



WSS/KG/ 560 /DOPKiZP/JNJ/ 175 /14

Tychy, 07.04.2014r.

**Wykonawcy ubiegający się
o udzielenie zamówienia**

**Dotyczy: odpowiedzi na zapytania w sprawie specyfikacji do przetargu nieograniczonego
na dostawę leków i materiałów aptecznych(nr sprawy: 11/14/ZP/PN)**

MEGREZ Sp. z o.o. z siedzibą w Tychach, zwana dalej Zamawiającym, w odpowiedzi na zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia skierowane przez Wykonawców wyjaśnia:

Pytanie 1

Czy Zamawiający wymaga, aby preparaty dopuszczone do przetargu w pakiecie nr 26 „cefuroxime” zawierające substancję czynną cefuroximum, miały wskazania dostosowane do ChPL preparatu referencyjnego, obejmujące:

- pozaszpitalne zapalenie płuc,
- zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli,
- Powikłane zakażenia dróg moczowych, w tym odmiedniczkowe zapalenie nerek
- Zakażenia tkanek miękkich: zapalenie skóry i tkanki podskórnej, róz oraz zakażenia ran
- Zakażenia w obrębie jamy brzusznej,
- Zapobieganie zakażeniom po operacjach w obrębie przewodu pokarmowego (również przełyku), ortopedycznych, układu sercowo-naczyniowego, ginekologicznych (również po cesarskim cięciu)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, aby preparat w pakiecie nr 26 miał w/w wskazania.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 1 pozycji nr 208 i 210 do oddzielnego pakietu jednocześnie ustalając wysokość wadium dla nowo utworzonego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie wyżej wymienionych pozycji z pakietu nr 1.

MEGREZ Sp. z o.o.

Ul. Edukacji 102, 43-100 Tychy, Tel. +48 32 32 55 171, fax. +48 32 32 55 284, e-mail: sekretariat@szpitalmegrez.pl, NIP 634 267 03 10, REGON 240872286, KRS 0000302837 MEGREZ Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością zarejestrowana w rejestrze przedsiębiorców w Krajowym Rejestrze Sądowym, Sąd Rejonowy w Katowicach, VIII Wydział Gospodarczy KRS, Kapitał zakładowy w wysokości 9 058 850,00 zł - w tym pokryty aportem do kwoty 7 658 850,00 zł

Pytanie 3

W związku z umieszczeniem w opisie przedmiotu zamówienia w pakiecie 35 poz. 1 i 2 oraz pakiecie 36 poz 1 nazw własnych testów paskowych do oznaczania stężenia glukozy we krwi, Wykonawca informuje że testy paskowe danej marki są dedykowane i kompatybilne wyłącznie z glukometrem tej samej marki, niemożliwe jest więc złożenie oferty konkurencyjnej w stosunku do pasków określonych marek, co faworyzowałoby konkretnych producentów pasków oraz ograniczało konkurencję asortymentową. Wykonawca prosi, aby Zamawiający w trosce o wybór jak najkorzystniejszej cenowo oferty, działając zgodnie z ustawą Pzp (art. 7 i 29) dopuścić do udziału w przetargu w w/w pakietach testy paskowe konkurencyjne (wraz z przekazaniem lub użyczeniem kompatybilnych glukometrów w formie określonej przez Zamawiającego), charakteryzujące się następującymi parametrami: zakres pomiaru 10-900mg/dl, możliwy rodzaj badanej próbki: krew kapilarna, żylna i tętnicza, czas pomiaru 5s, wielkość próbki 0,5ul, auto-coding, deklarowana dokładność pomiaru zgodna z wytycznymi PTB na rok 2013?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanych testów paskowych.

Pytanie 4

Czy Zamawiający w pakiecie nr 35, pozycja nr 1 i nr 2 oraz w pakiecie nr 36, pozycja nr 1 dopuści paski do glukometrów równoważne (nowocześniejsze i spełniające najnowsze standardy i zalecenie Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego) do zawartych w SIWZ.

paski do glukometru:

- które pakowane są po 50 sztuk,
- temperatura przechowywania pasków 4-40°C (najszerszy zakres na rynku glukometrów)
- możliwość pomiaru w mg/dl lub mmol/l,
- objętość krwi wynosi 0,7µl,
- z funkcją „Auto Coding”- przez co rozumiemy brak konieczności kodowania glukometru za pomocą kluczy, chipów kodujących i oraz bez potrzeby sprawdzania zgodności kodu na opakowaniu pasków i kodu na wyświetlaczu glukometru
- część paska testowego na zewnątrz, kapilara zassysająca na końcu (czubku) paska, z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta);
- kalibrowane do osocza,
- zakres pomiaru: dolna granica zakresu - ≤ 20mg/L; górna granica zakresu - ≤ 600 mg/dL
- pomiar metodą biosensoryczną,
- pasek testowy na zewnątrz z automatycznym wyrzutem (funkcja daje dodatkowe podniesienie bezpieczeństwa i higieny pracy – po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta),
- wykorzystany enzym na paskach, to Oksydaza Glukozowa (GOD),co daje maksymalną minimalizację zafałszowań pomiaru, spełniający normy i posiadający certyfikat ISO 15197 oraz
- 100% wyników mieści się w strefach A i B siatki błędów Clarke’a.

- glukometry mają zastosowanie do badania poziomu glukozy u dorosłych oraz badanie będzie mogło być wykonane z krwi włośniczkowej

Po wprowadzeniu nowych pasków i glukometrów producent zapewnia dostarczenie 70 szt glukometrów, szkolenie personelu oraz serwis.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanych pasków do glukometrów.

Pytanie 5

Czy Zamawiający w pakiecie 7 (pozycje 1-16, 21,22) wymaga zaoferowania stojącego opakowania płynów infuzyjnych wyposażonego w dwa korki i dwa porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga zaoferowania w pakiecie nr 7 stojącego opakowania płynów infuzyjnych wyposażonego w dwa korki i dwa porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem.

Pytanie 6

Jak należy postąpić w przypadku braku produkcji: Czy Zamawiający wydzieli wymienione poniżej pozycje z pakietów, czy należy danych pozycji nie wyceniać:

7 pozycja 14

8 pozycja 17

55 pozycja 1

Odpowiedź:

Zamawiający prosi o nie wykreślanie pozycji, dla których brak jest produkcji. Należy je wycenić i zaznaczyć pod pakietem, że podano cenę orientacyjną, w chwili obecnej brak/zakończenie/wstrzymanie produkcji.

Pytanie 7

Czy Zamawiający w pakiecie 8 pozycja 23 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego PROPOFOL 1%, emulsja do wstrzykiwań i infuzji 0,2g/20ml w ampułkach zawierającego emulsję MCT/LCT?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 8 Dotyczy § 4 ustęp 9 umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o obowiązku potwierdzania faxem zamówień „na ratunek” składanych telefonicznie? Wprowadzenie zapisu pozwoliłoby uniknąć nieporozumień co do ilości lub asortymentu.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na potwierdzenie faxem lub e-mailem zamówień „na ratunek” składanych telefonicznie.

Pytanie 9 Dotyczy § 5 ust. 2 umowy

W związku, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, Wykonawca prosi o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności i zaakceptowanie dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

Odpowiedź:

Zamawiający uwzględni sugestie dotyczące produktów do żywienia dojelitowego. Zamawiający akceptuje dostawę z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu do żywienia dojelitowego – niniejsza sugestia zostanie wprowadzona do umowy (§5 ust. 2).

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie § 4 ust. 8 umowy o zwrot "jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy, w sobotę lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie".

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na uzupełnienie §4 ust. 8 o wyżej przedstawiony zwrot z wyjątkiem zamówień „na ratunek”

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający w § 7 ustęp 2 punkt c umowy, wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej w §7 ustęp 2 punkt c - wartość niezrealizowanej części umowy.

Pytanie nr 12 dotyczy pakietu nr 15

1. Czy zamawiający w celu obniżenia kosztów leczenia wymaga produktu CitraLock™ w stężeniach 4%, 30%, 46,7%?
2. Czy zamawiający dopuszcza produkt CitraLock™ w formie fiolek 5ml i ampułkostrzykawki 2,5ml?
3. Czy zamawiający dopuszcza zastosowanie produktu CitraLock™ u pacjentów dializowanych?
4. Czy zamawiający dopuszcza produkt CitraLock™ u pacjentów w żywieniu pozajelitowym?
5. Czy zamawiający dopuszcza produkt CitraLock™ w celu ochrony pacjentów z portami oraz innymi dostępnymi naczyniowymi?
6. Czy zamawiający dopuszcza produkt CitraLock™ w oparciu o zalety kliniczne:
 - Działanie przeciwzakrzepowe
 - Bezpieczeństwo
 - Oszczędność czasu
 - Unikanie krwawień związanych z heparyną

- Lepsze rezultaty w wymianie cewnika
- Niższe zużycie i koszty zastosowania tPA
- Poprawa niezawodności testów INR1 (czas protrombinowy czas/międzynarodowy współczynnik znormalizowany)
- Zmniejszenie liczby przypadków hospitalizacji
- Bezpieczeństwo w przypadku Trombocytopenii (Pacjenci HIT)
- Efektywny cenowo

7. Czy zamawiający dopuszcza produkt CitraLock™ w stężeniu 4%, 30% oraz 46,6% gdzie nie znane są żadne działania uboczne przy stosowaniu tego roztworu jako roztworu do zabezpieczenia cewnika, portu oraz innego dostępu naczyniowego?

Odpowiedź:

Pakiet nr 15 zawiera 54 pozycje a Wykonawca nie wskazał, której pozycji/produktu dotyczą powyższe pytania.

Pytanie nr 13 Dot. pakietu 1 poz 292

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 292 (Oxytocin) produkt Oxytocin amp 5j m 1ml w opakowaniu po 5 ampułek?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 14 Dot. pakietu 1 poz 292

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 1 pozycja 292 (Oxytocin) zaoferowania produktu z zarejestrowanym wskazaniami w:

- Indukcji i stymulacji porodu
- Kontroli krwawienia poporodowego i atonii macicy
- Leczeniu wspomagającym niepełnego lub dokonanego poronienia
- Diagnostyce: do oceny płodowo-łożyskowej wydolności oddechowej w ciążach wysokiego ryzyka (test oksytocynowy)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, aby produkt w pakiecie nr 1 poz. 292 miał w/w wskazania w rejestracji.

Pytanie nr 15 Dotyczy Pakietu 1 - pozycja nr 61,82,108,200,387,388

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **pakietu nr 1** preparatów leczniczych poz.: **61,82,108,200,387,388?**

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji z pakietu nr 1.

Pytanie nr 16 dotyczącym pakietu nr 12:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych wielkościach opakowań tj. - pozycja 7 w opakowaniach x 60 tabl. zamiast x 30?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na inne ilości w opakowaniach (pakiet nr 12 poz. 7) z odpowiednim przeliczeniem ilości sztuk .

Pytanie nr 17

Wykonawca prosi o określenie jak należy prawidłowo przeliczyć zamawiane ilości jeżeli otrzymujemy wielkości ułamkowe: zaokrągląć do pełnych opakowań czy też zachować dwa miejsca po przecinku?

Odpowiedź:

Po przeliczeniu opakowań należy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań.

Pytanie nr 18 dotyczy Pakietu nr 1, poz. 376, 377

Czy Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia zawierał substancje pomocnicze stabilizujące lek: EDTA (edetynian sodu) i kwas cytrynowy w celu uniknięcia rozkładu substancji czynnej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w substancje pomocnicze.

Pytanie nr 19 dotyczy Pakietu nr 1, poz. 376, 377

Czy Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia był przebadany pod względem trwałości chemicznej i fizycznej, która potwierdza, że roztwór można przechowywać w temperaturze 25° C do 24 godzin i do 48 godzin w lodówce w temperaturze 2-8°C?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga w/w możliwości przechowywania produktu.

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 25 pozycji nr 15 (Linezolid 2 mg/ml inj. i.v. 300 ml x 10 work) tworząc odrębny pakiet nr 25A, jednocześnie ustanawiając kwotę wadium dla nowo powstałego pakietu. Jednocześnie Wykonawca zwraca uwagę, że chciałby zaproponować opakowanie Linzenolidu x 1 worek w przeciwieństwie do preparatu dostępnego obecnie na rynku pakowanego x 10 worków.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji nr 15 z pakietu nr 25.

Opis produktu – zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 21

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?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów **w pakiecie nr 1** – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie.

Pytanie nr 22

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 fiolki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

Odpowiedź:

Można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiolki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania – **dotyczy tylko pakietu nr 1.**

Pytanie nr 23

Prosimy określić jak należy przeliczyć zamawiane ilości jeżeli oferujemy inne wielkości opakowań i otrzymujemy liczby ułamkowe; zaokrąglić do pełnych opakowań czy zachować dwa miejsca po przecinku?

Odpowiedź:

Przy przeliczeniu ilości należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

PREZES ZARZĄDU
Mariola Szulc

WICEPREZES ZARZĄDU
Krzysztof Leki