

Wszyscy zainteresowani postępowaniem
przetargowym na dostawę leków do Apteki
Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku

ODPOWIEDŹ
na zapytania w sprawie SIWZ

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informujemy, że w dniach 17/09/2018, 18/09/2018, 19/09/2018 i 20/09/2018 do Zamawiającego wpłynęły prośby o wyjaśnienie zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1 579 z późn. zm.) w trybie przetarg nieograniczony, na: **Dostawę leków do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku**. Treść wspomnianych prośby jest następująca:

1. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z Pakietu nr 1 pozycji nr 25 i nr 202.
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 15 pozycji 1, 4, 5, 6, 7, 8, 12, 15, 16, 17 co pozwoli na przystąpienie do nowego pakietu innym producentom i uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej ceny.
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.
3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 15 pozycja 1 witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno? Podczas przygotowania mieszaniny żywieniowej ampulka witamin rozpuszczalnych w tłuszczach służy jako rozpuszczalnik liofilizatu witamin rozpuszczalnych w wodzie. W przypadku preparatu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach konieczne jest przygotowanie roztworu tychże witamin w oparciu o inny rozpuszczalnik np. woda do wstrzykiwań, NaCl 0,9%.
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.
4. Czy Zamawiający w pakiecie 15 pozycja 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3 komorowego Kabiven Peripheral do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierającego aminokwasy 34,0g, glukozę 97,0g, emulsję tłuszczową 51,0g, azot 5,4g i energię niebiałkową 900 kcal objętość 1 440 ml?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.
5. Czy Zamawiający w pakiecie 15 pozycja 5 wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3 komorowego Kabiven Peripheral do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierającego aminokwasy 45,0g, glukozę 130,0g, emulsję tłuszczową 68,0g, azot 7,2g i energię niebiałkową 1 200 kcal objętość 1 920 ml?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.
6. Czy Zamawiający w pakiecie 15 pozycja 6 wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3 komorowego Kabiven Peripheral do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierającego aminokwasy 57,0g, glukozę 162,0g, emulsję tłuszczową 85,0g, azot 9,0g i energię niebiałkową 1 500 kcal objętość 2 400 ml?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

7. Czy Zamawiający w pakiecie 15 pozycja 7 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego Kabiven do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierającego aminokwasy 51,0g, glukozę 150,0g, emulsję tłuszczową 60,0g, azot 8,1g i energię niebiałkową 1 200 kcal objętość 1 540 ml?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.
8. Czy Zamawiający w pakiecie 15 pozycja 8 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego Kabiven do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierającego aminokwasy 68,0g, glukozę 200,0g, emulsję tłuszczową 80,0g, azot 10,8g i energię niebiałkową 1 600 kcal objętość 2 053 ml?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.
9. Czy Zamawiający w pakiecie 15 pozycja 12 wyrazi zgodę na zaferowanie 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 1 206 ml?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.
10. Czy Zamawiający w pakiecie 15 pozycja 15 wyrazi zgodę na zaferowanie 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 986 ml?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.
11. Czy Zamawiający w pakiecie 15 pozycja 16 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego SMOFKabiven EF zawierającego 10% roztwór aminokwasów 75,0g z tauryną, 12g azotu oraz unikalną emulsją tłuszczową 56g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 187g o energii pozabiałkowej 1 300 kcal, pojemności 1 477 ml?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.
12. Czy Zamawiający w pakiecie 15 pozycja 17 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego SMOFKabiven zawierającego 10% roztwór aminokwasów 75,0g z tauryną, 12g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 56g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 187g o energii pozabiałkowej 1 300 kcal, pojemności 1 477ml?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.
13. Czy Zamawiający w pakiecie 17 w pozycjach 1 - 7 wymaga płynów w opakowaniach typu butelka stojąca wyposażona w dwa różnej wielkości porty, zabezpieczone zatyczkami oznaczonymi strzałkami, co zmniejsza ryzyko pomyłki i wyboru niewłaściwego portu do niewłaściwej procedury medycznej? Membrany są zagłębione w kołnierzach portów co zmniejsza ryzyko kontaminacji podczas ich otwierania. Porty w proponowanych opakowaniach mają właściwości samozasklepiające, dzięki czemu nawet po przypadkowym wyrwaniu zestawu do infuzji zalecony w terapii płyn nie wycieknie na zewnątrz.
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga płynów w opakowaniach typu butelka stojąca wyposażona w dwa różnej wielkości porty, zabezpieczone zatyczkami oznaczonymi strzałkami, co zmniejsza ryzyko pomyłki i wyboru niewłaściwego portu do niewłaściwej procedury medycznej.
14. Czy Zamawiający w pakiecie 17 pozycja 8 wymaga produkt leczniczego takiego jak Volulyte 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.c.z.130/0,38-0,45 w roztworze zbilansowanym elektrolitów (Na, K, Mg, Cl, anion organiczny: octan) o osmolarności zbliżonej do osmolarności osocza, norma 280-300 mOsm/kg, w opakowaniu worek Freeflex 500 ml?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga produktu leczniczego takiego jak Volulyte 6%.
15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pakiecie 17 pozycja 9 sterylnej przyrządu Ekstra Spike Plus KabiPac do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów do / z fiolek i butelek, posiadający ostry kolec wprowadzony do fiołki lub butelki zabezpieczony sterylną osłonką końcówką Luer Lock

osłoniętej komorą otwieraną i zamykaną jednoręcznie w formie zatrzaskowej, zintegrowany filtr przeciwbakteryjny o dużej powierzchni oraz filtr cząsteczkowy, bez zastawki zwrotnej, który jest kompatybilny ze wszystkimi opakowaniami stojącymi dostępnymi na rynku polskim?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

16. Dotyczy §4 ust. 3 projektu umowy. Prosimy o dopisanie zdania: „Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu będą dostarczane na każde żądanie Zamawiającego”.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz. §4 ust. 3 projektu umowy zawiera zdanie „Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu będą dostarczane na każde żądanie Zamawiającego”.

17. 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 wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §4 ust.8 i §6 ust.2 pkt 2.5 projektu umowy)?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

18. Dotyczy §5 ust.1 pkt b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,2% wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia dziennie, a nie jak wskazano karę liczoną od wartości całego zamówienia?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz. W §5 ust.1 pkt b) projektu umowy jest zapis: „0,2% wartości brutto zamówionej dziennej partii towaru za każdy dzień zwłoki w dostawie ponad termin określony umową”.

19. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie §5 ust.5 projektu umowy. Zgodnie z art. 8 ust. 1 ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dn. 8 marca 2013r., wierzycielowi – w razie opóźnienia dłużnika z zapłatą – przysługują odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych. Natomiast art. 13 w/w ustawy ustanawia wprost rygor nieważności postanowień umownych ograniczających lub wyłączających prawa wierzyciela m.in. z art. 8 ust. 1 ustawy. Stąd kwestionowany zapis będzie dotknięty nieważnością, a Wykonawcy i tak będą przysługiwały odsetki w w/w wysokości na podstawie przepisów bezwzględnie obowiązujących.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

20. Czy Zamawiający w pakiecie 15 pozycja nr 32 ma na myśli worek o objętości 2000 ml?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający w pakiecie 15 w pozycji nr 32 ma na myśli worek dwukomorowy o objętości 1 500 ml, natomiast w pozycji nr 30 worek o objętości 2 000 ml.

21. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. nr 155 i nr 156. Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów - wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek).

22. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. nr 155 i nr 156. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich.

23. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 77, 184-189, 215-225, 281, 295-296, 421-423, 465, 497. Prosimy o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

24. Czy zamawiający w pakiecie 5 pozycji 9 prosząc o dietę Nutrison Advanced Cubison worek 1000 ml ma na myśli dietę do żywienia dojelitowego wspomagającego leczenie ran zawierającą minimum 0,85g/100ml argininy oraz 1,9g/100g Zn; 9,2g/100ml Seleniu, Wit C. 36,5mg/100ml oraz Wit. E 7,2mg/100ml?

Suplementacja argininy powoduje wzrost poziomu hydrosyproliny, przyspiesza syntezę kolagenu oraz reepitelizację (odbudowanie naskórka). Zgodnie z zaleceniami Pol. Tow. Chir. Naczy. Dzienną dawkę 12g l-argininy/dobę. W Cubisonie 1 500ml/dobę - otrzymujemy dawkę 1,275g argininy. Ponadto Wit. E w synergii z Wit. C, selenem, Chromem i Cynkiem zwiększa syntezę kolagenu co przyczynia się do szybszego gojenia ran. Zostało to dowiedzione w badaniu Ceredy.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

25. Czy Zamawiający w pakiecie 5 pozycji 12 prosząc o dietę Nutrison Advanced Protison worek 500ml ma na myśli dietę z kompozycją 6 rodzajów błonnika (49% - frakcje rozpuszczalne, 51% - frakcje nierozpuszczalne)? W składzie diety dojelitowej powinna znajdować się mieszanina różnych błonników, w tym probiotyk, np. inulina. Błonnik rozpuszczalny (β -glukany, pektyny, gumy (np. guma guar), śluzy roślinne, fruktooligosacharydy, niektóre hemicelulozy) potrzebny jest dla mikroflory jelita grubego (pożywką dla bakterii, synteza krótkołańcuchowych kw. tł), zwalnia czas pasażu (jest skuteczny w leczeniu biegunki), powoduje zwolnienie wchłaniania glukozy, poprawia konsystencję masy kałowej i zapobiega translokacji bakteryjnej (Green, 2001). Błonnik nierozpuszczalny (skrobia oporna, celuloza, niektóre pektyny, niektóre hemicelulozy, ligniny) zwiększa objętość treści pokarmowej w jelicie cienkim, pobudza ukrwienie jelit, przez mechaniczne drażnienie ścian jelita grubego pobudza jego perystaltykę, chroni przed uchyłkowatością jelit, wpływa na wydzielanie hormonów przewodu pokarmowego (np. gastryny).

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.), stanowisko Zamawiającego zostało rozesłane do wszystkich wykonawców, którym przekazano SIWZ.

SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZESPÓŁ ZAKŁADÓW OPIEKI ZDROWOTNEJ w Nisku
37-400 Nisko, ul. Kościuszki 1
tel. (15) 8416703, fax (15) 8416704
NIP 865-20-74-945, REGON 000306680

p.o. Dyrektora
Samodzielnego Publicznego
Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej
w Nisku

Roman Ryznar