

Oleśnica, 19.09.2016r.

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 zapytaniami do przetargu nieograniczonego na **"Dostawy leków II"** Nr sprawy PZS/PN/14/2016 (ogłoszenie ukazało się w BZP nr: 308073-2016 dnia 13.09.2016r.)

ODPOWIEDZI

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?
Odp.: Należy podać konkretne pozycje
2. Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiołki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?
Odp.: Należy podać konkretne pozycje
3. Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.
Odp.: Tak
4. Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.
Odp.: Tak
5. 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; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?
Odp.: podać pełne ilości opakowań zaokrąglając w górę
6. Czy w Pakiecie 1, pozycja 430, Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Bebilon 1 90 ml? Pozwoli to na złożenie oferty korzystniejszej cenowo.
Odp.: Nie
7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 1, pozycji 504, 519, 520? Pozwoli to na przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów i złożenie oferty korzystniejszej cenowo.
Odp.: Nie
8. Czy w Pakiecie 1, pozycja 347, Zamawiający dopuści wycenę preparatu Hepatanol forte * 40 tabl? Pozwoli to na złożenie oferty korzystniejszej cenowo.
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

9. Wskazane w **pozycji 430** mleko NAN PRO 90ml dostępne jest w opakowaniach 90mlx32szt. W związku z powyższym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 24 pełnych opakowań NAN PRO 90mlx32szt?
Odp.: Tak
10. Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 pozycja 8 dopuści wycenę leku Dobutamina x1 fiol z odpowiednim przeliczeniem opakowań?
Odp.: Tak
11. Czy Zamawiający w pakiecie 3 poz. 15, 16 z uwagi na istotne korzyści ekonomiczne dopuści wycenę leku pakowanego x56 tabl. dojelitowe ?
Odp.: Tak
12. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycja 65, Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym ?
Odp.: Tak
13. Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam, w pakiecie 1 pozycja 314, 315 i 316, posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?
Odp.: Tak
14. Czy zamawiający, w pakiecie 1 pozycja 314, 315 i 316, wymaga aby Midazolam zgodnie z ChPl miał możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywał stabilności przez 24h w temp. 25°C?
Odp.: Tak
15. Dotyczy za. 1 poz. 266,267
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 1 poz. 266,267 produktu równoważnego <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM + HYDROXYBENZOESAN METYLU + HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g+0,25g+0,06g+0,025g / 100 ml> w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6 ml (7g) w poz. 266 oraz 11 ml (13g) w poz. 267?
Odp.: zgodnie z SIWZ
16. Zapytania do pakietu 1 poz. 190
Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?
Odp.: dopuszczam
17. Zapytania do pakietu 1 poz. 190
Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?
Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.
Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634
Odp.: dopuszczam
18. Dot. pak. 1 poz. 1, 31, 32, 33, 58, 59, 88, 89, 90, 91, 94, 101, 109, 133, 138, 151, 154, 155, 171, 212, 213, 222, 226, 249, 250, 256, 281, 291, 309, 310, 311, 317, 335, 336, 349, 374, 375, 381, 452, 453, 454, 455,

457, 460, 461, 465, 466, 467, 475, 485, 512, 521, 522, 534, 550, 551, 555. Czy Zamawiający w w/w pozycjach dopuści tabletki powlekane? Tylko taka postać jest obecnie dostępna na rynku.

Odp.: dopuszczam

19. Dot. pak. 2 poz. 22, 23, 34, 43, 54, 56, 57. Czy Zamawiający w w/w pozycjach dopuści tabletki powlekane? Tylko taka postać jest obecnie dostępna na rynku.

Odp.: dopuszczam

20. Dot. pak. 1 poz. 2, 80 oraz 108. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 100 ml. Tylko takie opakowanie jest obecnie dostępne na rynku.

Odp.: dopuszczam

21. Dot. pak. 1 poz. 9. Czy Zamawiający w w/w pozycji dopuści preparat human albumin 50 ml w ilości 3 opakowania? Pozwoli to na złożenie korzystniejszej cenowo oferty.

Odp.: zgodnie z SIWZ

22. Dot. pak. 1 poz. 37, 246, 248. Czy Zamawiający w w/w pozycji dopuści tabletki? Tylko taka postać jest obecnie dostępna na rynku.

Odp.: dopuszczam

23. Dot. pak. 1 poz. 344, 345. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga w w/w pozycji tabletek powlekanych czy tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej?

Odp.: tabletek powlekanych

24. Dot. pak. 1 poz. 49, 63, 64, 78. Czy Zamawiający w w/w pozycjach dopuści preparat w postaci ampułki? Inna postać nie jest obecnie dostępna na rynku.

Odp.: dopuszczam

25. Dot. pak. 1 poz. 76, 77, 136, 140, 173, 175. Czy Zamawiający w w/w pozycjach dopuści tabletki o przedłużonym uwalnianiu? Tylko taka postać jest obecnie dostępna na rynku.

Odp.: dopuszczam

26. Dot. pak. 1 poz. 79, 102, 103, 179 oraz pak. 2 poz. 27, 44. Czy Zamawiający w w/w pozycjach dopuści kapsułki?

Odp.: dopuszczam

27. Dot. pak. 1 poz. 92, 93. Czy Zamawiający w w/w pozycjach dopuści preparat w postaci fiołki? Tylko taka postać jest obecnie dostępna na rynku.

Odp.: dopuszczam

28. Dot. pak. 1 poz. 144. Czy Zamawiający w w/w pozycji dopuści tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu? Tylko taka postać jest obecnie dostępna na rynku.

Odp.: dopuszczam

29. Dot. pak. 1 poz. 145. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający w w/w pozycji wymaga tabletek o przedłużonym uwalnianiu czy zwykłych tabletek?

Odp.: tabl. o przedłużonym uwalnianiu

30. Dot. pak. 1 poz. 162. Czy Zamawiający w w/w pozycji wymaga tabletek do sporządzania roztworu?

Odp.: zgodnie z SIWZ

31. Dot. pak. 1 poz. 218, 279, 280. Czy Zamawiający w w/w pozycjach dopuści tabletki drażowane? Tylko taka postać jest obecnie dostępna na rynku.

Odp.: dopuszczam

32. Dot. pak. 1 poz. 227. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu? Tylko taka postać jest obecnie dostępna na rynku.

Odp.: dopuszczam

33. Dot. pak. 1 poz. 341, 343. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji kapsułki dojelitowe twarde?
Odp.: zgodnie z SWIZ
34. Dot. pak. 1 poz. 353, 354. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji kapsułki dojelitowe? Innej postaci brak na rynku.
Odp.: zgodnie z SWIZ
35. Dot. pak. 1 poz. 365, 366. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci butelek?
Odp.: zgodnie z SIWZ
36. Dot. pak. 1 poz. 398. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu? Tylko taka postać jest obecnie dostępna rynku.
Odp.: dopuszczam
37. Dot. pak. 1 poz. 492. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci tabletek dojelitowych? Tylko taka postać jest obecnie dostępna na rynku.
Odp.: dopuszczam
38. Dot. pak. 1 poz. 538. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu? Tylko taka postać jest obecnie dostępna na rynku.
Odp.: dopuszczam
39. Dot. pak. 2 poz. 47. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci tabletki dojelitowej? Tylko taka postać jest obecnie dostępna na rynku.
Odp.: dopuszczam
40. Dot. pak. 3 poz. 8. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci fiolek – proszek do sporządzenia roztworu do infuzji?
Odp.: zgodnie z SIWZ
41. Czy Zamawiający w zadaniu 1 w pozycji 211 wyrazi zgodę na preparat Volulyte 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.c.130/0,38-0,45 w roztworze elektrolitów (Na, K, Mg, Cl, anion organiczny: octan) w opakowaniu worków 500ml?
Odp.: zgodnie z SIWZ

42. Dotyczy Pakietu 1 poz. 330, Wapno sodowane:

1)

Ponieważ niektóre parametry i niedostateczne właściwości wapna mogą działać szkodliwie na pacjenta oraz wpływać na niską wydajność użytkowania, prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wapno sodowane ma posiadać wysoką absorpcję dwutlenku węgla co najmniej 150 l CO₂/l kg wapna, twardość na optymalnym poziomie min. 99%, co daje pewność, że podczas transportu i przenoszenia nie powstanie więcej pyłu niż na poziomie 0,1-0,2%; ma nie zawierać wodorotlenku potasu (KOH) - przez co minimalizuje się ryzyko rozpadu anestetyków i pojawienia się tlenku węgla i komponentu A toksycznego dla ludzi i zwierząt - związki te mogą pojawić się tylko wtedy, gdy wapno jest przesuszone. Przez co zawartość wilgoci nie mniejsza niż 15%; może być stosowane z Sevofluranem, Desfluranem, Isofluranem, Enfluranem, Halothanem; wskaźnik zużycia (wapno zużyte zabarwia się na kolor fioletowy)?

Odp.: zgodnie z SIWZ

2)

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Wapno sodowane ma mieć postać białych nieregularnych granulek 2.5 – 5.0 mm (tzw. "D-profile")? Zróżnicowany odpowiedni kształt powoduje, że są wydajniejsze

w pochłanianiu CO₂ - ich kształt przekłada się na większą rzeczywistą powierzchnię biorącą udział w reakcji. Zwiększa to prędkość reakcji z CO₂, a w rezultacie zdolność absorpcji co najmniej 150 l CO₂/1 kg wapna.

Odp.: zgodnie z SIWZ

3)

Jako wieloletni dystrybutor wysokiej jakości wapna, mając na uwadze zasady uczciwej konkurencji jak i możliwość zaproponowania korzystnej cenowo oferty prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu nr 1 pozycji nr 330 i utworzenie z niej osobnej pozycji.

Odp.: Nie wyrażam zgody

Dotyczy SIWZ oraz wzoru umowy

1. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu w zakresie pakietu 1 pozycji 330 (wapno sodowane) posiadania zezwolenia głównego inspektoratu farmaceutycznego na prowadzenia sprzedaży/hurtowni Farmaceutyków. Wapno sodowane jest wyrobem medycznym nie lekiem, dlatego też niezasadne jest wymaganie posiadania ww. zezwolenia.

Odp.: nie wyrażam zgody

2. Prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu dostaw w zakresie pakietu 1 poz. 330 do 2 dni roboczych oraz o rezygnację z dostaw interwencyjnych. Przedmiot zamówienia w zakresie pakietu 1 poz. 330 nie jest lekiem i nie jest potrzebny do ratowania życia, w związku z czym można wcześniej przewidzieć potrzebę jego zamówienia.

Odp.: nie wyrażam zgody

3. Prosimy Zamawiającego o dodanie do §1 ust. 6 sformułowania: „(nie dotyczy przedmiotu zamówienia opisanego w poz. 605 oraz pakiecie 1 poz. 330)”. Przedmiotem zamówienia w pakiecie 1 pozycji 330 jest wapno sodowane będące wyrobem medycznym nie zaś lekiem.

Odp.: nie wyrażam zgody

4. Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie kar umownych za opóźnienie w dostawie zamówionej ilości partii towaru do 0,2% niezrealizowanej wartości zamówienia za każdy dzień opóźnienia.

Odp.: Nie wyrażam zgody

5. Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu §11 ust. 1 na następujący: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

Odp.: nie wyrażam zgody

p.o. Dyrektora
Powiatowego Zespołu Szpitali
w Oleśnicy
Kamil Dybizbański