

Nr postępowania: 1/IV/2018

Prudnik dnia: 25.04.2018r.

ZAMAWIAJĄCY:

Prudnickie Centrum Medyczne S. A. w Prudniku
ul. Szpitalna 14, 48-200 Prudnik
Tel. 77/4067890

WYJAŚNIENIA DO SIWZ 1

Postępowanie prowadzone jest zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2017r. poz. 1579 z późn. zm.) w trybie przetargu nieograniczonego o wartości szacunkowej przekraczającej wyrażonej w złotych równowartości kwoty 221 tys. euro.

Prudnickie Centrum Medyczne Spółka Akcyjna w Prudniku informuje, że w postępowaniu na:

„Sukcesywna dostawa leków, mleka oraz preparatów do żywienia dojelitowego dla Prudnickiego Centrum Medycznego S. A. w Prudniku.”

Do Zamawiającego wpłynęły następujące pytania:

Pytanie nr 1; dot. część nr 4 poz. 27

Czy w części nr 4 pozycja 27 (Sewoflurane 250 ml – 25 butelek) Zamawiający wymaga sevofluranu w butelce plastikowej z fabrycznie zamontowanym adapterem (nieodkręcaanej), czy też w butelce szklanej - odkręcaanej, przy której zachodzi konieczność nakręcenia adaptera w celu napełnienia parownika? (Adaptory używane z systemach otwartych-odkręcanych są wielokrotnego użytku, po napełnieniu parownika muszą być odkręcone, dezynfekowane i przechowywane do ponownego użycia. Szklana butelka może ulec stłuczeniu i wylaniu się anestetyku w miejscu przechowywania lub na sali operacyjnej).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 2; dot. część nr 3 poz. 31

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (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: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 3; dot. część nr 3 poz. 31

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 4; dot. część nr 11 poz. 41, 42 i 43

Czy w części nr 11 poz. 41, 42 i 43 (Budesonide zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 pojem. a 2 ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 5; dot. część nr 11 poz. 41, 42 i 43

Czy Zamawiający w części nr 11 poz. 41, 42 i 43 (Budesonide zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 pojem. a 2 ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 6; dot. część nr 11 poz. 41, 42 i 43

Czy Zamawiający w części nr 11 poz. 41, 42 i 43 (Budesonide zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 pojem. a 2 ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteina?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 7; dot. część nr 11 poz. 41, 42 i 43

Czy w części nr 11 poz. 41, 42 i 43 (Budesonide zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 pojem. a 2 ml) Zamawiający wymaga, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 8; dot. część nr 11 poz. 41, 42 i 43

Czy Zamawiający w części nr 11 poz. 41, 42 i 43 (Budesonide zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 pojem. a 2 ml) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 9; dot. część nr 11 poz. 210

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i 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 GG* i *Lactobacillus helveticus* występujące w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, w takiej samej postaci i w takim samym stosunku ilościowym jak produkt opisany w SIWZ w opakowaniach x 60 kaps. po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10; dot. część nr 11 poz. 141

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowanego spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., 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 wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych,

konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11; dot. projekt umowy

Czy Zamawiający w par. 3.3 i 3.5 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco strata po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wprowadził zmiany umowy w tym zakresie.

Pytanie nr 12; dot. projekt umowy

Czy Zamawiający dopisze w par. 5.10 na końcu frazę: „Obniżka cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”? Obecny zapis, zakładający proporcjonalną zmianę cen w stosunku do cen ofertowych grozi Wykonawcy rażąco strata, jeśli umowa nie będzie zawierać wyżej zaproponowanego zastrzeżenia.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wprowadził zmiany umowy w tym zakresie.

Pytanie nr 13; dot. projekt umowy

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 7.1.b, c z 5% do wartości max 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 14; dot. projekt umowy

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 7.2 z 30% do wartości max 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Wartość kary umownej zmniejszono do wartości 20 % zamówienia nie dostarczonego w terminie.

Pytanie nr 15

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 16

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 (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Proszę podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 17

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź: Proszę podać ostatnią cenę sprzedaży.

Pytanie nr 18

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku:

- a) Tabletkę na tabletkę powlekaną i odwrotnie
- b) Kapsułkę na kapsułkę miękką i odwrotnie
- c) Kapsułkę na kapsułkę twardą i odwrotnie
- d) Tabletkę na drażetkę i odwrotnie
- e) Tabletkę na kapsułkę i odwrotnie
- f) Ampułkę na fiolkę i odwrotnie
- g) Ampułkę na ampułko-strzykawkę i odwrotnie
- h) Fiolkę na ampułko- strzykawkę i odwrotnie
- i) Fiolkę/Ampułkę na butelkę i odwrotnie

Odpowiedź: Zamawiający może dopuścić dla konkretnych substancji leczniczej, pytanie jest zbyt ogólne.

Pytanie nr 19; dot. pakiet nr 1 poz. 80

Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20; dot. pakiet nr 1 poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Spinal Grindeks, 5 mg/ml; 4ml, roztw.d/wstrz, 5amp.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 21; dot. pakiet nr 1 poz. 31

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22; dot. pakiet nr 1 poz. 90

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie nr 23; dot. pakiet nr 1 poz. 42

W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Proszę o wykreślenie.

Pytanie nr 24; dot. pakiet nr 2 poz. 21

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr 250g z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający nie zna tego preparatu.

Pytanie nr 25; dot. pakiet nr 2 poz. 34

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Sofnolime, wapno sodowane granulowane, 4,5 kg. W przypadku zgody, proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 26; dot. pakiet nr 2 poz. 9

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27; dot. pakiet nr 3 poz. 26

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls. do wstrz., 10amp?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 28; dot. pakiet nr 11 poz. 263

Proszę o dopuszczenie wyceny w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsulek oraz HandiHaler x1 szt. Jest to spowodowane rejestracją leku (Spriva x 90 kaps. zarejestrowana jest bez HandiHalera) oraz faktem, iż w przypadku sprzedaży na fakturze będą widoczne jako dwie oddzielne pozycje.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29; dot. pakiet nr 3 poz. 210

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30; dot. pakiet nr 11 poz. 156

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (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: Tak. Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 31; dot. pakiet nr 11 poz. 156

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 32; dot. pakiet nr 11 poz. 191

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 33; dot. pakiet nr 11 poz. 192

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 34; dot. pakiet nr 11 poz. 81

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 35; dot. pakiet nr 11 poz. 13

Ze względu na zakończenie produkcji preparatu Carbo Medicinalis w dawce 300mg, proszę o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 200mg w postaci kaps.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w dawce 200 mg.

Pytanie nr 36; dot. pakiet nr 13 poz. 5

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 37; dot. pakiet nr 13 poz. 5

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 38; dot. pakiet nr 13 poz. 6

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia

produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 39; dot. pakiet nr 1 poz. 89

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie do osobnego pakietu poz. 89 z pakietu1- VERAPAMIL INJ. 5MG/2ML x 5 AMP, ponieważ jest to lek sprowadzany na podstawie zapotrzebowania na import docelowy?

Odpowiedź: Proszę o wykreślenie.

Pytanie nr 40

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poniżej wymienionych pozycji i utworzenie osobnego pakietu pozwoli to na złożenie korzystniejszej cenowo oferty?

pakiet 2 poz. 23 - PHENYLBUTHAZONE MAŚĆ 50MG/G x 30 G

pakiet 3 poz. 4 - ATRACURIUM BESILATE ROZTW. DO WSTRZ. I INF. 25MG/2,5ML x 5 AMP.

pakiet 3 poz. 5 - ATRACURIUM BESILATE ROZTW. DO WSTRZ. I INF. 50MG/5ML x 5 AMP.

pakiet 3 poz. 14 - DIAZEPAM 2 MG x 20 TABL.

pakiet 3 poz. 38 - MIVACCURIUM CHLORIDE ROZTW. DO WSTRZ. 10MG/5 ML x 5 AMP.

pakiet 3 poz. 42 - NITRAZEPAM 5 MG x 20 TABL.

pakiet 3 poz. 46 - PHENOBARBITAL 15 MG x 10 CZOPKÓW DOODBYT.

pakiet 11 poz. 33 - BISACODYL 10 MG x 5 CZOPKÓW

pakiet 11 poz. 44 - BUTAMIRATI CITRAS 5MG/ML KROPLE a 20ML

pakiet 11 poz. 71 - CLOTRIMAZOLE 100MG x 6 TABL. DOPOCH.

pakiet 11 poz. 102 - FERROUS SULPHATE 105 MG FeII x 30 TABL.O PRZEDŁ UWAL.

pakiet 11 poz. 303 - Chlorek potasu, tabl. o przedłużonym uwalnianiu 391 mg K+, 60 tabl.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie nr 41; dot. pakiet nr 11 poz. 210


Czy w pakiecie 11 poz. 210 Zamawiający wymaga produktu zarejestrowanego jako lek?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Opis zgodny z SIWZ.

Niniejsze wyjaśnienia i modyfikacje stanowią integralną część SIWZ

KIEROWNIK
DZIAŁU FARMACJI SZPITALNEJ
PCM SA PRUDNIK
mgr inż. Anna Wilkiewicz

Z poważaniem:


Prudnickie Centrum Medyczne
Spółka Akcyjna w Prudniku
Wiesława Gajewska