

Oleśnica, 17.12.2018r.

Powiatowy Zespół Szpitali w Oleśnicy na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2015 poz. 2164), w związku z zapytaniem do przetargu nieograniczonego na "Dostawy leków różnych II" Nr sprawy PZS/PN/27/2018 (ogłoszenie ukazało się w BZP nr: 661102-N-2018 dnia 12.12.2018.,

ODPOWIEDZI

1. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 3 pozycja 98, 99 (Metamizolum natricum inj.1 g / 2 ml x 5 amp.....) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, *Tramadol hydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPl produktu?
ODP. Wymaga.
2. Czy w zadaniu Nr 1 poz. 5 i 6 (Budesonid (można podać z Berodual) 0,5mg/ml - 2ml x 20 poj. / BUDIXON NEB 0,5MG/ML *20 POJ.2 ML.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?
ODP. Wymaga.
3. Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz. 5 i 6 (Budesonid (można podać z Berodual) 0,5mg/ml - 2ml x 20 poj. / BUDIXON NEB 0,5MG/ML *20 POJ.2 ML.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?
ODP. Wyrażam zgodę.
4. Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz. 5 i 6 (Budesonid (można podać z Berodual) 0,5mg/ml - 2ml x 20 poj. / BUDIXON NEB 0,5MG/ML *20 POJ.2 ML.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?
ODP. NIE.
5. Czy w zadaniu Nr 1 poz. 5 i 6 (Budesonid (można podać z Berodual) 0,5mg/ml - 2ml x 20 poj. / BUDIXON NEB 0,5MG/ML *20 POJ.2 ML.) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?
ODP. NIE.
6. Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz. 5 i 6 (Budesonid (można podać z Berodual) 0,5mg/ml - 2ml x 20poj. / BUDIXON NEB 0,5MG/ML *20 POJ.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?
ODP. TAK.

Dyrekcja:
ul. Armii Krajowej 1,
56-400 Oleśnica,
tel. 071 7767427
fax 071 7767307

Szpital w Oleśnicy:
ul. Armii Krajowej 1,
56-400 Oleśnica
tel. centr. 071 7767300
071 7767412

Szpital w Sycowie:
ul. Oleśnicka 25,
56-500 Syców,
tel. centr. 062 7852031

Pogotowie Ratunkowe:
ul. Ludwikowska 10,
56-400 Oleśnica,
tel. 071 3142899

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?
ODP. Przewiduje wyrażenie zgody w przypadkach indywidualnych(tj. przy pytaniu dot. konkretnego leku)
8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki?
ODP. Przewiduje wyrażenie zgody w przypadkach indywidualnych(tj. przy pytaniu dot. konkretnego leku)
9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?
ODP. Przewiduje wyrażenie zgody w przypadkach indywidualnych(tj. przy pytaniu dot. konkretnego leku)
10. Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?
ODP. Tylko jeżeli ilości są przeliczane i ostatecznie dają taką ilość jak w SIWZ lub przy przeliczonej ilości opakowań w zaokrągleniu w górę.
11. Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?
ODP. Proszę podać ostatnią cenę i informację pod pakietem o zaprzestaniu produkcji leku.
12. Czy Zamawiający w Zadaniu 3 – Pakiet nr 3, poz. Nr 32 (Bupivakaine 0,5% 0,1g 20ml x 5 FIOŁ / Bupivacainum 0,5 % 20ml x 5 fiolek **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?**
Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)
ODP. NIE BLISTRY

13. **Zadanie 3, pozycja 89** Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-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 ampułko-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 ampułko-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 ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływowi krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.
- ODP. Zgodnie z SIWZ**

14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 89 z Zadania nr 3 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.
- ODP. Nie wyrażam zgody**

15. **Zadanie 3 pakiet 3 pozycja 89** 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?
- ODP. Zgodnie z SIWZ**

16. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?
- ODP. Zgodnie z SIWZ**

17. **Zadanie nr 5.** Jakiej ilość wymaga Zamawiający w pozycji 21 ?

ODP. 10.

18. 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?

ODP. Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

19. 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?

ODP. TAK.

20. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

ODP. Pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

21. 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:

Tabletkę na tabletkę powlekaną i odwrotnie

Kapsułkę na kapsułkę miękką i odwrotnie

Kapsułkę na kapsułką twardą i odwrotnie

Tabletkę na drażetkę i odwrotnie

Tabletkę na kapsułkę i odwrotnie

Ampułkę na fiolkę i odwrotnie

Ampułkę na ampułko-strzykawkę i odwrotnie

Fiolkę na ampułko- strzykawkę i odwrotnie

Fiolkę/Ampułkę na butelkę i odwrotnie

ODP. Przewiduje wyrażenie zgody w przypadkach indywidualnych(tj. przy pytaniu dot. konkretnego leku)

Dyrekcja:
ul. Armii Krajowej 1,
56-400 Oleśnica,
tel. 071 7767427
fax 071 7767307

Szpital w Oleśnicy:
ul. Armii Krajowej 1,
56-400 Oleśnica
tel. centr. 071 7767300
071 7767412

Szpital w Sycowie:
ul. Oleśnicka 25,
56-500 Syców,
tel. centr. 062 7852031

Pogotowie Ratunkowe:
ul. Ludwikowska 10,
56-400 Oleśnica,
tel. 071 3142899

22. Czy Zamawiający w **Zadaniu nr 2** dopuści preparat Sevoflurane Baxter 250 ml w odpornej na uszkodzenia mechaniczne butelce aluminiowej, ze zintegrowanym systemem bez dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem, zamkniętym systemem napełniania wraz z użyczonymi / wydzierżawionymi parownikami w ilości wymaganej przez Zamawiającego ? Zamawiający poprzez opis przedmiotu zamówienia: „, SOJOURN” wskazuje tylko na jednego producenta , co narusza zasady uczciwej konkurencji. **W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe pytanie prosimy o uzasadnienie merytoryczne (inne niż: zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ)** .Obecne określenie przedmiotu zamówienia nie daje możliwości zastosowania leków równoważnych, co stanowi o naruszeniu generalnych zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, nałożonym na Zamawiającego poprzez art. 7 ust.1 Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 roku, który obowiązuje Zamawiającego do przeprowadzenia postępowania o udzieleniu zamówienia w oparciu o te właśnie zasady. Opis przedmiotu zamówienia dokonany przez Zamawiającego w przywołanym wyżej pakiecie narusza także art. 29 ust. 2, który nakazuje by nie opisywać go w taki sposób, który ograniczałby uczciwą konkurencję.

ODP.DOPUSZCZAM.

23. Czy z uwagi na bezpieczeństwo personelu w **Zadaniu 2 (Sojourn)** Zamawiający wyklucza preparat, który w zapisach CHPL (charakterystyka produktu leczniczego) posiada zapis „Należy używać tylko butelki bez ostrego zapachu płynu.”, a zatem konieczna jest sensoryczna (węchowa) ocena zdatności do użycia i jest opakowany w butelkę szklaną ?

ODP. DOPUSZCZAM.

24. Czy Zamawiający w **Zadaniu 2 (Sojourn)** wymaga dostarczenia produktu, który nie posiada specjalnie określonych środków ostrożności dotyczących przechowywania (CHPL), szczególnie dotyczących temperatury poniżej 25 stopni C ?”

ODP. DOPUSZCZAM.

**Dyrektor
Powiatowego Zespołu Szpitali
w Oleśnicy
Kamil Dybízbański**

Dyrekcja:
ul. Armii Krajowej 1,
56-400 Oleśnica,
tel. 071 7767427
fax 071 7767307

Szpital w Oleśnicy:
ul. Armii Krajowej 1,
56-400 Oleśnica
tel. centr. 071 7767300
071 7767412

Szpital w Sycowie:
ul. Oleśnicka 25,
56-500 Syców,
tel. centr. 062 7852031

Pogotowie Ratunkowe:
ul. Ludwikowska 10,
56-400 Oleśnica,
tel. 071 3142899