



Warszawa, 16 sierpnia 2018 roku

A/ZP/SZP.251-34/18

WYJAŚNIENIA I ZMIANA TREŚCI SIWZ

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego znak A/ZP/SZP.251-34/18 na dostawę:

„Produktów leczniczych”

Pytanie nr 1 - dot. części nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 3 „Leki na import docelowy” pozycji nr 1 i utworzenie oddzielnego pakietu dla ww pozycji, jednocześnie ustanawiając kwotę wadium dla nowo powstałego pakietu?

Odpowiedź nr 1

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 2 - dot. części nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części nr 6 „Leki na import docelowy” pozycji nr 1 i utworzenie oddzielnego pakietu dla ww pozycji, jednocześnie ustanawiając kwotę wadium dla nowo powstałego pakietu? Obecne skonstruowanie formularza cenowego odnośnie części nr 6 znacznie ogranicza możliwość przystąpienia do postępowania większej liczby Wykonawców, z uwagi na fakt częstych, przejściowych braków ww pozycji oraz trudności w sprowadzeniu do kraju (przykładowo ostatnio wystąpił przejściowy brak dostępności produktu na przełomie 2017/2018 który trwał ok. 4 miesięcy)

Odpowiedź nr 2

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 74 pozycji nr 6,27,38,58 i 59? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności ofert i zaproponowanie Zamawiającemu korzystnych cen producenta.

Odpowiedź nr 3

Zamawiający w postępowaniu nie przewidział części nr 74.

Pytanie nr 4

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 zamieszczona 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)?

Odpowiedź nr 4

Zgodnie z SIWZ. Prosimy o zadawanie pytań dotyczących konkretnych pozycji.

Pytanie nr 5 - dot. części nr 1

Czy Zamawiający w pakiecie 1 zechce poprawić w formularzu cenowym numery Lp będące wynikiem pisarskiej omyłki.

Jest:

Powinno być:

14	Kalii chloridum
14	Loperamidi hydrochloridum
14	Metoprolol
14	Naloxoni hydrochloridum
14	Phytomenadionum
14	Propranololi hydrochloridum
19	Tropicamidum
20	Xylometazolini hydrochloridum

14	Kalii chloridum
15	Loperamidi hydrochloridum
16	Metoprolol
17	Naloxoni hydrochloridum
18	Phytomenadionum
19	Propranololi hydrochloridum
20	Tropicamidum
21	Xylometazolini hydrochloridum

Odpowiedź nr 5

Zamawiający wyraża zgodę na poprawienie omyłki pisarskiej we własnym zakresie na druku oferty.

Pytanie nr 6 - dot. części nr 8 poz. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie lub wydzielenie do osobnego pakietu poz. 9 z pakietu nr 8 (calcii gluconas 9mg/ml amp)? Produkcja leku została zakończona.

Odpowiedź nr 6

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 7 – dot. części nr 8 poz. 45

Czy Zamawiający w pakiecie 8 poz 45 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 1 szt w ilości 4000 szt?

Odpowiedź nr 7

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 8 - dot. części nr 8 poz. 46

Czy Zamawiający w pakiecie 8 poz 46 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 14 szt w ilości 800 opakowań?

Odpowiedź nr 8

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 9 - dot. części nr 9 i 11

Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 i 11 miał na myśli ten sam produkt? Opisy oraz ilości zamieszczone w obu pakietach są identyczne.

Odpowiedź nr 9

Zamawiający potwierdza, że doszło do omyłki w określeniu przedmiotu zamówienia. Zamawiający dokonał niezbędnych zmian treści SIWZ. Zmiany zostały zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 14 sierpnia 2018 r.

Pytanie nr 10 - dot. części nr 8 poz. 52

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Pakiecie 8 poz. 52 na zaferowanie leku Pangrol 25000 *20kaps (z minitabletkami odpornymi na działanie soku żołądkowego= tożsamymi z definicją kapsułki dojelitowej) i przeliczenie zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego? Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny na ten preparat

Odpowiedź nr 10

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 11 - dot. części nr 8 poz. 33

Biorąc pod uwagę skład bakterii probiotycznych podany w SIWZ oraz fakt, że na rynku występują wyłącznie preparaty złożone zawierające łącznie dwie bakterie probiotyczne Lactobacillus rhamnosus i Lactobacillus helveticus (nie Lactobacillus acidophilus), zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający dopuszcza produkt o nazwie będący dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus i Lactobacillus helveticus w identycznym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę.

Odpowiedź nr 11

Zamawiający dopuszcza preparat o składzie bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus i Lactobacillus helveticus. Jednocześnie Zamawiający dokonuje modyfikacji zapisu w tabeli asortymentowo – cenowej (Załącz. nr 2 do SIWZ) dla części 8 poz. 33 o następującej treści:

Lp.	Nazwa	Postać	Dawka	Opakowanie	Ilość
33	Lactobacillus helveticus, Lactobacillus rhamnosus	kaps.	2 mld CFU	60 kaps	160

Zmieniony dokument stanowi załącznik do wyjaśnień treści SIWZ.

Pytanie nr 12 - dot. części nr 8 poz. 33

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie preparatu probiotycznego o nazwie, będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103 w aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań.

Odpowiedź nr 12

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 13 - dot. części nr 8 poz. 33

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie spełniającego te same produktu, będącego suplementem diety, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 o równoważnym działaniu (stężenie żywych kultur mikroenkapsulowanych bakterii wynosi 1,2 mld CFU/ kapsułkę – badania naukowe dowodzą, że odpowiada ono skuteczności 6 mld bakterii liofilizowanych) konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 kapsułek – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań? Technika mikroenkapsulacji zapewnia wyższą skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie, większą odporność na działanie czynników zewnętrznych oraz pozwala na wydłużenie okresu stabilności produktu.

Odpowiedź nr 13

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 14 - dot. części nr 1 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści produkt (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?

Odpowiedź nr 14

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 15 - dot. części nr 1 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź nr 15

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 16 - dot. części nr 1 poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 1 pozycja 14 Kalium Chloratum 15% 20ml w plastikowych nietłukących opakowaniach typu ampułki x20 szt. w systemie bezigłowym z końcówką luer lock pasujące do wszystkich typów strzykawkę zarówno zwykłych jak i luer lock? Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE, a ponadto nie ma konieczności korzystania z igieł, co daje dodatkowe oszczędności dla szpitala.

Odpowiedź nr 16

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 17 - dot. części nr 1 poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 1 pozycja 14 produktu leczniczego Kalium Chloratum 15% o pozwoleniu na przystąpienie do zadania większej ilości Oferentów?

Odpowiedź nr 17

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 18 - dot. części nr 1 poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w nowo utworzonym pakiecie produktu leczniczego Kalium Chloratum 15% w plastikowych nietłukących opakowaniach typu ampułki w systemie bezigłowym z końcówką luer lock pasujące do wszystkich typów strzykawkę zarówno zwykłych jak i luer lock? Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE, a ponadto nie ma konieczności korzystania z igieł, co daje dodatkowe oszczędności dla szpitala.

Odpowiedź nr 18

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie nr 19 - dot. części nr 6 poz. 3

zwracam się zapytaniem, czy w części nr 6 załącznika nr 2 do SIWZ - leki na import docelowy, w pozycji 3 omyłkowo dla leku Methergin 0,2mg/ml inj, nie podano 6 amp w opak. Zamiast 5 amp,

Odpowiedź nr 19

Zamawiający informuje, że nie doszło do omyłki.

Pytanie nr 20 - dot. części nr 6 poz. 1

Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 6 – leki na import docelowy :
W poz. 1 (Labetalol) leku w opakowaniu zawierającym 10 tabl, po przeliczeniu ilości zgodnie z wymaganiami Zamawiającego

Odpowiedź nr 20

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 21 - dot. części nr 6 poz. 3

W poz. 3 (Methergin) leku w opakowaniu zawierającym 5 amp, po przeliczeniu ilości zgodnie z wymaganiami Zamawiającego

Odpowiedź nr 21

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Przewodnicząca Komisji Przetargowej

Alicja Karney

UWAGA:

Wyjaśnienia i zmiana treści SIWZ zostały zamieszczone na stronie Zamawiającego www.imid.med.pl w dniu 16 sierpnia 2018 roku.