



A/ZP/SZP.251-66/17

WYJAŚNIENIA I ZMIANA TREŚCI SIWZ

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego znak A/ZP/SZP.251-66/17 na dostawę:

„Produktów leczniczych”

Pytanie nr 1 - dot. części nr 7 poz. 25

Czy Zamawiający w Pakiecie 7 pozycji 25 wymaga aby produkt Metamizole, był zaferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź nr 1

Zamawiający dopuszcza opakowanie typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającego ochronę przed światłem, ale nie jest to wymagane.

Pytanie nr 2 - dot. części nr 7 poz. 25

Czy Zamawiający w Pakiecie 7 pozycji 25 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Metamizole 2ml w opakowaniu x 10 sztuk ?

Odpowiedź nr 2

Tak, Zamawiający dopuszcza zaferowanie produktu leczniczego Metamizole 2ml w opakowaniu x 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem.

Pytanie nr 3 - dot. części nr 7 poz. 33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 7 pozycji 33 preparatu Natrium chloratum 0,9% 10ml w opakowaniach po 50 sztuk?

Odpowiedź nr 3

Tak, Zamawiający dopuszcza zaferowanie w części 7 pozycji 33 preparatu Natrium chloratum 0,9% 10ml w opakowaniach po 50 sztuk.

Pytanie nr 4 - dot. części nr 7 poz. 19, 25, 33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 7 pozycji 19, 25 oraz 33 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź nr 4

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji.

Pytanie nr 5 - dot. zapisów SIWZ

Czy w przypadku, gdy przedmiot zamówienia nie jest produktem leczniczym i nie wymaga posiadania zezwoleń na prowadzenie działalności, wystarczającym będzie złożenie oświadczenia przez Wykonawcę, że zaferowany przedmiot zamówienia nie jest produktem leczniczym w związku z czym nie wymagane jest posiadanie zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej?

Odpowiedź nr 5

Zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej wydane przez Główny Inspektorat Farmaceutyczny zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz. U. z 2008 r. nr 45, poz. 271 z późn. zm.); wymagane jest odpowiednio do przedmiotu zamówienia. W przypadku, gdy przedmiot zamówienia nie jest produktem leczniczym Zamawiający nie wymaga oświadczenia od Wykonawcy.

Pytanie nr 6 - dot. części nr 14 poz. 9 i 10

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt spełniający zapisy SIWZ butelki 500 ml i 1000 ml o standardowym gwincie 28 mm?

Odpowiedź nr 6

Tak, Zamawiający dopuszcza butelki 500 ml i 1000 ml o standardowym gwincie 28 mm.

Pytanie nr 7 – dot. części nr 14 poz. 18 - 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części nr 14 poz. 18, 19, 20, 21 i 22 (tj. opłatki skrobiowe nr 2, nr 3, nr 4, nr 5 i nr 6) i utworzenie odrębnego pakietu? Zgodnie z aktualnymi przepisami prawa, opłatki apteczne są zaliczane do wyrobów leczniczych i podmiot, który je sprzedaje, musi posiadać stosowne zezwolenie. Pozostała część asortymentu nie jest produktem leczniczym i do ich sprzedaży nie są wymagane żadne pozwolenia. Wyodrębnienie opłatków skrobiowych pozwoli na złożenie oferty większej liczbie oferentów i otrzymanie przez Zamawiającego korzystniejszych ofert cenowych.

Odpowiedź nr 7

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji.

Pytanie nr 8 - dot. części nr 14 poz. 24

Prosimy o określenie, jakich pudełek Zamawiający wymaga: 30g/45ml zakręcanych czy 30g/50ml na wcisk?

Odpowiedź nr 8

Zamawiający wymaga pudełek 30g/45ml zakręcanych.

Pytanie nr 9 - dot. części nr 14 poz. 25

Prosimy o określenie, jakich pudełek Zamawiający wymaga: 50g/65ml na wcisk czy 50g/75ml zakręcanych?

Odpowiedź nr 9

Zamawiający wymaga pudełek 50g/75ml zakręcanych.

Pytanie nr 10 - dot. części nr 14 poz. 26

Prosimy o określenie, jakich pudełek Zamawiający wymaga: 100ml/85g zakręcanych czy 100g/125ml na wcisk?

Odpowiedź nr 10

Zamawiający wymaga pudełek 100ml/85g zakręcanych.

Pytanie nr 11 - dot. części 23 poz. 3

Czy zamawiający w zadaniu 23 pozycja 3 dopuszcza wycenę preparatu: o smaku waniliowym?

Odpowiedź nr 11

Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o smaku waniliowym.

Pytanie nr 12 - dot. części 23 poz. 6 - 8

Czy zamawiający w zadaniu 23 pozycjach 6 do 8 dopuszcza wycenę preparatu: o osmolarności 390 mOsm/l?

Odpowiedź nr 12

Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o osmolarności 390 mOsm/l.

Pytanie nr 13 - dot. części nr 9 poz. 24

Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 pozycja 24 (Voriconazole), wymaga zaoferowania gotowego bezigłowego zestawu do infuzji Voriconazolu, nie wymagającego stosowania igły do rekonstytucji, zarejestrowanego w CHPL, czyli Voriconazole 200mg proszek + rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji (50 ml z 0,9% roztworem chlorku sodu w wodzie do wstrzykiwań) + sterylny łącznik oraz sterylna strzykawka jednorazowa. Zastosowanie tej postaci leku (NF) zdecydowanie ułatwia podanie produktu i minimalizuje ryzyko strat leku. Dzięki gotowemu rozpuszczalnikowi za każdym razem otrzymuje się odpowiednie stężenie leku, wykluczając możliwość pomyłki i zastosowania nieodpowiedniej ilości lub stężenia rozpuszczalnika, albo rozpuszczalnika niekompatybilnego do substancji czynnej. Ponadto bezigłowy zestaw do infuzji ma wpływ na bezpieczeństwo personelu-eliminuje możliwość przypadkowego zakłucia, a tym samym obniża ryzyko zakażeń.

Odpowiedź nr 13

Nie, Zamawiający nie wymaga zaoferowania gotowego bezigłowego zestawu do infuzji Voriconazolu.

Pytanie nr 14 - dot. części nr 12 poz. 23 i 24

Czy Zamawiający w pakiecie nr 12 pozycje 23 i 24 wyrazi zgodę na zaproponowanie opakowania zawierającego 12 fiolek oraz przeliczenie ilości?

Odpowiedź nr 14

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opakowania zawierającego 12 fiolek z odpowiednim przeliczeniem.

Pytanie nr 15 - dot. części nr 2 poz. 3

Czy Zamawiający wymaga aby w Części 2 poz. 3 był preparat Makrogol 74 g x 4 saszetki (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź nr 15

Tak, Zamawiający wymaga aby w części 2 poz. 3 był preparat Makrogol 74 g x 4 saszetki (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ.

Pytanie nr 16 - dot. części nr 2 poz. 3

Czy Zamawiający wymaga aby w Części 2 poz. 3 był preparat Makrogol (74 g x 4 saszetki, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ ?

Odpowiedź nr 16

Tak, Zamawiający wymaga aby w części 2 poz. 3 był preparat Makrogol (74 g x 4 saszetki, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ.

Pytanie nr 17 - dot. części nr 2 poz. 4

Czy Zamawiający wymaga aby w Części 2 poz. 4 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetki (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź nr 17

Tak, Zamawiający wymaga aby w części 2 poz. 4 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetki (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ.

Pytanie nr 18 - dot. części nr 2 poz. 4

Czy Zamawiający wymaga aby w Części 2 poz. 4 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetki, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ ?

Odpowiedź nr 18

Tak, Zamawiający wymaga aby w części 2 poz. 4 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetki, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ.

Pytanie nr 19 - dot. części nr 7 poz. 37

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Części 7 poz. 37 Phytomenadionum opakowania x 5 ampułek w ilości 30 opakowań ? W związku z brakiem na runku dostępności opak. x10 amp.

Odpowiedź nr 19

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w części 7 poz. 37 Phytomenadionum opakowania x 5 ampułek w ilości 30 opakowań.

Pytanie nr 20 - dot. części nr 7 poz. 2

Czy Zamawiający wyraża zgodę w Części 7 poz. 2 Betamethasonum na adnotację o czasowym braku dostępności leku, przewidywana dostępność to kwiecień 2018 roku?

Odpowiedź nr 20

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 21 - dot. części nr 9 poz. 8

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z Części 9 poz. 8 Fenoteroli hydrobromidum w związku z zakończoną produkcją i brakiem zamiennika na rynku?

Odpowiedź nr 21

Zamawiający wykreśla z części 9 poz. 8 Fenoteroli hydrobromidum.

W załączeniu poprawiona tabela asortymentowo – cenowa – część 9. (Zał. nr 2 do SIWZ)

Pytanie nr 22 - dot. części nr 9 poz. 16

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z Części 9 poz. 16 Hydroxyzini hydrochloridum w związku z zakończoną produkcją i brakiem zamiennika na rynku?

Odpowiedź nr 22

Zamawiający wykreśla z części 9 poz. 16 Hydroxyzini hydrochloridum.

W załączeniu poprawiona tabela asortymentowo – cenowa – część 9. (Zał. nr 2 do SIWZ)

Pytanie nr 23 - dot. części nr 9 poz. 18

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Części 9 poz. 18 Neostigminum opakowania x 6 ampułek w ilości 1334 opakowań? W związku z brakiem na rynku dostępności opak. x10 amp.

Odpowiedź nr 23

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w części 9 poz. 18 Neostigminum opakowania x 6 ampułek w ilości 1334 opakowań.

Pytanie nr 24 - dot. części nr 9 poz. 23

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Części 9 poz. 23 Vaccinum teteani adsorbatum opakowania x 3 ampułki w ilości 4 opakowania?

Odpowiedź nr 24

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w części 9 poz. 23 Vaccinum teteani adsorbatum opakowania x 3 ampułki w ilości 4 opakowania.

Przewodnicząca Komisji Przetargowej

Alicja Karney

UWAGA:

Wyjaśnienia i zmiany treści SIWZ zostały zamieszczone na stronie Zamawiającego www.imid.med.pl w dniu 29 grudnia 2017 roku.