

Nr sprawy 1/2016

WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na: „Zaopatrzenie działu farmacji”.

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dn. 29 stycznia 2004r. (tekst jednolity Dz.U. 2015 poz. 2164), Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania zadane przez uczestników postępowania.

Pytania i odpowiedzi

Zestaw I

Pyt. 1 - Prosimy Zamawiającego o określenie, czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę poszczególnych form postaci leków:

- a) Kapsułek na kapsułki miękkie
- b) Kapsułek na kapsułki twarde
 - a) Kapsułek na tabletki
 - b) Kapsułek na tabl. powl.
 - c) Tabletek na kapsułki
 - d) Tabletek na tabletki powlekane
 - e) Tabletek na tabletki drażowane
 - f) Drażetek na tabletki drażowane
 - g) Tabletek na tabletki dojelitowe
 - h) Tabletek zwykłych na tabletki
 - i) Ampułki na fiolki
 - j) Fiolki na ampułki
 - k) Worki na butelki

Odpowiedź:

Jeśli nie zmienia się droga podania, substancja aktywna, dawka, miejsce i czas uwalniania substancji leczniczej a co za tym idzie sposób dawkowania stałych leków doustnych oraz możliwość rozpuszczania ich, tam gdzie jest to wyszczególnione, można zamieniać nawzajem tabletki, tabletki powlekane, drażetki, kapsułki miękkie, twarde.... itd. Ampułki na fiolki i na odwrót można zamieniać dowolnie, w przypadku opakowań jedno dawkowych. Nie można zamieniać fiolek na ampułki gdy dotyczy to leku w opakowaniu wielodawkowym oraz antybiotyków, które można przechowywać określony czas po rozpuszczeniu. Nie można zamieniać także ampułkostrzykawek. W przypadku płynów infuzyjnych nie zamieniamy butelek na worki, natomiast zamiana worków na butelki jest możliwa w przypadku małych objętości (do 125ml), pod warunkiem, że nie zmieni to komfortu podawania leku (obecność lub ilość portów, konieczność użycia dodatkowego sprzętu takiego jak igły strzykawki, aparaty do przetaczania, gaziki.. itd.) .

Pyt. 2. - 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:

Zamawiający dopuszcza różne opakowania zbiorcze pod warunkiem przeliczenia zamawianej ilości podanej w SIWZ. W przypadku przeliczenia i otrzymania ilości opakowań różnych od jedności Wykonawca zaokrągli w górę do pełnego opakowania, wyceni oraz odpowiednio oznakuje pozycję oferowaną.

Zestaw II

Zadanie 10, poz. 20-22

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i stworzenie osobnego pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczę wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Zadanie 10, poz. 23-24

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i stworzenie osobnego pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczę wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Zadanie 10, poz. 27

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i stworzenie osobnego pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczę wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Zadanie 11, poz. 1-14

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i stworzenie osobnego pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczę wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Zadanie 11, poz. 2

Proszę o dopuszczenie kaniuli w rozmiarze 24G ze zdejmowalnym uchwytem, bez portu bocznego, wykonanej z teflonu. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Zadanie 11, poz. 5

Proszę o dopuszczenie Mini Spike z filtrem 0,1 µm bez zastawki.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Zadanie 11, poz. 9

Proszę o dopuszczenie strzykawek w opakowaniu 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 11, poz. 5

Proszę o dopuszczenie przyrządu bez łącznika do dodatkowej iniekcji. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Zestaw III

Dotyczy pakiet 10 pozycja 39

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu o działania bakteriobójczym i grzybobójczym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy pakiet 10 pozycja 52

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego na bazie octenidyny, do oczyszczania ran, ułatwiającego zmianę opatrunków na ranach, aktywnie nawilżającego, dekontaminującego i oczyszczającego ranę, tworzącego idealne warunki dla procesu gojenia się rany, wspierającego naturalne procesy naprawcze, utrzymującego odpowiedniego stopnia nawilżanie w ranie przy równoczesnym stosowaniu wszystkich rodzajów opatrunków, utrzymującego idealny bilans wilgoci w ranie, z możliwością pozostawienia na ranie do 5 dni oraz używania po otwarciu opakowania do 6 tygodni, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w postaci żelu, w opakowaniach a 20ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakiet 10 pozycja 39 i 52

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli na złożenie korzystnych ofert przez bezpośrednich przedstawicieli producentów, i w konsekwencji obniży wartość zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakiet 13 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści skoncentrowany preparat na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, biguanidu oraz amin o niskim stężeniu roztworu roboczego nie zawierający aldehydów o przyjemnym, delikatny zapach roztworu roboczego, z możliwością stosowania w obecności pacjentów, o spektrum działania: Bakterie, grzyby 0,25% - 15 min, 0,5% - 5 min, Rota 0,5% - 15 min, BVDV, Vaccina (HIV.HBV, HCV) 0,25% - 5 min, M.avium, M. terrae 0,25% - 15 min, w opakowaniach a 1 l a dozownikiem przelewowym zarejestrowany jako wyrób medyczny?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakiet 13 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści preparat oparty na bazie aktywnego chloru w tabletkach 3,3g przeznaczony do dezynfekcji z możliwością zastosowania do powierzchni (małych) obciążonych materiałem organicznymi zalecany do codziennej dezynfekcji, likwidacji zakażeń ogniskowych, z możliwością użycia także w przemyśle spożywczym przebadany w obszarze medycznym, zgodnie z normami europejskimi: B EN 13727, F EN 13624 (C. ALBICANS, A. NIGER), TBC (M. TERRAE + M. AVIUM), V EN 14476 (ADENO, POLIO)15min, C. difficile 15min, dopuszczony do kontaktu z żywnością w opakowaniach po 300tabl.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakiet 13 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści alkoholowy żel do chirurgicznej oraz higienicznej dezynfekcji rąk, na bazie etanolu i izopropanolu, posiada związki nawilżające i zagęszczające, wykazujące działanie natychmiastowe i przedłużone, o spektrum działania B, F, MRSA, HIV, HBV, HCV, NORO, ROTA, Adeno, Polio, Tbc w opakowaniach a 1L ze specjalną zastawką zabezpieczającą substancję znajdującą się w opakowaniu przed wtórną kontaminacją, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakiet 13 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści delikatną emulsję myjącą, do mycia rąk i całego ciała, na bazie oliwy z oliwek w opakowaniach a 1L ze specjalną zastawką zabezpieczającą substancję znajdującą się w opakowaniu przed wtórną kontaminacją, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakiet 13 pozycja 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji skóry rąk, o czasie działania 30 sekund w przypadku dezynfekcji higienicznej i 90 sekund w przypadku dezynfekcji chirurgicznej, zawierającego w 100 g preparatu: 45 g propanolu, 28g alkoholu izopropylowego oraz 0,3g kwasu mlekowego, z zawartością substancji nawilżających i natłuszczających, zapobiegających wysuszeniu rąk i utrzymujących elastyczność skóry, o spektrum działania: B, F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Vaccinia), o pH 5,5, zarejestrowanego jako produkt leczniczy, w opakowaniach a 5l?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakiet 13 pozycja 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezbarwnego preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund, z zawartością w 100g preparatu: 45g 2-propanolu, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości etanolu, chlorheksydyny, jodu i jego związków, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex), zarejestrowanego jako produkt leczniczy, w opakowaniach a 500ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakiet 13 pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci delikatnej emulsji przeznaczonej do dekontaminacji skóry, higienicznego mycia rąk, całego ciała i włosów, skuteczny w stosowaniu u chorych MRSA +, neutralne pH o składzie: Diglukonian chlorheksydyny, chlorek benzalkoniowy, polyaminopropyl biguanidu, spektrum działania: Bakteriobójczy (łącznie z MRSA), wirusobójczy (BVDV/Vaccinia), grzybobójczy w opakowaniach a 500 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakiet 13 pozycja 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego, antybakteryjnego płynu do utrzymania prawidłowej higieny jamy ustnej, skutecznie chroniącego przed paradontozą i zapaleniem dziąseł, nie powodującego przebarwienia zębów, nie zawierającego jodu, alkoholu, chlorheksydyny, z zawartością octenidyny, szybko i trwale hamującego rozwój bakterii i zapobiegającego powstawaniu nowych, o skutecznej eradykacji MRSA z jamy ustnej, o szybkim czasie działania (produkt już w czasie 30 sekund pozwala uzyskać redukcję drobnoustrojów), nie podrażniającego i nie wysuszającego skóry i błon śluzowych, nie drażniącego oczu, śluzówek i nie wywołującego reakcji alergicznych, o łagodnym miętowym smaku, zarejestrowanego jako kosmetyk, w opakowaniach a 250ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie ogólne – zgodnie z zasadami matematyki

Prosimy o określenie czy wycenić ułamkową ilość opakowań, czy zaokrąglić w górę, bądź zgodnie z zasadami matematyki (do 0,5 w dół, a powyżej 0,5 w górę)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza różne opakowania zbiorcze pod warunkiem przeliczenia zamawianej ilości podanej w SIWZ. W przypadku przeliczenia i otrzymania ilości opakowań różnych od jedności Wykonawca zaokrągli w górę do pełnego opakowania, wyceni oraz odpowiednio oznakuje pozycję oferowaną.

Zestaw IV

Pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 8 w przedmiotowym postępowaniu:

1. W związku z umieszczeniem w opisie przedmiotu zamówienia wymogów odpowiadających specyfikacji produktu tylko jednego, konkretnego wytwórcy działającego na rynku polskim, wnosimy zapytanie, czy Zamawiający postępując zgodnie z ustawą Pzp (art. 7 i 29 Ustawy) dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości konkurencyjnych pasków testowych do glukometrów charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami:

a) Funkcja Auto-coding eliminująca kodowanie; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu; d) Kapilara samozasysająca krew – Wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s; f) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru, umożliwiające pobieranie krwi włóscinkowej z opuszek palców, a także krwi żyłnej i tętniczej; g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych; h) Możliwość wykorzystania każdego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiołki x 25 pasków); i) zakres hematokrytu 20-60% i zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl (obejmujący również zakres 20-600mg/dl) przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi normy ISO15197:2013 i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie; j) zalecany zakres przechowywania pasków testowych wynosi 1-32°C (wymogi Polskich Norm w zakresie magazynowania/przechowywania leków nie przewidują możliwości przechowywania jakiegokolwiek grupy w temperaturach wyższych niż 25°C, zatem zalecany zakres powinien spełniać wymogi Zamawiającego, gdyż zgodnie z Polskimi Normami Zamawiający musi posiadać pomieszczenia magazynowe, umożliwiające przechowywanie produktów w temperaturze poniżej 25°C. Prosimy o zmianę zapisu co do temperatury przechowywania 4-40°C, gdyż ogranicza on konkurencję do wyrobu jednego producenta, w naszej ocenie nie będąc uzasadnionym żadnymi konkretnymi potrzebami, ponieważ temperatura długotrwałego przechowywania nie równa się temperaturze

pracy, a większość pasków testowych, łącznie z oferowanymi przez nas, działa prawidłowo w temperaturze do 40°C).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, eliminującym zafałszowania pomiaru niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z instrukcjami maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał ± 15 mg/dl dla stężeń glukozy < 100 mg/dl i $\pm 15\%$ dla stężeń glukozy ≥ 100 mg/dl, tj. zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z sygnalizacją pobrania zbyt małej próbki krwi za pomocą specjalnego komunikatu na wyświetlaczu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5. Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych kodowanych za pomocą tzw. kalibratora (paska kodującego służącego do wprowadzania numeru kodu w procesie opisywanym przez producenta jako „kalibracja”), chipa, przycisku lub klucza kodującego? Kodowanie wydłuża pracę i może być źródłem błędów wynikających z wprowadzenia niewłaściwego urządzenia do glukometru lub wybrania nieprawidłowego kodu dla danej serii pasków.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6. Czy Zamawiający dopuści paski testowe z możliwością podawania wyników liczbowych pomiaru w wąskim zakresie 20-500mg/dl lub pasków podających wyniki w zakresie 20-525mg/dl – ze względu na swój błąd pomiarowy takie paski mogą nie wskazać żadnego wyniku już przy stężeniu glukozy od 450 mg/dl w górę?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

7. Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych zapakowanych indywidualnie? Konieczność odpakowywania każdego paska z osobna wydłuży i utrudni pracę personelu Zamawiającego, wykonującego rutynowo pomiary glikemii u wielu pacjentów w tym samym czasie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

8. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z pomiarem wykonywanym nie później niż 5 sekund od chwili wprowadzenia próbki, co znacząco oszczędzi czas rutynowej pracy personelu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

9. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków do siedziby Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

10. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych, w których zgodnie z instrukcją obsługi glukometru mogą potencjalnie wystąpić problemy z napełnieniem paska testowego krwią?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

11. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych z enzymem interferującym z ksylozą, co potwierdza zapis w instrukcji obsługi pasków testowych? – zgodnie z SIWZ

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

12. Czy Zamawiający dopuści paski testowe pracujące jako część systemu, który zgodnie z instrukcją obsługi pasków testowych nie jest przeznaczony do monitorowania stężenia glukozy we krwi u pacjentów w ciężkim stanie klinicznym, bez wyszczególnienia o jakie stany chorobowe chodzi?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

13. Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w zakresie pakietu nr 8 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni transport i dostawę pasków do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Informacja przeznaczona do publikacji na stronie internetowej Zamawiającego
<http://www.zozreszel.pl>

.....
Kierownik Zamawiającego