

Strona internetowa

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych WPSP.DZP - 383/1/2017

Zamawiający działając na podstawie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U z 2015r. poz. 2164 z późn. zm.) w związku z zapytaniami Wykonawców złożonych w dniu 27.02.2017r. przekazuje treść zapytań Wykonawców i udziela wyjaśnień do zapisów Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

PYTANIA i ODPOWIEDZI DO S.I.W.Z.

Zapytanie Wykonawcy Nr 1

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?
 Odp. Tak Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów –
2. Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiolki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?
 Odp. Tak
3. Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.
 Odp. Tak
4. Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji?
 Odp. Tak
W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.
5. 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; 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)?
 Odp. Podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę. Dokładny sposób przeliczenia zawarty jest w 12 Rozdziale SIWZ opis sposobu przygotowania ofert w pkt 12 .

Zapytanie Wykonawcy Nr 2

Czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym WPSP. DZP-383/1/2017, w pakiecie (zadaniu) Pakiet nr 1. Leki, w pozycjach 294 oraz 331 dotyczących „cd. Leki ogólne-LACIDOFIL KAPS. * [x60 KAPS.]: Lactobacillus rhamnosus R0011, helveticus R0052/cd. Leki ogólne-LACIDOFIL KAPS. * [x60 KAPS.]: Acidum mefenamicum” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsułek – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals?

Odp. Dla poz. 294

LACIDOFIL KAPS. * [x60 KAPS.]: (Lactobacillus rhamnosus R0011, helveticus R0052/)

Zamawiający NIE DOPUSZCZA preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300, jest to: DIETETYCZNY ŚRODEK SPOŻYWCZY SPECJALNEGO PRZEZNACZENIA

Zamawiający wymaga produktu leczniczego .

Dla poz. 331

Oferent: dokonał pomyłki w nazwie handlowej !!!

LACIDOFIL KAPS. * [x60 KAPS.]: (Acidum mefenamicum)

Dla poz. 331

Zamawiający:

MEFACIT TABL. 0.25G [x30 TABL.] (Acidum mefenamicum)

Zamawiający NIE DOPUSZCZA preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300, - jest to preparat o innym działaniu niż wykazany przez Zamawiającego w poz. 331 !!!

Zapytanie Wykonawcy Nr 3

Czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym WPSP. DZP-383/1/2017, w pakiecie (zadaniu) Pakiet nr 1. Leki, w pozycji 492 dotyczącej „cd. Leki ogólne-SUDOCREMKREM [x250 G]” dopuszcza możliwość zaoferowania kremu ochronno-regenerującego o nazwie handlowej Zudolan 150g – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania, producenta Novascon Pharmaceuticals?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza .

W/w krem wymaga wcześniejszego przetestowania w naszym Szpitalu.

Zapytanie Wykonawcy Nr 4

1. Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 234 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Z uwagi na podanie w SIWZ nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, prosimy o dopuszczenie równoważnego preparatu z takim samym statusem rejestracyjnym, również zawierającego L-asparaginian L-ornityny (100 mg) oraz cholinę (35 mg), w postaci tabletek powlekanych, w opakowaniach wielkości takiej jak podano w SIWZ.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

2. Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 294 w przedmiotowym postępowaniu:

Z uwagi na umieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej probiotyku, będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta wraz z nazwami szczepów

będących produktem i zastrzeżoną nazwą tegoż konkretnego producenta, co uniemożliwia złożenie oferty równoważnej, prosimy o dopuszczenie jako równoważnego preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci jak podano w SIWZ, przeznaczonego do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającego w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* oraz *Lactobacillus helveticus* w takim samym stosunku ilościowym jak w produkcie wymienionym w SIWZ i w identycznym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ponieważ wymaga produktu leczniczego

3. Z uwagi na umieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia składu preparatu będącego wyrobem wyłącznie konkretnego wytwórcy, prosimy o wyrażenie zgody na zaferowanie, jako równoważnego, spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem specjalnego przeznaczenia medycznego, występującego w postaci kapsułek (opakowanie x 30 kaps – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań), przeznaczonego do stosowania niezależnie od wieku pacjentów, zawierającego w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG w stężeniu 6 mld CFU/kaps. Poniżej przedstawiamy potencjalne korzyści płynące z dopuszczenia oferty w postaci w/w preparatu:
- Szczep bakterii najlepiej przebadany pod względem klinicznym – literatura medyczna potwierdza skuteczność działania i bezpieczeństwo stosowania LGG u osób dorosłych, dzieci i noworodków. Potwierdzona w badaniach skuteczność działania przy zastosowanym stężeniu 6 mld CFU.
 - Brak innych szczepów bakterii, które mogłyby potencjalnie wchodzić w interakcje antagonistyczne ze składnikiem głównym preparatu i osłabiać bądź niwelować jego działanie.
 - Preparat przeznaczony do stosowania raz na dobę.
 - Brak konieczności przechowywania preparatu w lodówce.
 - Możliwość stosowania u pacjentów bez ograniczeń wiekowych.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ponieważ wymaga produktu leczniczego.

4. Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 575, 579 i 580 w przedmiotowym postępowaniu:

Przebieg postępowania przetargowego oparty na zasadach uczciwej konkurencji umożliwia złożenie ofert przez wiele firm i z pewnością jest korzystny dla Zamawiającego zarówno ze względów finansowych jak i na jakość oferowanych produktów. Zdefiniowane w SIWZ przez Zamawiającego z nazwy własnej paski testowe (będącej zastrzeżonym znakiem towarowym) wskazują konkretnych producentów oferowanego sprzętu, ponieważ wyłącznie jeden konkretny producent wytwarza paski testowe o konkretnej, zastrzeżonej nazwie, zatem niemożliwe jest złożenie oferty równoważnej opisowi przedmiotu zamówienia. Obecne warunki graniczne SIWZ nadają konkretnym producentom monopol na kształtowanie ceny oferty - samodzielnie lub poprzez podmioty z nimi powiązane. Oczywistym jest, że określając przedmiot zamówienia Zamawiający opiera się na własnym doświadczeniu i preferencjach, ale powinien także zrobić rozeznanie na rynku i szukać dostępnych rozwiązań konkurencyjnych. Czy z uwagi na poszanowanie zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji (art. 7 ust. PZP) oraz na konieczność opisywania przedmiotu w sposób nieograniczający uczciwej konkurencji (art. 29 ust. PZP) Zamawiający dopuści jako produkt równoważny nowoczesne, konkurencyjne paski testowe do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów na zasadzie określonej przez Zamawiającego), charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami:

- Funkcja Auto-coding (bez kodowania);
- Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru;
- Enzym

oksydaza glukozy d) zakres podawanych wyników pomiaru 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej osób dorosłych i noworodków; g) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; h) temperatura działania w zakresie 5-45^oC; i) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

DYREKTOR HOSPITALA

dr n. o zdr. Barbara Stawarz

Kierownik
Działu Zamówień Publicznych

mgr inż. Marjan Majka