

**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 07/09/2017, 08/09/2017, 11/09/2017 i 12/09/2017 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. 1579) w trybie **przetarg nieograniczony**, na: **Dostawę leków do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku**. Treść wspomnianych prośb jest następująca:

1. Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów - wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

2. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?

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

3. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie powoduje złego samopoczucia pacjenta. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku strzykawek o pojemności 3ml nie spełnia tego warunku i wynosi 39 psi (2,69 bara) a nie dotyczy produktu CitraFlow. Pakowany w formie ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje reflusu krwi co chroni przed utworzeniem skrzepu oraz nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte w opakowaniu typu - plastikowy film, brak cząstek podczas otwierania opakowania (sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 185 z Pakietu nr 1 i stworzy osobny pakiet?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

5. Czy zamawiający w PAKIET NR 1 , pozycja 134 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04 g opakowanie 100 kaps. posiadającego takie same właściwości i zastosowanie co Dimethicone w ilości 250 op.?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.
6. Czy w pakiecie Nr 1 poz. 398 (Pulmicort zawiesina 0,5 mg/ml x 20 amp.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie produktu po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia.
7. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 398 (Pulmicort zawiesina 0,5 mg/ml x 20 amp.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.
8. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 398 (Pulmicort zawiesina 0,5 mg/ml x 20 amp.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.
9. Czy w pakiecie Nr 1 poz. 398 (Pulmicort zawiesina 0,5 mg/ml x 20 amp.) Zamawiający wymaga leku, w postaci budezonidu zmikronizowanego?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie leku w postaci budezonidu zmikronizowanego.
10. Dotyczy pakietu nr 12. Czy Zamawiający w pakiecie nr 12 poz. 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie diety Fresubin Original 500ml w worku EasyBag - dieta do żywienia dojelitowego, kompletna, normokaloryczna 1 kcal/1ml, bezreszkowa, bezsmakowa. Zawartość białka 3,8g/100ml, zawierająca olej rybi, o osmolarności 220 mosmol/l?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.
11. Dotyczy pakietu nr 12. Czy Zamawiający w pakiecie nr 12 w poz. 6 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu á 10 butelek z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.
12. Dotyczy pakietu Nr 17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 17 w poz. 10 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, ale nie wymaga.
13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 w pozycjach 147 produktu leczniczego (Fluconazole) w opakowaniach zbiorczych po 10 sztuk, z przeliczeniem ilości opakowań?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.
14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 w pozycjach 255 produktu leczniczego (Levofloxacin) w opakowaniach typu butelka z dwoma portami, pakowanych po 10 sztuk, z przeliczeniem ilości opakowań?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.
15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 w pozycji 388 produktu leczniczego Aminoven Infant 10% - roztwór aminokwasów do żywienia pozajelitowego niemowląt (wcześniaków i noworodków urodzonych w terminie) oraz małych dzieci, zawartość azotu 14,9 g/l, tauryna 0,4 g/l, osmolarność 885 mOsm/l, w opakowaniu 100ml?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 2 w pozycji 26 i 45 produktu leczniczego (odpowiednio KCl i NaCl 0,9%) w opakowaniach typu ampułka bezigłowa z końcówką luer lock pakowanych odpowiednio po 20 i po 50 sztuk, z przeliczeniem ilości opakowań? Ampułki w systemie bezigłowym zapobiegają przypadkowym zakłóceniom personelu i są zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 2 w pozycji 49 produktu leczniczego (Propofol 1%) w ampułkach?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

18. Czy Zamawiający w pakiecie 2 w pozycji 49 wymaga produktu leczniczego propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

19. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 2 pozycji 25, 26, 38, 45 i 49 co pozwoli na przystąpienie do nowego pakietu innym producentom i uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej ceny?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

20. Czy Zamawiający w pakiecie 13 pozycje 1, 2 wymaga opakowania stojącego z polietylenu z dwoma różnej wielkości portami zapewniającego szczelne połączenie ze wszystkimi rodzajami zestawów do infuzji tzn. jedno - i dwukanałowymi?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

21. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 15 w pozycji 21, 22 mannitolu 20% w butelce szklanej? Opakowanie szklane jest znacznie bezpieczniejsze w przypadku Mannitolu, gdyż jest całkowicie przezierne, co daje możliwość zauważenia i rozpuszczenia wszystkich skryształizowanych cząsteczek. W przypadku zgody prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie oferty większej ilości Wykonawcom i uzyskanie korzystniejszej ceny.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie.

22. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 15 w pozycji 26 produktu leczniczego Venolyte - płyn wieloelektrolitowy bez jonów Ca zawierający chlorków 110,0 mmol/l, sodu 137,0 mmol/l zbuforowany octanem? Pragniemy zauważyć, że zaferowany płyn nie różni się znacząco składem i wskazaniemi do zastosowania od płynu wymaganego przez Zamawiającego, a zgoda pozwoli na uzyskanie przez Zamawiającego konkurencyjnych cenowo ofert. W przypadku zgody prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie oferty większej ilości Wykonawcom i konkurencyjnych cenowo ofert.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie.

23. Czy Zamawiający w pakiecie 17 pozycja 5 miał na myśli płyn wieloelektrolitowy spełniający najnowsze Polskie Wytyczne Okołooperacyjnego Leczenia Płynami opracowane w ramach prac Sekcji Płynoterapii i Hemostazy Polskiego Towarzystwa Anestezjologii i Intensywnej Terapii, według których należy: stosować zbilansowane roztwory krystaloidów zawierające w swoim składzie wszystkie jony w stosunku zbliżonym do zawartości w osoczu (zawartość jonu chloru poniżej 110mEq/l) oraz osmolarności w granicach 280-295mosm/l?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

24. Czy Zamawiający w pakiecie 17 pozycja 9 wymaga produkt leczniczego takiego jak Volulyte 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.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 worków Freeflex 500ml?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

25. Czy Zamawiający w pakiecie 17 w pozycjach 1-8 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.
26. 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?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.
27. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości.
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.
28. Czy Zamawiający w zadaniu nr 2 poz nr 13 (BUPIWACAINA spinal 0,5% HEAVY inj.4ml x 5amp. wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
29. 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 wyraża zgodę na dopisanie zdania: „Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu będą dostarczane na każde żądanie Zamawiającego”.
30. 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 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: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.
31. 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.
32. Prosimy o wykreślenie zapisu §5 ust. 5 projektu umowy ograniczającego Wykonawcy bezwarunkową możliwość naliczenia odsetek za zwłokę w przypadku opóźnień płatności za dostarczone produkty.
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

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), 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