §7 ust.1 pkt b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary do 5% wartości brutto niedostarczonej części dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie 102:

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §2 ust. 3 i §8 ust.2 pkt d) i pkt h) projektu umowy)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 103:

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź:

Nie występują.

Pytanie 104:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksla in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wierzytelności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 105:

Dotyczy rozdział XII pkt 2 SIWZ. W związku z koniecznością złożenia dokumentu JEDZ w zaszyfrowanej postaci na podany przez Państwa w SIWZ adres e-mail oraz z potencjalną możliwością zaistnienia sytuacji, w której nasze zaszyfrowane wiadomości zostaną przez Państwa system uznane jako spam lub wirus, w oparciu o art. 10b. ustawy PZP prosimy o dodanie naszych domen do "white listy" w Państwa systemach zabezpieczeń, bądź też upewnienie się, że nasze domeny już na „white liście” u Państwa widnieją.

Poniżej nasze domeny (*prosimy o niepublikowanie nazw domen, ponieważ zawierają nazwę wykonawcy – zgodnie z art. 38 ust 2 ustawy PZP zamawiający przekazuje wyjaśnienia wykonawcom bez ujawniania źródła zapytania*)

Prosimy też o niezwłoczne potwierdzenia otrzymania zaszyfrowanego dokumentu JEDZ. Z doświadczenia wiemy, iż informacja o tym, że nasz zaszyfrowany jedz do Zamawiającego nie dotarł niejednokrotnie przychodzi do nas już po terminie otwarcia ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający nie posiada zabezpieczeń.

Pytanie 106:

PAKIET 1 -LEKI WYROBY MEDYCZNE ARTYKUŁY SPOŻYWCZE

L.P. 367

Czy Zamawiający dopuszcza preparat typu Rectanal 150 ml wlewka doodbytnicza ?
sodu diwodorofosforan jednowodny (*Natrii dihydrophosphas monohydricus*) 14 g;
disodu fosforan dwunastowodny (*Dinatrii phosphas dodecahydricus*) 5 g / 100 ml
Opakowania zbiorcze – karton x 20 butelek LZ – w przeliczeniu na zapotrzebowanie .

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie 107:

Czy w pakiecie Nr 1 poz. 82 i 83 (BUDESONIDUM zaw. do inh. z nebuliz. 0,25 i 0,5mg/1ml x 20 poj. a 2 ml) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 108:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 82 i 83 (BUDESONIDUM zaw. do inh. z nebuliz. 0,25 i 0,5mg/1ml x 20 poj. a 2 ml) **wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 109:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 82 i 83 (BUDESONIDUM zaw. do inh. z nebuliz. 0,25 i 0,5mg/1ml x 20 poj. a 2 ml) **dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 110:

Czy w pakiecie Nr 1 poz. 82 i 83 (BUDESONIDUM zaw. do inh. z nebuliz. 0,25 i 0,5mg/1ml x 20 poj. a 2 ml) **Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 111:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 82 i 83 (BUDESONIDUM zaw. do inh. z nebuliz. 0,25 i 0,5mg/1ml x 20 poj. a 2 ml) **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:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 112:

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki 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:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 113:

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Prezes Zarządu

Szpitala Miejskiego im. Jan Garduły
w Świnoujściu sp. z o.o.
oryginał podpisu w dokumentacji postępowania
Dorota KONKOLEWSKA