



Szpital Powiatowy
w Sochaczewie

Nr sprawy: EK-ZZ/ZP.261.01.D.2019

Sochaczew, dnia 29.01.2019r

Wszyscy Wykonawcy

Na podstawie Art. 38 ust. 1 Prawa Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r w nawiązaniu do SIWZ ,nr sprawy: EK-ZZ/ZP.261.27.D.2018, dotyczącej przetargu nieograniczonego na dostawę leków dla ZOZ Szpitala Powiatowego w Sochaczewie odpowiadamy na pytania Wykonawców:

Pytanie 1: Czy Zamawiający w pakiecie 75 poz. 10-11 dexamethason, wymaga stabilności fizykochemicznej przez 24 godziny w temperaturze 25C po rozcieńczeniu, **potwierdzonej w obowiązującej Charakterystyce Produktu Leczniczego ChPL ?**

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 2: Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu TribioDr. zawierającego kombinację trzech szczepów bakterii w następujących stężeniach: *Lactobacillus acidophilus* 43,75%, *Lactobacillus delbrueckii subsp. Bulgaricus* 12,5%, *Bifidobacterium lactis* – 43,75% w kapsułce, o łącznej ilości 1,6 mld CFU?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 3: Czy Zamawiający wymaga zaferowania probiotyku niewymagającego przechowywania w lodówce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 4: Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu, którego dobowy dawka nie przekracza 2 kapsułek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania 24 pozycji 1, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 6: Czy Zamawiający w Zadaniu 29 w pozycji 1 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego CEFTAZIDYM 2g inj x 10 butelek?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 7: Czy Zamawiający w Zadaniu 29 w pozycji 2 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego CEFTAZIDYM 1g inj x 10 fiolek?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 8: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania 89 pozycji 5-8, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 9: Czy Zamawiający w Zadaniu 92 w pozycji 1 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Fresubin Original, płyn odżyw., smak neutralny 500 ml w worku?

Zespół Opieki Zdrowotnej „Szpitala Powiatowego” w Sochaczewie

96-500 Sochaczew; ul. Batalionów Chłopskich 3/7

KRS 0000020330; NIP 837-15-07-803; REGON 017222233

www.szpitalsochaczew.pl

Tel. 46 86-49-521, fax 46 86-49-525, e-mail: dor@szpitalsochaczew.pl



Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 10: Czy Zamawiający w Zadaniu 93 w pozycji 1 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w worku?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 11: Czy Zamawiający w par. 3.6.1 wprowadzi automatyzm zmiany cen w razie zmiany stawki VAT? Konieczność uzyskiwania zgody Zamawiającego w takim wypadku grozi Wykonawcy rażącą stratą w razie podwyższenia stawki i braku zgody Zamawiającego.

Odpowiedź:

Pytanie 12: Czy Zamawiający w par. 3.6.2 dopisze, że zmniejszenie ceny nie następuje, jeśli towar oferowany jest po cenie niższej? Konieczność proporcjonalnego dostosowania ceny do obniżki producenta – kiedy towar już oferowany był z rabatem - może spowodować u Wykonawcy rażącą stratę.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 13: Czy Zamawiający w par. 6.2 dopisze, że chodzi o odsetki ustawowe za opóźnienie?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 14: Czy Zamawiający wykreśli w Załączniku nr 2 do umowy w punkcie II.3 zdanie: „Spisanie protokołu reklamacyjnego przy udziale obu stron w terminie max. 24 godzin.”?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 15: Czy Zamawiający zamieni w Załączniku nr 2 do umowy w punkcie II.3 termin 1 dnia na termin 7 dni? Zamawiający wprowadza dwie procedury – reklamacji i rękojmi, które przecież w istocie dotyczą tego samego, tj wad towaru. W pierwszym przypadku (reklamacji) wymiana następuje w ciągu 7 dni, tymczasem w przypadku ‘rękojmi’ wymiana winna nastąpić w ciągu 1 dnia. Tymczasem w przypadku rękojmi zgłasza się reklamację, nie ma innego trybu postępowania. Zatem zapisy są nieprawidłowe, bo kreują postępowanie dotyczące ‘rękojmi’, które w praktyce musi być realizowane jako postępowanie reklamacyjne. Zapis II.3 jest w istocie zbędny, bo procedurę i terminy określono w pkt. I. Także uprawnienia gwarancyjne (pkt. III) realizuje się poprzez proces reklamacji, sama ‘reklamacja’ nie jest samoistną podstawą żadnych roszczeń, to jedynie sposób postępowania w przypadku realizowania uprawnień z rękojmi lub gwarancji.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 16: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 1 poz. 22-23 leku w postaci kapsułek?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 17: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 3 poz. 1-5 insulin w postaci wstrzykiwaczy SoloStar?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 18: Zad. 74 poz. 110. 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: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 19: Zad. 74 poz. 110. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 20: Zad. 13, poz. 113, 114. Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek hemostatyczny Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 21: Zad. 13, poz. 113, 114. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 22: Zad. 13, poz. 113, 114. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 113 i 114 z zadania 13i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 23: Zad. 12 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps; bakterie występują w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Produkt jest przeznaczony do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 24: Zad. 12 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 25: Zad. 74 poz. 124 i 125. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek z możliwością otwierania kapsulek i rozpuszczania ich zawartości w celu sporządzania zawiesiny (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 26: Zad. 74 poz. 243. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps; w opakowaniach x 60 kaps - po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę? Produkt jest przeznaczony do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 27: Zad. 74 poz. 110. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnikawynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływowi krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 28: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 110 z Zadania nr 74 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 29: dotyczy zadania 13-poz 148:. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego, rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. Produkt zawiera 2g lidokainy i 0,25g chlorhexydyny / 100g produktu, pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6 ml ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 30: dotyczy pakietu nr 44 poz. 2 i 3. W związku z wprowadzoną przez producenta zmianą gramatury opakowania jednostkowego dla produktuBebilon Pepti DHA 1 oraz Bebilon Pepti 2 DHA..... proszę o wskazanie sposobu przeliczenia dla pozycji 2 oraz 3 w pakiecie 44 ilości opakowań wymaganych przez Zamawiającego dla produktu o nowej gramaturze 400 g. Dotychczasowe opakowania dostępne 450g.

Odpowiedź: Należy zaoferować w poz. 2 – 6 opakowań, w poz. 3 – 5 opakowań

Pytanie 31: Czy Zamawiający w zakresie Zadania nr 36 poz. 10, oczekuje zaoferowania witamin, które zgodnie z charakterystyką wymagają przechowywania w temp. 2-8 °C ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 32: Czy Zamawiający w zakresie Zadania nr 36 poz. 10, wymaga aby zaoferowany produkt posiadał badania stabilności z workami 3-komorowymi do żywienia pozajelitowego stosowanymi w leczeniu żywieniowym pacjentów tut. Szpitala, co jest wymogiem bezpiecznej terapii?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 33: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 36 poz. 6, trzykomorowy worek do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartość azotu 7,3 g i energia niebiałkowa 1040 kcal, objętość 2000 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 144.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Z poważaniem

Z up. DYREKTORA


mgr Katarzyna Chmielewska-Borucka
Z-ca Dyrektora ds. Ekonomicznych
Główny Księgowy

