



WSS/KG/ 448 /DOPKiZP/JNJ/ 100 /16

Tychy, dn. 14.03.2016r.

**Wykonawcy ubiegający się
o udzielenie zamówienia**

Dotyczy: odpowiedzi na zapytania w sprawie specyfikacji do przetargu nieograniczonego na dostawę leków i materiałów aptecznych (nr sprawy: 9/16/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 nr 1

Czy w pakiecie nr 46 poz. 1 (Sewofluran 205 ml – 65 butelek) Zamawiający wymaga sevofluranu pasującego do parowników będących na wyposażeniu szpitala, za szczelnym bezpośrednim systemem napełniania parowników, bez dodatkowo nakręcanego elementu (klucza) łączącego butelkę z parownikiem?

Odpowiedź:

Zamawiający posiada parowniki PENLON (producent) typu Delta i wobec powyższego oczekuje leku Sewofluran 205 ml pasującego do nich.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie dla pakietu nr 35, zapisów projektu umowy - par. 4, pkt. 10 oraz pkt. 14 – dotyczących terminu dostaw „na ratunek”, z uwagi na fakt, że paski do glukometru nie są produktami dostarczonymi na ratunek?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułkostrzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci preparatów tylko w Pakiecie nr 1 z wyjątkiem pozycji 132, 212-218, 230-231, 245, 247-248, 276, 278, 370, 423.

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 Katowice – Wschód w Katowicach, VIII Wydział Gospodarczy KRS, Kapitał zakładowy w wysokości 17 848 850,00 zł - w tym pokryty aportem do kwoty 7 658 850,00 zł



Pytanie nr 4

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?

Odpowiedź:

Patrz odpowiedź na pytanie nr 3.

Pytanie nr 5

Wykonawca zwraca się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zakończenia produkcji danego preparatu:

- Czy należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji;
- Czy należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji;

Odpowiedź:

W przypadku zakończenia produkcji należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji.

Pytanie nr 6

Wykonawca zwraca się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku braku lub wstrzymania produkcji danego preparatu:

- Czy należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji;
- Czy należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji;

Odpowiedź:

W przypadku lub wstrzymania produkcji danego preparatu należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o braku lub wstrzymaniu danego leku.

Pytanie nr 7

Wykonawca prosi 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).

Odpowiedź:

Sposób przeliczenia został określony pod pakietem nr 1 w formularzu asortymentowo-cenowym (zał. nr 1 do SIWZ).

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający, mając na względzie zasady polskiego jak i europejskiego systemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania 9/16/ZP/PN pakiet 41 pozycja 1 termin składania ofert: 08.04.2016 *produkt* Cytrynian sodu™(1000 ml roztworu zawiera: cytrynian sodu bezwodny 132,1 g – cytrynian sodu jednowodny 10,36 g – woda do iniekcji wystarczająca na 1000 ml. Elektrolity (mmol/l): Na⁺ 1352 – Citrate³⁻ 500, stosowany w połączeniu z hemodializą (HD) lub ciągłą terapią nerkozastępczą (CRRT) do prowadzenia plazmaferezy, aferezy LDL jako sterylny i wolny od pirogenów antykoagulant do systemu pozaustrojowego.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SIWZ.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z pakietu 41 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji. Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, jak również wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyrazi zgody na wydzielenie pozycji nr 1 z pakietu nr 41.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający, mając na względzie zasady polskiego jak i europejskiego systemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania 9/16/ZP/PN pakiet 36 pozycja 1 termin składania ofert 06.04.2016 produkt *Citra-HF-Pre™ rozcieńczony roztwór substytucyjny stosowany w hemofiltracji w Pre-dylucji nie wymaga modyfikacji urządzenia CRRT przy jednoczesnym wydłużonym czasie stosowania hemofiltera który posiada prosty i bezpieczny protokół, rozcieńczony roztwór substytucyjny zawierający w swoim składzie cytrynian sodu i elektrolity (Na 139,9; K 3,0; Mg 0,5; Cl 104,0; Glukoza 5,0; Cytrynian sodu 13,3 mmol/l) w opakowaniu 5000ml dostosowany do różnych rodzajów połączeń (nakładka typu luer-lock, igła typu spike, igła) jako kompletną i skuteczną terapię która umożliwi mniejsze zużycie krwi i czynników antykoagulacyjnych?*

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SIWZ.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych ixell o parametrach opisanych poniżej w pakiecie nr 34, pozycja nr 1,2 oraz pakiet nr 35, pozycja nr 1?

- * rodzaj próbki krwi do badania: świeża krew włośniczkowa,
- * paski pakowane po 50 sztuk,
- * glukometr skalibrowany do osocza,
- * ważność pasków testowych po otwarciu fiolki 6 miesięcy,
- * paski oparte na działaniu enzymu Oksydaza Glukozowa (GOD), nieinterferującego min. z metforminą, galaktozą, maltozą, TG, paracetamolem, kwasem acetylosalicylowym, tetracykliną, amoksycyliną;
- * szeroki zakres pomiarowy 20-600mg/dl,
- * temperatura przechowywania pasków min. 4°C – min. 40°C,
- * warunki pracy glukometru 10 °C - 40°C
- * pasek testowy współpracujący z glukometrem z automatycznym wyrzutem paska po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta);
- * automatyczne kodowane (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)
- * zakres hematokrytu 20-60 %
- * czas pomiaru do 7 sekund
- * wielkość próbki krwi nie większa niż 0,7 µl
- * możliwość wykonania pomiaru z 6 alternatywnych miejsc badania (AST)
- * bateria litowa typ. CR2032 3V
- * przy wynikach większych i równych wartości 240 mg/dl pojawia się napis „ketone”, będący informacją i zarazem ostrzeżeniem dla personelu o możliwości wystąpienia u badanego pacjenta ciał ketonowych we krwi, taka informacja uruchamia dodatkowe procedury kontrolne, najpewniej

badanie laboratoryjne, której jest bardziej miarodajne niż użycie pasków do badan ciał ketonowych a których to Zamawiający nie wymaga w tym postępowaniu

* zapewniamy możliwość kontroli na 3 zakresach płynów kontrolnych – (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo- i hiperglikemii u pacjenta,

* ważność płynów kontrolnych po otwarciu opakowania 6 miesięcy

* paski będące na listach refundacyjnych NFZ i MZ

* posiada i spełnia normy ISO 15197:2013 dla dla proponowanych pasków , glukometrów i płynów kontrolnych

* paski dostarczane przez hurtownie medyczne, co zwiększa bezpieczeństwo dostawy w odpowiednich warunkach przechowywania pasków testowych.

Jeśli Zamawiający wyrazi zgodę prosimy o podanie zapotrzebowania ilości glukometrów, które będą w cenie pasków.

Po wprowadzeniu nowych pasków testowych i glukometrów producent zapewnia szkolenie personelu oraz pełny serwis uwzględniający płyny kontrolne w cenie pakietu przez cały czas trwania umowy.

Odpowiedź:

Pakiet nr 34 i Pakiet nr 35 - Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SIWZ.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1, w pozycji nr 196,198,388 możliwość zakupu preparatu **Multilac®** oraz **Multilac Baby**? Jeżeli tak, to prosimy o podanie ilości potrzebnych Zamawiającemu w przeliczeniu 1 op. a la 10 kap. z uwzględnieniem dawkowania **1 kapsułka na dobę** oraz 1 op. a la 10 saszetek z uwzględnieniem dawkowania **1 saszetka na dobę** W załączeniu specyfikacja produktu i jego najważniejsze cechy:

1. **Multilac® jest synbiotykiem** w kapsułkach (x 10 sztuk), nowoczesnym połączeniem probiotyku z prebiotykiem.
2. **Zawiera 9 żywych szczepów bakterii** oraz substancję odżywcze – oligofruktozę:
 - Lactobacillus helveticus
 - Lactococcus lactis
 - Bifidobacterium longum
 - Bifidobacterium breve
 - Lactobacillus rhamnosus
 - Streptococcus thermophilus
 - Bifidobacterium bifidum
 - Lactobacillus casei
 - Lactobacillus plantarum
3. **Jest stosowany 1 raz na dobę**, co ma korzystny wpływ ekonomiczny na koszt dziennej dawki terapeutycznej.
4. **Posiada unikalną technologię ochrony bakterii MURE®**, która zwiększa odporność bakterii na niskie pH soku żołądkowego, a tym samym zapewnia dotarcie żywych szczepów bakterii do jelit.
5. Każda kapsułka zawiera, aż **4,5 miliarda żywych szczepów bakterii**.
6. **Może być stosowany u pacjentów z alergią** ponieważ nie zawiera mleka, kazeiny oraz sztucznych barwników.
7. **Nie wymaga przechowywania w lodówce.**

Multilac® jest suplementem diety. Jego **właściwości zostały potwierdzone w badaniach** przeprowadzonych w Katedrze Fizjologii Człowieka Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SIWZ.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu paski testowe inne niż te wymienione w pakiecie nr 34 i 35, jeżeli Wykonawca zobowiąże się, że do oferowanych przez siebie pasków dostarczyć Zamawiającemu, na zasadach określonych przez Zamawiającego wymaganą ilość najnowocześniejszych obecnie glukometrów kompatybilnych z oferowanymi paskami, spełniających następujące parametry: autokodowanie, kapilara do automatycznego zasysania próbki krwi, metoda pomiaru biosensoryczna, zastosowany enzym GOD, możliwość alternatywnych miejsc nakłucia – dłoń, przedramię, standard ISO 15197:2013, o dokładności 95% indywidualnych wyników glukozy w zakresie ± 15 mg/dl przy stężeniu glukozy < 100 mg/dl i $\pm 15\%$ przy stężeniu glukozy ≥ 100 mg/dl, temperatura przechowywania pasków 4-30°C, temperatura wykonania pomiaru 10-40°C, ostrzeżenie ketonowe pow. 240 mg/dl, zakres wyników 20-600 mg/dl, zakres hematokrytu 20-60%, kalibracja do osocza krwi, pomiar z krwi kapilarnej, próbka krwi 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5 sekund, brak kontaktu krwi z glukometrem, pobieranie krwi przez zasysanie, pamięć 500 pomiarów, bezkontaktowy i automatyczny wyrzut paska, zasilanie z ogólnodostępnych baterii typu AAA, opakowania pasków po 50 szt., stabilne 3 miesiące po otwarciu opakowania?

Odpowiedź:

Pakiet nr 34 i Pakiet nr 35 - Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SIWZ.

Pytanie nr 14 dotyczy Pakietu nr 11

Czy wyrażą Państwo zgodę na przedstawienie oferty w pakiecie nr 11 na leki w innych wielkościach opakowań tj.:

- w pozycji 8 (Noliprel) w opakowaniach 90 tabl zamiast 30 tabl
- w pozycji 9 (Noliprel forte) w opakowaniach 90 tabl zamiast 30 tabl?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę wielkości opakowań.

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SIWZ.

Pytanie nr 15 dotyczy Pakietu nr 11

Wykonawca prosi o określenie 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:

Zamawiający nie wyraził zgody na zamianę wielkości opakowań w tym pakiecie.

Pytanie nr 16 dotyczy Pakietu nr 49, pozycja nr 1

Czy Zamawiający dopuści równoważny żel o pojemności 12 ml (12,36gram)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza żel o wyżej wymienionych pojemnościach.

Pytanie nr 17 dotyczy Pakietu nr 49, pozycja nr 2

Czy Zamawiający dopuści równoważny żel o pojemności 6 ml (6,18gram)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza żel o wyżej wymienionych pojemnościach.

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 37 poz. 1 i 2 (Meropenemum 1g i 500mg x 1 fiołka) **wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami**, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych lub podejrzewana jest o taki związek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza posiadanie w/w wskazania dla leku.

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 37 poz. 1 i 2 (Meropenemum 1g i 500mg x 1 fiołka) **wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę?**

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza taką trwałość roztworu po przygotowaniu.

Pytanie nr 20

Czy w pakiecie Nr 30 poz. 6 i 7 (Pulmicort 0,125 i 0,250 mg/ml x 2ml x 20 amp.) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza taką ewentualność.

Pytanie nr 21

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 30 poz. 6 i 7 (Pulmicort 0,125 mg/ml x 2ml 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?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 22

Czy **Zamawiający w pakiecie Nr 30 poz. 6 i 7 (Pulmicort 0,125 i 0,250 mg/ml x 2ml x 20 amp.) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?**

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga tego samego producenta.

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 26 poz. 13 (Beto ZK 50 mg x 28 tabl.) **wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasytolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?**

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza posiadanie w/w wskazania dla leku.

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 30 poz. 5 (Nexium 40 mg do infuzji x 10 fiole) **wymaga, aby preparatesomeprazol proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji (Esomeprazolum inj.) posiadał zarejestrowane wskazanie u dzieci młodzieży w wieku od 1 do 18 lat** do hamowania wydzielania żołądkowego, gdy podanie doustne jest niemożliwe, w sytuacjach takich choroba reflowowa przełyku(GERD)u pacjentów z reflowowym zapaleniem przełyku z nadżerkami i (lub) ciężkimi objawami reflowu ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, aby lek posiadał w/w wskazanie.

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający w par. 4.1. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający w par. 4.1. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej.

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający zrezygnuje ze wskazanego w par. 4.11 obowiązku telefonicznego powiadomienia o terminie dostawy? Zakłada się, że dostawy będą realizowane terminowo, zatem dodatkowe wskazywanie konkretnej daty dostawy nie jest konieczne.

Odpowiedź:

Zamawiający zrezygnuje z obowiązku telefonicznego powiadomienia o terminie dostawy.

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.12? Zakłada się, że dostawy będą realizowane terminowo, zatem dodatkowe wskazywanie konkretnej daty dostawy nie jest kluczowe.

Odpowiedź:

Zamawiający wykreśli zapis par. 4.12

Pytanie nr 28

Czy Zamawiający wydłuży termin załatwienia reklamacji wskazany w par. 5.3 z 3 do 5 dni roboczych? Załatwienie reklamacji w terminie krótszym jest w praktyce niemożliwe, z uwagi na konieczność analizy dokumentów przez firmę kurierską oraz służby magazynu farmaceutycznego.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wydłuży termin załatwienia reklamacji wskazany w par. 5.3 z 3 do 5 dni roboczych.

Pytanie nr 29

Czy Zamawiający wydłuży termin załatwienia reklamacji wskazany w par. 5.6 z 3 do 5 dni roboczych? Załatwienie reklamacji w terminie krótszym jest w praktyce niemożliwe, z uwagi na konieczność analizy dokumentów przez firmę kurierską oraz służby magazynu farmaceutycznego.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wydłuży termin załatwienia reklamacji wskazany w par. 5.6 z 3 do 5 dni roboczych.

Pytanie nr 30

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 7.2.c) z 10 % do wartości max 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmieni wartość kar umownych określonych w par. 7.2.c) wzoru umowy.

Pytanie nr 31

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 7.2.e) z 10 % do wartości max 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmieni wartość kar umownych określonych w par. 7.2.e) wzoru umowy.

Pytanie nr 32

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 1 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowany roztwór, zawierający 9 pierwiastków śladowych, Nutryelt, 10ml roztworu w ampułce, w opakowaniu po 10sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SIWZ.

Pytanie nr 33

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 17 dopuści produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Clinoleic 20%, 100ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SIWZ.

Pytanie nr 34

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 18 dopuści produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Clinoleic 20%, 250ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SIWZ.

Pytanie nr 35

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 19 dopuści produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Clinoleic 20%, 500ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SIWZ.

Pytanie nr 36

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 3 dopuści produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Clinimix N 17 G35E 1000ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SIWZ.

Pytanie nr 37

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 4 dopuści produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Clinimix N 17 G35E, 1500ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SIWZ.

Pytanie nr 38

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 23 dopuści produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Aminomel Nephro, 500 ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SIWZ.

Pytanie nr 39

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 22 produkt o takim samym zastosowaniu **klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimel N6-900E, 1500ml?**

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SIWZ.

Pytanie nr 40

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 20 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimel N4-550E, 1500ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SIWZ.

Pytanie nr 41

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 21 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimel N4-550E, 2000ml? **Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.**

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SIWZ.

Pytanie nr 42

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 33 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel Peri N4E, 1000ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SIWZ.

Pytanie nr 43

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 34 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel Peri N4E, 2000ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SIWZ.

Pytanie nr 44

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 31 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N9E, 1500ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SIWZ.

Pytanie nr 45

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 29 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N9, 1500ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SIWZ.

Pytanie nr 46

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 32 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N9E, 1000ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SIWZ.

Pytanie nr 47

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 35 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N7E, 2000ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SIWZ.

Pytanie nr 48

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 39 i 43 preparatu zawierającego 9 witamin rozpuszczalnych w wodzie i 3 witaminy rozpuszczalne w tłuszczach, Cernevit? Preparat jest w postaci liofilizatu, a witaminy rozpuszczalne w tłuszczach są umieszczone w micellach kwasu glikocholowego, Cernevit rozpuszcza się w wodzie do iniekcji, glukozie 5%, soli fizjologicznej, może więc być podawany pacjentom, którzy nie otrzymują tłuszczu w żywieniu pozajelitowym.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie i utworzenie jednej pozycji w osobnym pakiecie.

Ponadto zaoferowanie witamin w jednej ampułce będzie dla zamawiającego korzystne cenowo.**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SIWZ.

Pytanie nr 49

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 1 poz. 204 produktu leczniczego Levofloxacin Kabi 50 ml w bezpiecznym opakowaniu z polietylenu, które jest wyposażone w dwa samouszczelniające się porty, nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co zapewnia wysoki poziom bezpieczeństwa stosowania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza bezpieczne opakowanie z polietylenu.

Pytanie nr 50

Zamawiający w pakiecie 8 pozycja 25 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 nr 51

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 59 produktu leczniczego Levofloxacin Kabi 100 ml w bezpiecznym opakowaniu z polietylenu, które jest wyposażone w dwa samouszczelniające się porty, nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co zapewnia wysoki poziom bezpieczeństwa stosowania?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SIWZ.

Pytanie nr 52

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, prosimy Państwa 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 taki zapis w umowie.

Pytanie nr 53

Dotyczy § 7 ustęp 2 punkt c umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części pakietu? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części pakietu, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyrazi zgody na zmianę § 7 ustęp 2 punkt c wzoru umowy.

Pytanie nr 54 dotyczy pakietu nr 41 poz. 2

W związku z dostępnością na rynku zarówno bezwapniowego dializatu nie zawierającego fosforanów jak i z fizjologiczną zawartością fosforanów 1,25 mmol/l, czy Zamawiający będzie wymagał zaoferowania w ww. pozycji obu typów bezwapniowego dializatu dostarczonego w zależności od aktualnych potrzeb Zamawiającego? Dostęp do dializatu z fizjologiczną zawartością fosforanów pozwoli w znaczący sposób ograniczyć koszt terapii pacjenta dzięki uniknięciu konieczności wtórnej substytucji preparatu fosforanowego.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje obu typów dializatu.

Pytanie nr 55 dotyczy postanowień SIWZ rozdział VIII punkt 1

W związku z faktem przyjęcia przez Zamawiającego błędnej klasyfikacji przedmiotu zamówienia z pakietu nr 41 jako produktów leczniczych, prosimy o zmianę powyższej klasyfikacji na wyroby medyczne wraz ze zmianą oczekiwanych do złożenia dokumentów i oświadczeń.

Odpowiedź:

Zamawiający popełnił błąd. Pakiet nr 41 dotyczy wyrobów medycznych.

Wobec powyższego zmianie ulegają zapisy SIWZ w następujący sposób:

1. Rozdział VII pkt 1a): O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki określone w ustawie Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 roku (tekst jednolity: Dz. U. z 2015, poz. 2164, dalej ustawa Pzp) dotyczące: posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania – wykazując, że posiadają zezwolenie/koncesję na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub w przypadku producenta - zezwolenie na wytwarzanie produktu leczniczego zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001r. Prawo

- Farmaceutyczne (t.j Dz. U. z 2008r. Nr 45 poz.271 z późn. zm) – nie dotyczy Wykonawców, którzy składają ofertę na pakiet nr 20,34,35,39, 41, 49;
2. Rozdział VIII pkt. 1: Zamawiający oczekuje, iż oferowany przez Wykonawców przedmiot zamówienia tj.
- a) **produkty lecznicze (pakiet nr 1-19,21-33,36-38,40, 42-48, 50-60)** będą odpowiadać określonym normom zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45 poz. 271 z późn. zm.). Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty oświadczenie o posiadaniu pozwolenia na dopuszczenie do obrotu na rynku w Polsce na oferowany przedmiot zamówienia (Wpis do Rejestru Produktów Leczniczych Dopuszczonych do obrotu na terytorium RP), z zaznaczeniem że przedstawi je na każde wezwanie Zamawiającego – **załącznik nr 4a.**
 - b) **wyroby medyczne (pakiet nr 20,34,35,41, 49)** będą zgodne z ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010r. Nr 107 poz. 679 z późn. zm.). Wykonawca złoży wraz z ofertą oświadczenie o posiadaniu certyfikatów CE Notyfikowanej Jednostki Certyfikującej lub Deklaracji Zgodności wystawionej przez Producenta lub dokumenty równoważne, z zaznaczeniem że przedstawi je na każde wezwanie Zamawiającego - **załącznik nr 4b.**

Pytanie nr 56

Czy Zamawiający w pakiecie 46, wymaga nieodpłatnego użyczenia przez Wykonawcę parowników kompatybilnych z oferowanym preparatem wraz z nieodpłatnym serwisem /kalibracją tychże urządzeń w okresie trwania umowy przetargowej dokonywanej na koszt Wykonawcy? Jeśli tak prosimy o określenie ilości parowników

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga nieodpłatnego użyczenia przez Wykonawcę parowników ponieważ posiada już parowniki, patrz odpowiedź na pytanie nr 1.

Pytanie nr 57

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym 9/16/ZP/PN w pakiecie (zadaniu) Pakiet Nr 1 Formularz asortymentowo - cenowy, w pozycji 196 dotyczącej „Lacidofil x 60 kps.” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SIWZ.

Pytanie nr 58 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 196

W związku z umieszczeniem w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej probiotyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co jednakże ograniczyłoby konkurencję do wyrobu tegoż wytwórcy, uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia oferty w postaci równoważnego preparatu probiotycznego będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, tj. stanowiącym odpowiednik preparatu o nazwie własnej wymienionej w SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SIWZ.

W związku z powstałym błędem, odpowiedzią na pytanie nr 55 Zamawiający dokonuje poprawy w ogłoszeniu o zamówieniu, SIWZ oraz w oświadczeniach – załącznik nr 4a, 4b do SIWZ. Zmienione dokumenty dostępne są na stronie internetowej: www.bip.szpitalmegrez.pl.

PROKURENT
Dyrektor ds. Organizacyjno-Prawnych
Karolina Filipowska