

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 3267345
fax 91-321-41-74

e-mail: zampub@szpital-swinoujscie.pl
tel.: 91-32-67-352

Świnoujście, 26/11/2015 r.

Znak sprawy: ZP/14/2015

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

DO WSZYSTKICH UCZESTNIKÓW POSTĘPOWANIA PRZETRAGOWEGO PN.:

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

W związku z zapytaniem Wykonawcy w sprawie w/w postępowania – Zamawiający działając w myśl art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo Zamówień Publicznych (tekst jedn.: Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.) odpowiada na następujące pytania:

Pytanie 1:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

1. Dostawca zapłaci Odbiorcy karę umowną w przypadku:

- a) opóźnienia w realizacji dostawy lub dostarczenia przedmiotu dostawy niezgodnie z zamówieniem - w wysokości 0,3% wartości brutto opóźnionej/niezgodnej z zamówieniem części dostawy, za każde opóźnienie lub za każdą niezgodną z zamówieniem dostawę; z tym że kara nie może przekroczyć 10% wartości brutto opóźnionej/niezgodnej z zamówieniem części dostawy,
- b) w razie niedostarczenia dostawy - w wysokości 5% umownej wartości brutto niedostarczonej części dostawy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 288 (MEROPENEMUM 1G X 10 FIOL.S.SUCHA) **wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami**, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych lub podejrzewana jest o taki związek?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 3:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 288 (MEROPENEMUM 1G X 10 FIOL.S.SUCHA) **wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę?**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 4:

Czy Zamawiający **wymaga, aby** w pakiecie Nr 1 poz. 72 (BUDESONIDUM ZAW. DO INH. Z NEBULIZ. 0.25 MG/1 ML X 20 POJ. A 2 ML) **posiadał zarejestrowane wskazanie u pacjentów z zespołem krup- ostrym zapaleniem krtani, tchawicy i oskrzeli niezależnie od etiologii ?**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 5:

Czy w pakiecie Nr 1 poz. 72 i 73 (BUDESONIDUM ZAW. DO INH. Z NEBULIZ. 0.25 i 0.5 MG/1 ML 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 6:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 72 i 73 (BUDESONIDUM ZAW. DO INH. Z NEBULIZ. 0.25 i 0.5 MG/1 ML X 20 POJ. A 2 ML) **wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta?**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 7:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 2 poz. 54, 55 i 56 (METOPROLOL SUCCINATE 23,75 ; 47,5 i 95 MG X 28 TABL. O PRZEDŁ. UWALNIANIU) **wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrakardie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 8:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 75 (BUPIVACAINUM 0,5% R-R DO WSTRZ. 4 ML X 4 AMP.) **wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 9:

dotyczy Pakietu 2 -pozycja 89

Czy w zadaniu nr 89 zamawiający dopuszcza wycenę produktu konfekcjonowanego w opakowaniach 350 g?

(hypoalergiczne mleko modyfikowane od urodzenia dla niemowląt z tendencją do ulewań 500g/np.;nan expert ar lub równoważne)

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 10:

Czy w przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie 1 należy przeliczyć ilość opakowań z uwzględnieniem całkowitej ilości produktu określonej w specyfikacji zaokrąglając wyliczoną ilość wymaganych pełnych opakowań w górę? Czy ilość opakowań jednostkowych pozostawić bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 11:

Czy Zamawiający w par. 2.1. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 12:

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 13:

Czy Zamawiający w par. 2.2. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 14:

Czy Zamawiający w par. 2.2. 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:

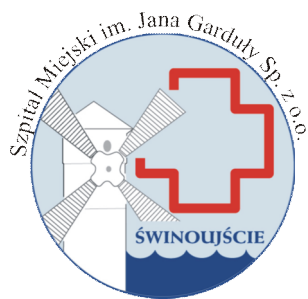
Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 15:

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.4? Wykonawca może dostarczać towary tylko ze swego asortymentu, nie dowolne.

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 3267345
fax 91-321-41-74

e-mail: zampub@szpital-swinoujscie.pl
tel.: 91-32-67-352

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.7? Standardowe systemy magazynowo-księgowe wystawiają fakturę do danej (całej) dostawy, nawet jeśli zamówienia na dany składane są na podstawie różnych umów. Indywidualna obsługa tych dostaw nie jest u Wykonawcy możliwa, z uwagi na liczbę transakcji dokonywanych każdego dnia w hurtowni farmaceutycznej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej wskazanej w par. 6.1.b z 10% wartości brutto opóźnionej/niezgodnej dostawy do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający, mając na względzie zasady polskiego jak i europejskiego systemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania ZP/14/2015 pakiet 11 pozycja 9 termin składania ofert 07.12/2015

Czy Zamawiający mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, wyrazi zgodę na zaproponowanie cewnika dwuświatłowego, poliuretanowego, wykonanego z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, odpornego na zginanie, bez bocznych otworów z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 14FR i długości 17 cm, 20 cm, 25 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewód z rdzeniem z nitinu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawkę 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szyję)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 9 z pakietu 11 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

w Pakiecie nr 1 poz. 348 i 349 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci konkurencyjnych, równoważnych pasków testowych do glukometrów wysokiej jakości, 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 dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu; d) Kapilara samozasysająca krew - wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s; f) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru, umożliwiające pobieranie krwi włosniczkowej z opuszek palców, a także krwi żyłnej i tętniczej; g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach; h) Możliwość wykorzystania każdego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; i) zakres hematokrytu 20-60% i zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi normy ISO15197:2013 i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie;

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 21

Czy Zamawiający wymaga zaofiarowania pasków testowych do glukometrów o parametrach pomiarowych i zakresie zastosowań nie gorszych od opisanych powyżej?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 22

Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga zaferowania pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, eliminującym zafałszowania pomiaru niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający wymaga zaferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją automatycznego wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku – taka funkcja istotnie obniża możliwość kontaktu personelu z materiałem biologicznym pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z instrukcjami maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał $\pm 15\text{mg/dl}$ dla stężeń glukozy $<100\text{mg/dl}$ i $\pm 15\%$ dla stężeń glukozy $>100\text{mg/dl}$, tj. zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający wymaga aby zaferowane paski testowe do glukometrów były zgodnie z instrukcjami przeznaczone do wykonywania pomiarów we krwi żyłnej i kapilarnej?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do glukometrów, wymagających sprawdzania poprawności uzyskania wyników za pomocą płynu kontrolnego za każdym razem gdy wynik testu poziomu glukozy jest wyższy lub niższy od normalnego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający wymaga zaferowania pasków testowych do glukometru z sygnalizacją pobrania zbyt małej próbki krwi za pomocą specjalnego komunikatu na wyświetlaczu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 28

Czy Zamawiający dopuści paski testowe z enzymem GDH-PQQ, interferującym z maltozą? Pomiar wykonany za pomocą takich pasków jest obciążony bardzo dużym błędem u pacjentów dializowanych lub przyjmujących leki, których składnikiem bądź metabolitem jest maltoza - co stwarza bezpośrednie zagrożenie zdrowia i życia pacjentów w rezultacie podjęcia nieprawidłowego leczenia na skutek odczytania zawyżonego wyniku stężenia glukozy we krwi?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 29

Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych kodowanych za pomocą chipa lub klucza kodującego? Kodowanie wydłuża pracę i może być źródłem błędów wynikających z wprowadzenia lub wybrania nieprawidłowego kodu dla danej serii pasków.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 30

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które zawsze po otwarciu nowego opakowania pasków testowych wymagają przeprowadzenia procedury kalibracji z zastosowaniem dostarczonego kalibratora, polegającej na wprowadzeniu kalibratora do glukometru, a następnie sprawdzeniu czy numer partii na wyświetlaczu glukometru zgadza się z numerem na kalibratorze pasków testowych i cyframi na torebce foliowej paska testowego oraz w instrukcji obsługi pasków testowych?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 31

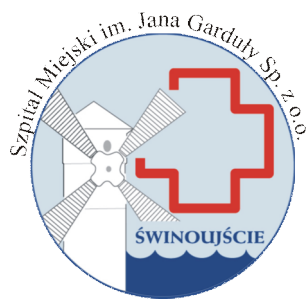
Czy Zamawiający dopuści paski testowe z możliwością podawania wyników liczbowych pomiaru w wąskim zakresie 20-500mg/dl lub 20-525mg/dl – ze względu na swój błąd pomiarowy takie paski mogą nie wskazać żadnego wyniku już przy stężeniu glukozy od 450 mg/dl w górę?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 32

Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych zapakowanych indywidualnie? Konieczność odpakowywania każdego paska z osobna wydłuży i utrudni pracę personelu Zamawiającego, wykonującego rutynowo pomiary glikemii u wielu pacjentów w tym samym czasie.



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 3267345
fax 91-321-41-74

e-mail: zampub@szpital-swinoujscie.pl
tel.: 91-32-67-352

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 33

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z pomiarem wykonywanym nie później niż 5 sekund od chwili wprowadzenia próbki, co znacząco oszczędzi czas rutynowej pracy personelu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 34

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków do siedziby Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 35

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych, w których zgodnie z instrukcją obsługi glukometru mogą potencjalnie wystąpić problemy z napełnieniem paska testowego krwią?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 36

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych z enzymem interferującym z tlenem cząsteczkowym?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 37

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z zakresem hematokrytu 20-60%, standardowym dla nowszych rodzajów pasków?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 38

Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w pakiecie nr 1 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni transport i dostarczenie towaru w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

pakietu 1 poz. 264 w przedmiotowym postępowaniu

Pytanie nr 39

W związku z podaniem w SIWZ nazwy własnej środka spożywczego specjalnego przeznaczenia, uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia oferty w postaci równoważnego preparatu probiotycznego będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) w stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 40

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 pozycja 26 produktu leczniczego Ceftazidime Kabi, 2000 mg w opakowaniu po 10 butelek?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie nr 41

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 pozycja 61 produktu leczniczego Natrium chloratum 0,9% Kabi 10 ml x 50 ampułek?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 42

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 pozycja 65 produktu leczniczego Natrium chloratum 0,9% Kabi 5 ml x 20?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 43

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 383 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 nr 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 402 roztworu do wlewu dożylnego zawierającego 10% roztwór aminokwasów do stosowania u dzieci, noworodków oraz wcześniaków typu Aminoven Infant 10% 100 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 45

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 5 pozycja 5 produktu leczniczego Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worek 500ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 46

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 5 pozycja 11 produktu leczniczego Addamel N 10 ml – koncentrat roztworu infuzyjnego dla dorosłych zawierający pierwiastki śladowe w opakowaniu po 20 ampulek?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 47

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 5 pozycja 16 produktu leczniczego Natrium Chloratum 0,9% 1000 ml w bezpiecznym opakowaniu z dwoma różnej wielkości, sterylnymi portami nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 48

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 5 pozycja 17 diety Fresubin Energy, w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego wysokokaloryczna(1,5kcal/ml), bezreszkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(5,6g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(5,8g/100ml), węglowodany(maltodekstryny) (18,8g/100ml) o osmolarności 330 mosmol/l?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 49

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 5 pozycja 18 diety Fresubin Original w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego normokaloryczna (1,0 kcal/ml),bezreszkowa, zawierająca białko mleka(kazeina i soja)(3,8g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(3,4g/100ml), węglowodany (maltodekstryny) (13,8g/100ml) o osmolarności 220 mosmol/l?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 50

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 5 pozycja 19 diety Survimed OPD w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego oligopeptydowa, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezreszkowa(zawiera śladowe ilości celulozy), stosowana w zaburzeniach wchłaniania zawierająca białko (krótkołańcuchowe peptydy i wolne aminokwasy): hydrolizat serwatki(4,5g/100ml), tłuszcze (niska zawartość, 51% MCT): MCT, olej rzepakowy, olej szafranowy, olej rybi (EPA, DHA)(2,8g/100ml), węglowodany: maltodekstryny, modyfikowana skrobia(14,3g/100ml), błonnik(śladowa zawartość): celuloza(0,08g/100ml) o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedź:

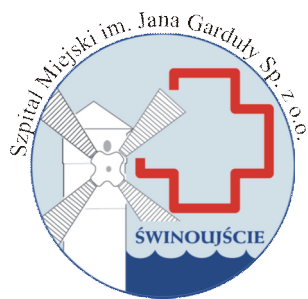
Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 51

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 5 pozycja 20 diety iben w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatoreszkowa, stosowana w cukrzycy zawierająca białko mleka(w tym kazeina)(4,65g/100ml) tłuszcze(wysoka zawartość tłuszczów, MUFA)(olej słonecznikowy, olej szafranowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(4,6g/100ml) o niskiej zawartości węglowodanów(skrobia, fruktoza) (9,25g/100ml) błonnik(wysoka zawartość)(dekstryny tapioki, celuloza mikrokrystaliczna) (1,5g/100ml) o osmolarności 345 mosmol/l?

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 3267345
fax 91-321-41-74

e-mail: zampub@szpital-swinoujscie.pl
tel.: 91-32-67-352

Pytanie nr 51

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 5 pozycja 21,22 produktu leczniczego Płyn wieloelektrolitowy 500 ml w bezpiecznym opakowaniu typu KabiPac – butelka z dwoma różnej wielkości, sterylnymi portami nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 52

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 5 pozycja 23 produktu leczniczego Aminosteril N-Hepa 8% 500ml - roztwór aminokwasów do żywienia pozajelitowego pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 53

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 5 pozycja 25 produktu leczniczego Voluven 10% - 10% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 w roztworze izotonicznych elektrolitów 500ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 54

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 5 pozycja 26 produktu leczniczego Volulyte 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 w roztworze zbilansowanym elektrolitów (Na, K, Mg, Cl, anion organiczny: octan) w opakowaniu worków freeflex 500ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 55

Czy Zamawiający w pakiecie 5 w pozycji 27 wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3 komorowego SMOFKabiven zawierającego 10% roztwór aminokwasów 50,0g z tauryną, 8g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 38g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 125g o energii pozabiałkowej 900 kcal, pojemności 986ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 56

Czy Zamawiający w pakiecie 5 w pozycji 28 wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3 komorowego SMOFKabiven Peripheral zawierającego 10% roztwór aminokwasów 46,0g z tauryną, 7,4g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 41g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 103g o energii pozabiałkowej 800 kcal, pojemności 1448ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 57

Czy Zamawiający w pakiecie 5 w pozycji 29 wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3 komorowego SMOFKabiven Peripheral zawierającego 10% roztwór aminokwasów 38,0g z tauryną, 6,2g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 34g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 85g o energii pozabiałkowej 700 kcal, pojemności 1206ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 58

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 poz. 200,201 opakowania PE bez portów?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 59

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 poz. 199,202,203 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach z dwoma niezależnymi portami, ponieważ: zastosowanie opakowań typu worek może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, Redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów. Koszty utylizacji i składowania odpadów opróżnionych worków są niższe niż opróżnionych butelek i mają mniejszą kubaturę.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 60

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1, pozycji 286,287 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worków Viaflo, o pojemności 100ml, 250ml, ponieważ:

Mannitol 15 % i 20% mają wskazania do stosowania w tych samych jednostkach chorobowych a dawkowanie mieści się w rozpiętości zakresu terapeutycznego leku

Roztwory Mannitolu 15% nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej (w przeciwieństwie do mannitolu 20%), a zatem może być gotowy do użycia bez czasochłonnego rozpuszczania w gorącej kąpieli wodnej

Nadruk informacji o leku na worku Viaflo zabezpiecza użytkownika przed odklejeniem etykiety oznakowania leku przez co zmniejsza możliwość wystąpienia pomyłki

Mannitol 15% w worku Viaflo eliminuje ryzyko stłuczenia opakowania oraz zapewnia łatwość zawieszenia przy pacjencie ze względu na wieszak stanowiący integralną część worka.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 61

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 5 poz. 6,8,9,10,12,13,14,16 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach z dwoma niezależnymi portami, ponieważ: zastosowanie opakowań typu worek może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową. Redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów. Koszty utylizacji i składowania odpadów opróżnionych worków są niższe niż opróżnionych butelek i mają mniejszą kubaturę.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 62

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 5 poz. 7 opakowania PE bez portów?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 63

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 5 poz. 15 opakowania Pour Bottle?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 64

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 5 poz. 21,22 nowoczesnego płynu wieloelektrolitowego Plasmalyte 500ml i 1000ml w opakowaniu worków Viaflo?

Uzasadnienie:

PlasmaLyte jest izotonicznym płynem wieloelektrolitowym o fizjologicznym składzie i fizjologicznym Ph oraz fizjologicznej osmolarności. Elektrolity wchodzące w skład Plasmalyte są tak dobrane, aby odpowiadały składowi osocza.

Posiada podwójny układ buforowy (octan/glukonian). Nie zawiera jonów wapnia, co zwiększa kompatybilność z krwią i lekami. PlasmaLyte posiada w składzie elektrolitowym (w mmol/l): Cl 98, Na 140, K 5.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 65

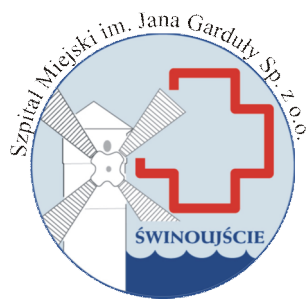
Czy Zamawiający, mając na względzie zasady polskiego jak i europejskiego systemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania ZP/14/2015 pakiet 11 pozycja 12 termin składania ofert 07.12.2015

Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, wyrazi zgodę na zaproponowanie produktu Cytrynian sodu™ (1000 ml roztworu zawiera: cytrynian sodu bezwodny 132,1 g – cytrynian sodu jednowodny 10,36 g – woda do iniekcji wystarczająca na 1000 ml. Elektrolity (mmol/l): Na⁺ 1352 – Citrate³⁻ 500, stosowany w połączeniu z hemodializą (HD) lub ciągłą terapią nerkozastępczą (CRRT) jako sterylny i wolny od pirogenów antykoagulant do systemu pozaustrojowego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 66



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 3267345
fax 91-321-41-74

e-mail: zampub@szpital-swinoujscie.pl
tel.: 91-32-67-352

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 12 z pakietu 11 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 67

Do §1 ust. 2 projektu umowy oraz Rozdziału XVIII SIWZ - termin dostaw leków i wyrobów medycznych i kryteria oceny ofert. Wnosimy o zmianę kryterium oceny ofert w zakresie terminu dostaw i prosimy o zmianę na terminy dostaw: od 22 godzin do 24 godzin - 10 pkt, do 25 godz. 5 pkt oraz do 26 godzin - 0 pkt. Jednocześnie prosimy o zmianę maksymalnego terminu dostawy do 26 godz. W uzasadnieniu wskazujemy skutki jakie przyniesie nie dokonanie sugerowanego przez nas uszczegółowienia zapisu. Waga kryterium terminu dostaw w ocenie ofert będzie miała istotny wpływ na wybór ofert (Zamawiający spośród złożonych ofert wybierze takie, których bilans ceny i terminu dostaw da najwyższą punktację). Ponieważ w przedmiotowym przetargu niektórzy wykonawcy mogą złożyć oferty z deklaracją terminu dostaw np. 10-12 godzin, to może dojść do sytuacji, w której Zamawiający wybierze oferty z wyższymi cenami, ale z krótszymi terminami dostaw (bo np. inni wykonawcy zaoferują dostawy w realnym ponad dwudziesto godzinnym terminem). Oczywiście nie byłoby w tym nic złego gdyby nie fakt, iż w rzeczywistości bieżące dostawy (poza specjalnymi, w trybie „cito”) nie mogą być realizowane w terminie 10 -12 godzin. W rzeczywistości bowiem realizacja dostaw musi być poprzedzona złożeniem zamówienia przez Zamawiającego, zamówienia takie składane są przez osobę upoważnioną, w godzinach pracy Apteki Szpitalnej, najczęściej po spełnieniu zapotrzebowania z poszczególnych Oddziałów Szpitala, po porannych wizytach lekarskich. A zatem, jeśli zamówienie jest przekazane wybranemu w przetargu wykonawcy zamówienia publicznego i jego realizacja miałaby nastąpić w terminie np. 10 lub 12 godzin, to powinna zostać zrealizowana w godzinach wieczornych lub nocnych, czyli poza godzinami pracy Apteki Szpitalnej. Po przeprowadzeniu powyższej analizy nasuwa się jednoznaczny wniosek, że przyznana podczas oceny ofert punktacja nie będzie przydatna do realizacji zamówienia. Wszystko wskazuje bowiem na to, iż Zamawiający, zgodnie z punktacją wskazaną w SIWZ, wybierze oferty z krótszym terminem dostaw ale najprawdopodobniej z wyższą ceną. Rezultat będzie taki, że dostawy leków (droższych!) będą realizowane i tak w terminie około 22-24 godzin, ponieważ zgodnie z przepisami Prawa farmaceutycznego zamówienia i odbioru leków musi dokonywać osoba upoważniona (farmaceuta), a dokonywać tego będzie w godzinach pracy Apteki Szpitalnej. Zatem oceniany tak wysoko termin dostaw, który zdeterminuje o wybór oferty najkorzystniejszej, nie będzie miał znaczenia przy faktycznej realizacji dostaw leków. W związku z powyższym wprowadzenie do specyfikacji istotnych warunków zamówienia zapisu, który sprecyzuje i urealni wymagania Zamawiającego co do spodziewanych terminów dostaw, wydaje się w pełni uzasadnione

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany SIWZ.

Pytanie nr 68

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą 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.4 projektu umowy)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 69

Do treści §3 ust.1 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 uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 70

Do treści §6 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 uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 71

Do §6 ust.1 pkt b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary do 5% wartości brutto niedostarczonej części dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 72

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 rażącą 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 §7 ust.2 pkt f) i pkt k) projektu umowy)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 73

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 postępować zgodnie z zapisami Pzp i SIWZ i wypełnić składane dokumenty.

Pytanie nr 74

Czy Zamawiający wymaga aby w Pakiecie 1 poz. 283 był preparat 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:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 75

Czy Zamawiający wymaga aby w Pakiecie 1 poz. 283 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 76

Dotyczy Pakietu 1 poz. 90 Carbo medicinalis. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w dawce 200 mg w postaci kapsułek, ponieważ preparat wskazany w SIWZ został wycofany z oferty producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 77

Czy w Pakiecie 1 poz. 440 Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu złożonego Neo Tormentil 20g? Jeśli tak proszę o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość preparatu tak by była zgodna z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie nr 78

Czy w Pakiecie 1 poz. 277 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu w postaci fiolek, w opakowaniu liczącym 1 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie nr 79

Czy w Pakiecie 1 poz. 254 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Potazek o zawartości jonów potasu 315g kapsułki x 50 o przedłużonym uwalnianiu, co pozwoli na złożenie korzystniejszej cenowo oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie nr 80

Czy w Zamawiający w Pakiecie 1 poz. 206 wyrazi zgodę na wycenę preparatu w ampulkach o pojemności 5ml, zawierającego tą samą ilość substancji czynnej, pakowanych po 50szt. w opakowaniu? Jeśli tak proszę o informację w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań tak by była zgodna z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie nr 81

Czy w Pakiecie 1 poz. 5 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu konfekcjonowanego po 25 tabletek drażowanych?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie nr 82

Czy w Pakiecie 1 poz. 182 Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu CosmoFer zawierającego 0,1g jonów żelaza(III) w fiolce o pojemności 2ml, pakowanych po 5szt.? Pozwoli to na stworzenie korzystniejszej cenowo oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

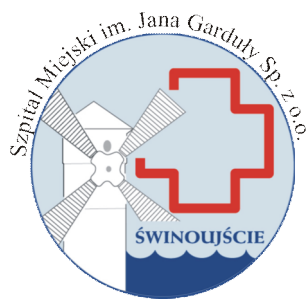
Pytanie nr 83

Czy w Pakiecie 1 poz. 107 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w butelce po 60ml? Jeśli tak proszę o informację w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań? Pozwoli to na stworzenie korzystniejszej cenowo oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie nr 84



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 3267345
fax 91-321-41-74

e-mail: zampub@szpital-swinoujscie.pl
tel.: 91-32-67-352

Czy w Pakiecie 1 poz. 421 Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w opakowaniach po 400g, pozwoli to na stworzenie korzystniejszej cenowo oferty? Jeśli tak proszę o wskazanie ilości opakowań jaką należy wycenić.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 85

Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 37 wyrazi zgodę na wycenę preparatu Etomidate Lipuro 20mg/10ml emulsja do wstrzyknięć x 10 amp.? Pozwoli to na stworzenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie nr 86

Czy w Pakiecie 1 poz. 112 Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampulek pakowanych po 5 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 87

Czy Zamawiający w Pakiecie 1 poz. 244, 245 i 246 wyrazi zgodę na wycenę preparatów pakowanych po 10 wkładów?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 88

Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 25 i 26 wyrazi zgodę na wycenę preparatu pakowanego po 10 fiolek?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie nr 89

Czy w Pakiecie 2 poz. 32 zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu po 5 ampulek?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie nr 90

Czy w Pakiecie 2 poz. 35 i 36 zamawiający dopuszcza wycenę leku pakowanego po 30 tabl.?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie nr 91

Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 64 wyraża zgodę na wycenę preparatu w postaci kapsulek?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 92

Dotyczy Pakietu 1 poz. 257. Prosimy o wydzielenie lub wykreślenie preparatu ponieważ został wstrzymany w obrocie.

Odpowiedź:

Należy postępować zgodnie z zapisami Pzp i SIWZ i wypełnić składane dokumenty.

Pytanie nr 93

Dotyczy Pakietu 1 poz. 46. Prosimy o wydzielenie wymienionej pozycji pozwoli to na stworzenie bardziej konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 94

Dotyczy Pakietu 1 poz. 456. Prosimy o zweryfikowanie ilości opakowań w formularzu, ponieważ mogła nastąpić pomyłka.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 95

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz 291 wyrazi zgodę na opakowanie zawierające 50 tabletek i jednocześnie przeliczenie ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie nr 96

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 278 (Linezolid), ze względu na potencjalne korzyści finansowe, wymaga od Wykonawców dostarczenia produktu zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego w dawce 0,2g/ml worek 100ml zamiennie z dawką 0,2g/ml worek 300 ml, co umożliwi lepsze dostosowanie dawki minimalizując potencjalne straty, ograniczając przy tym koszty terapii a także wykorzystując przedmiot zamówienia w powyższym pakiecie w optymalny sposób zgodnie z wymogami terapeutycznymi poszczególnych oddziałów?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 97

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 278 wymaga, aby opakowanie zawierało gotowe do użycia, jednorazowe worki do infuzji wykonane z wielowarstwowej powłoki poliolefinowej, pokryte folią laminowaną. Takie opakowanie ma szereg istotnych cech, ważnych z punktu widzenia bezpieczeństwa pacjenta: sterylne porty, nie wymagające dezynfekcji zapobiegają skażeniu roztworu, samouszczelniająca się membrana przeciwdziała wyciekaniu leku, jeśli z jakichś powodów infuzja musi zostać przerwana, a zestaw do podawania odłączony od worka, do worka nie trzeba podłączać dodatkowego przewodu napowietrzającego, dzięki czemu znacznie zmniejszone zostaje ryzyko kontaminacji leku w czasie trwania infuzji, zewnętrzna torebka zapewnia czystość worka do ostatniej chwili przed podaniem leku, a także chroni Linezolid przed szkodliwym wpływem światła widzialnego, oraz ultrafioletu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 98

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 456 (Voriconazole) wymaga zaofiarowania kompletnej formy Voriconazolu, czyli Voriconazole 200mg proszek + rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji (50 ml z 0,9% roztworem chlorku sodu w wodzie do wstrzykiwań) + sterylny łącznik oraz sterylna strzykawka jednorazowa. Zastosowanie tej postaci leku (NF) zdecydowanie ułatwia podanie produktu i minimalizuje ryzyko strat leku. Dzięki gotowemu rozpuszczalnikowi za każdym razem otrzymuje się odpowiednie stężenie leku, wykluczając możliwość pomyłki i zastosowania nieodpowiedniej ilości lub stężenia rozpuszczalnika, albo rozpuszczalnika niekompatybilnego do substancji czynnej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

z. u. Prezesa Zarządu

Szpitala Miejskiego im. Jan Garduły

w Świnoujściu sp. z o.o.

oryginał podpisu w dokumentacji postępowania

Elżbieta SYMONOWICZ