

SZPITAL WOJEWÓDZKI
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego
Al. Piłsudskiego 11, 18 – 404 Łomża
DZIAŁ ZAOPATRZENIA TRANSPORTU I MAGAZYNÓW
NIP 718-16-89-321 REGON 450665024
tel. 86 47 33 610 fax 86 47 33 210 tel. centr. 86 47 33 900 wew. **314**
e – mail: przetargi@szpital-lomza.pl www.szpital-lomza.pl

ZT-SZP-226/01/24p/2016

..~~30~~..01.2017 r.

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy: przetargu nieograniczonego **na: ZAKUP I DOSTAWĘ LEKÓW, MATERIAŁÓW OPATRUNKOWYCH W TYM SPECJALISTYCZNYCH, GAZÓW MEDYCZNYCH ORAZ WYROBÓW MEDYCZNYCH DLA SZPITALA WOJEWÓDZKIEGO W ŁOMŻY I SZPITALA OGÓLNEGO W KOLNIE.**

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z .2015 r. poz. 2164) Szpital Wojewódzki w Łomży przesyła treść zapytań dotyczących zapisów Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia wraz z wyjaśnieniami.

W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania, jak poniżej:

1. Dotyczy: Pakiet 4, ilość pozycji 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość 10ml) zgodna z Rekomendacją obsługi portu dożylnego stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych do przepłukiwania dostępu naczyniowego zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzkrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Nr kat.: 38553. Opakowanie zawiera pojedynczo pakowane ampułko-strzykawki w ilości 100 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

Ad.1

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Dotyczy: Pakiet 4, ilość pozycji 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml (objętość 5ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzkrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki Citra-Flow™ i Praxiject™ w ilości 75 sztuk. Nr kat.: 3255.

Ad.2

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3. Dotyczy: Pakiet 5, ilość pozycji 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 30% w postaci ampułko-strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (łączna objętość 6ml) o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego w hemodializie zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Objętość ampułko-strzykawki zapewnia wypełnienie każdej długości kanału cewnika. Nr kat.: 38243-1. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki w ilości 100 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

Ad.3

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych wymagań określonych w SIWZ.

4. Dotyczy: Pakiet 5, ilość pozycji 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 30% x 3ml (objętość 5ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki Citra-Flow™ i Praxiject™ w ilości 75 blistrów. Nr kat.: 3225.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 1ml cytrynianu sodu w stężeniu 30% ze względu na większą łączną objętość ampułko-strzykawk, która wynosi 6ml.

Ad.4

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

5. Dotyczy: Pakiet 57

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 57 preparatu o nazwie, Octagam 10% jako leku równoważnego.

Opiaramy się na fakcie, że preparat Octagam 10% był dostarczany do Szpitala Wojewódzkiego w Łomży, przez okres lat 2012 – 2013. W czasie tym ze strony użytkowników nie stwierdzono żadnych uwag, co do efektywności oraz ilości efektów niepożądanych preparatu.

Dopuszczenie Octagamu 10% umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a także doprowadzi do uzyskania przez Zamawiającego w ramach prowadzonego postępowania produktu, który odpowiada jego potrzebom, przy zachowaniu zasady zachowania uczciwej konferencji.

Ad 5

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych wymagań określonych w SIWZ.

6. Dotyczy: Pakiet 57:

Czy z punktu widzenia zoptymalizowania potrzeb Zamawiającego oraz ze względu na fakt, że te same dawki IVIG można przetaczać w różnym czasie, pragniemy zapytać czy oferowana ma posiadać wysoką prędkość infuzji ma poziomie, co najmniej 7 ml/kg m c/h we wszystkich wskazaniach rejestracyjnych.

Ad.6

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

7. Dotyczy: Pakiet 57:

Przy konieczności podania preparatu immunoglobuliny dzieciom do 2 roku życia zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający wymaga, aby immunoglobulina dożylna była wolna od alkoholi wielowodorotlenowych.

Ad 7

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby immunoglobulina dożylna była wolna od alkoholi wielowodorotlenowych.

8. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust.1 /in fine/ Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §2 ust.3 i §4 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Ad 8

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

9. Do treści §3 ust.3 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z 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."

Ad.9

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

10.Do treści §5 ust.1 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §5 ust.1 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Ad. 10

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

11.Czy w przypadku gdy wady określone w protokole reklamacyjnym będą na tyle istotne, że będą uniemożliwiały stosowanie i używanie dostarczonego towaru i braku możliwości dostarczenia zamiennika preparatu 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 poniesienia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §6 ust.7 ppkt 5), 8) projektu umowy)?

Ad 11

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

12 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 rażąco startą dla Wyko-

nawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §6 ust.7 ppkt e) i h) projektu umowy)?

Ad.12

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §7 ust.1 pkt a) poprzez zapis o naliczaniu ewentualnych kar za opóźnienie dostawy w wysokości nie większej niż 1% wartości niedostarczonego przedmiotu zamówienia za każdy dzień zwłoki?

Ad.13

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §7 ust.1 pkt b) poprzez zapis o naliczaniu ewentualnych kar za opóźnienie dostawy w wysokości nie większej niż 2% wartości niedostarczonego przedmiotu zamówienia podlegającego reklamacji za każdy dzień zwłoki?

Ad 14

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

15. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 18 poz.1 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Pancreatinum 25000 *20 kaps , której skład to:

1 kapsułka (z minitabletkami odpornymi na działanie soku żołądkowego) zawiera pankreatynę wieprzową o aktywności enzymatycznej:

lipazy 10 000 j. Ph. Eur.

amylazy 9 000 j. Ph. Eur.

proteaz 500 j. Ph. Eur.?

Ad 15

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

16. Dotyczy Pakietu 38 :

Prosimy o dopuszczenie równoważnego preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci jak podano w SIWZ, przeznaczonego do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającego w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* oraz *Lactobacillus helveticus* (analog *L. acidophilus*, gatunek stosowany również w produkcie oryginalnym) w takim samym stosunku ilościowym jak w produkcie wymienionym w SIWZ i w identycznym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 60 kapsulek – po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań.

Ad.16

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych wymagań określonych w SIWZ.

17. Dotyczy Pakietu 39 :

Prosimy o dopuszczenie jako zamiennika preparatu probiotycznego o nazwie LactoDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w postaci kapsulek, przeznaczonego do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającego w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG* w aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kapsulek – po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań.

Ad. 17

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych wymagań określonych w SIWZ.

18. Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym ZT-SZP-226/01/24p/2016, w pakiecie (zadaniu) Pakiet 38, w pozycji 1 oraz w pakiecie (zadaniu) Pakiet 39, w pozycji 1 dotyczących „Liofilizowane bakterie szczepu *Lactobacillus acidophilus* i *Lactobacillus rhamnosus/Lacidofil/Lactobacillus rhamnosus/Lacid /prosz.*” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsułek – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

Ad. 18

Zamawiający wyraża zgodę.

19. Dotyczy pakietu nr 1, pozycje nr 1, 2 oraz 3

Czy zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 4 h (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Cisplatinum konc.d/sporz.rozt.d/inf

Dotyczy pakietu nr 1, pozycje nr 1, 2 oraz 3

Czy zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność stworzeniu roztworu wynosi, co najmniej 36 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Cisplatinum konc.d/sporz.rozt.d/inf

Ad.19

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza produkt leczniczy, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 4 h, a stabilność roztworu wynosi, co najmniej 36 godzin.

Z-ca DYREKTORA
ds. Lecznictwa
SZPITALA WOJEWÓDZKIEGO
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży

lek. med. Hanna Majewska-Dąbrowska

