

Szpital Powiatowy w Kętrzynie
ul. Marii Curie Skłodowskiej 2
11-400 Kętrzyn

Do wszystkich Wykonawców postępowania nr 17/PN/2015

Nasz znak: 17/PN/2015

dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego nr 17/PN/2015 w trybie przetargu nieograniczonego pt: „DOSTAWA PRODUKTÓW FARMACEUTYCZNYCH do Szpitala Powiatowego w Kętrzynie”.

Wyjaśnienia nr 1 do SIWZ

W nawiązaniu do prowadzonego przez Zamawiającego: Szpital Powiatowy w Kętrzynie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego realizowanego w trybie przetargu nieograniczonego pt: „DOSTAWA PRODUKTÓW FARMACEUTYCZNYCH do Szpitala Powiatowego w Kętrzynie”, znak postępowania 17/PN/2015, Zamawiający w trybie art. 38 ust. 1 ustawy PZP udziela wyjaśnień do SIWZ o następującej treści:

Pytanie/Wniosek 1:

Pakiet nr 3 – leki różne A: Czy wyrażą Państwo zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych wielkościach opakowań tj. w pozycji 13 w opakowaniach 112 tabl. zamiast 56 tabl.?

Odpowiedź 1:

Zamawiający, wyraża zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych wielkościach opakowań pod warunkiem przeliczenia ich na ilości wskazane przez Zamawiającego.

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie Nr 3 poz. 13 -1 opakowanie x 112 tabl.

Pytanie/Wniosek 2:

Pakiet nr 3 – leki różne A: Prosimy określić jak należy przeliczyć zamawiane ilości jeżeli oferujemy inne wielkości opakowań i otrzymujemy liczby ułamkowe; zaokrągać do pełnych opakowań czy zachować dwa miejsca po przecinku?

Odpowiedź 2:

Zamawiający wymaga przeliczania ilości opakowań poprzez zaokrąglanie do pełnych opakowań wg reguły: do 0,50 opakowania w dół, od 0,51 opakowania w górę.

Pytanie/Wniosek 3:

Pakiet Nr 12 Maści i inne: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie z pakietu nr 12 pozycji nr 103 tj. Paski Optium Xido x 50 do osobnego pakietu np. pakiet nr 12 A? (Uzasadnienie: jako producent pasków, w obecnym kształcie SIWZ nie jesteśmy dopuszczeni do przetargu albowiem w naszej ofercie nie posiadamy wszystkich pozostałych wyrobów z tej grupy).

W przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie nr 1 prosimy o wydzielenie osobnej kwoty wadium dla nowo powstałego pakietu.

Odpowiedź 3:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu 12 poz. 103. Zainteresowane podmioty zgodnie z SIWZ mogą m.in. wspólnie złożyć ofertę na kompletne pakiety.

Pytanie/Wniosek 4:

Dotyczy Pakiet Nr 13 Paski do glikemii: Czy Zamawiający dopuści do postępowania paski o następujących parametrach:

PARAMETRY	PASKI TESTOWE
METODA POMIARU	biosensoryczna
ENZYM	dehydrogenaza glukozy
WIELKOŚĆ PRÓBKII	0,6 µl
TYP KRWI	włośniczkowa, żylna, tętnicza, noworodkowa
JEDNOSTA MIARY	mg/dl
ZAKRES POMIARU	20-500 mg/dl
CZAS POMIARU	5 sek
ZAKRES HEMATOKYTU	15-65 %
CZUJNIK MINIMALNEJ OBJĘTOŚCI	badanie nie rozpocznie się przy zbyt małej wielkości próbki
MOŻLIWOŚĆ DOKROPLENIA	nie
PAKOWANIE PASKÓW	Pojedynczo , po 100 pasków w opakowaniu zbiorczym.
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	4-30 stopni
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	15-40 STOPNI
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym

ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego współpracujące z glukometrem o wskazanych parametrach?
PARAMETRY	GLUKOMETR
PROCEDURA TESTOWA	amperometria
KALIBRACJA	osocze
TECHNIKA KALIBRACJI w celu zwiększenia dokładności pomiaru	mechaniczna (pasek kalibrujący)
WYŚWIETLACZ	CYFRY 1,9 CM
PAMIĘĆ	1000 wyników
ZASILANIE	2 baterie CR 2032
ILOŚĆ POMIARÓW PRZY 1 BATERII	3000
AUTOMATYCZNE WYŁACZENIE	po 120 sek
WAGA	33-37 gramów
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	OD -20 DO 60 STOPNI
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	10-50 STOPNI
KOMUNIKATY	LO, HI, KETONES
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego

Odpowiedź 4:

Zamawiający wymaga aby paski do oznaczania glikemii miały parametry zgodne z opisem zawartym w SIWZ.

Pytanie/Wniosek 5:

Pakiet Nr 13 Paski do glikemii: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostawy standardowej z max. 1 dzień roboczy na max. 2 dni robocze od złożenia zamówienia?

Odpowiedź 5:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę terminu dostawy.

Pytanie/Wniosek 6:

Pakiet Nr 13 Paski do glikemii: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie dla pakietu nr 13, zapisu istotnych postanowień umowy – par. 2, pkt. 2 - dotyczącego terminu dostaw w trybie „cito”, z uwagi na fakt, że paski do glukometru nie są produktami dostarczonymi na ratunek?

Odpowiedź 6:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę terminu dostawy.

Pytanie/Wniosek 7:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 2 poz. 36 i 37 (Meropenem 500mg i 1000mg fiołki) **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 porzbiegu 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 7:

Zamawiający nie wymaga dla pozycji 36 i 37 w pakiecie Nr 2 zarejestrowanego wskazania do leczenia bakteriami.

Pytanie/Wniosek 8:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 2 poz. 36 i 37 (Meropenem 500mg i 1000mg fiołki) **wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę?**

Odpowiedź 8:

Zamawiający nie wymaga trwałości preparatu ponad 1 godzinę.

Pytanie/Wniosek 9:

Czy Zamawiający **wymaga, aby w pakiecie Nr 12 poz. 111 (Pulmicort 0,25 mg/ml x 20 poj.) posiadał zarejestrowane wskazanie u pacjentów z zespołem krupu- ostrym zapaleniem krtani, tchawicy i oskrzeli- niezależnie od etiologii ?**

Odpowiedź 9:

Zamawiający wymaga, aby preparat w pakiecie Nr 12 poz. 111 posiadał wymienioną w pytaniu rejestrację.

Pytanie/Wniosek 10:

Czy w pakiecie Nr 12 poz. 111 i 112 (Pulmicort 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 poj.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź 10:

Zamawiający wymaga, aby leczenie preparatem poz. 111 (Pulmicort 0,25) dawało możliwość poprawy stanu klinicznego w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia.

Pytanie/Wniosek 11:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 12 poz. 111 i 112 (Pulmicort 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 poj.) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?

Odpowiedź 11:

Zamawiający nie wymaga, aby leki poz. 111 i 112 z pakietu Nr 12 pochodziły od tego samego producenta.

Pytanie/Wniosek 12:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 10 poz. 33, 34 i 35 (Betaloc ZOK 50, 25 i 100 mg x 28 tabl.) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?

Odpowiedź 12:

Zamawiający wymaga wymienionej w pytaniu rejestracji.

Pytanie/Wniosek 13:

Czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym 17/PN/2015 w pakiecie nr 11, w pozycji 70 dotyczącej „Lacidofil kaps. X 60” dopuszcza możliwość zaferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek producenta Novascon Pharmaceuticals?

Odpowiedź 13:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania preparatu o nazwie Floractin x 20 kapsułek.

Pytanie/Wniosek 14:

Zwracam się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 13 pozycji nr 1.

Odpowiedź 14:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu 13 poz. 1. Zainteresowane podmioty zgodnie z SIWZ mogą m.in. wspólnie złożyć ofertę na kompletne pakiety.

Pytanie/Wniosek 15:

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 17/PN/2015 pakiet 17 pozycja 7 termin składania ofert 02.12.2015?

Odpowiedź 15:

Zamawiający odpowiadając m.in. za logistykę w placówce opieki medycznej przygotowuje i przeprowadza wszystkie postępowania w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców.

Pytanie/Wniosek 16:

Czy zamawiający mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7 (produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 46,7% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock) z pakietu 17 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź 16:

Zamawiający, odpowiadając również za organizację pracy placówki nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu 17 poz. 7. Zainteresowane podmioty zgodnie z SIWZ mogą m.in. wspólnie złożyć ofertę na kompletne pakiety.

Pytanie/Wniosek 16a:

Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, wyrazi zgodę na zaproponowanie produktu 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 16a:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie produktu Citra- HF-Pre TM.

Pytanie/Wniosek 16b:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z pakietu 7 i utworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź 16b:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu 7 poz. 7. Zainteresowane podmioty zgodnie z SIWZ mogą m.in. wspólnie złożyć ofertę na kompletne pakiety.


DYREKTOR
Szpitala Powiatowego w Kętrzynie
- Jerzy Godlewski