



Chorzów, dnia 28.11.2018 r.

SP ZOZ ZSM/ZP/100.1/2018

SZANOWNI WYKONAWCY

Dotyczy: postępowania przetargowego na „Dostawę leków do apteki szpitalnej (2)”
SP ZOZ/ZSM/ZP/100/2018 dla SP ZOZ Zespołu Szpitali Miejskich w Chorzowie.

Informujemy, że w trakcie przetargu na **Dostawę leków do apteki szpitalnej** do Zamawiającego wpłynęły następujące pytania:

Pytanie nr 1:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 5 poz. 57 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

W załączniku przesyłam Charakterystykę Produktu Leczniczego Trilacu i badania.

Odp.:

Zamawiający nie dopuszcza, oferowany produkt nie posiada rejestracji jako lek.

Pytanie nr 2:

Czy w pakiecie Nr 5 poz. 72 (Nebbud 0,5mg/ml 2ml zaw. do nebul. x 20 amp.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odp.:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 5 poz. 72 (Nebbud 0,5mg/ml 2ml zaw. do nebul. x 20 amp.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odp.:

Zamawiający wymaga produktu leczniczego, który po otwarciu ampułki nadaje się do użycia w ciągu 12h.

Pytanie nr 4:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 5 poz. 72 (Nebbud 0,5mg/ml 2ml zaw. do nebul. x 20 amp.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

Odp.:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5:

Czy w pakiecie Nr 5 poz. 72 (Nebbud 0,5mg/ml 2ml zaw. do nebul. x 20 amp.) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

Odp.:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6: Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 5 poz. 57 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie aktualnie stosowanego przez Zamawiającego preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* (analog *L. acidophilus*, gatunek stosowany we wszystkich istniejących



preparatach tego typu) w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę w takim stosunku ilościowym jak w preparacie opisanym w SIWZ? W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odp.:

Zamawiający nie dopuszcza, oferowany produkt nie posiada rejestracji jako lek.

Pytanie nr 7: Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 5 poz. 57 w przedmiotowym postępowaniu:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania zamiennika o nazwie LactoDr., 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, w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odp.:

Zamawiający nie dopuszcza, oferowany produkt nie posiada rejestracji jako lek.

Pytanie nr 8: Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 5 poz. 58 w przedmiotowym postępowaniu:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania zamiennika o nazwie LactoDr., 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, w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odp.:

Zamawiający nie dopuszcza, oferowany produkt nie posiada rejestracji jako lek.

Pytanie nr 9:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odp.:

Zamawiający wyraża zgodę w pakietach nr 3 i 5. W pozostałych pakietach Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?

Odp.:

Zamawiający wyraża zgodę w pakietach nr 3 i 5. W pozostałych pakietach Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

Odp.:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odp.:

Zgodnie z punktem 2.15 SIWZ Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia w mniejszych lub większych opakowaniach jednostkowych (tj. w innej ilości pojedynczych sztuk w opakowaniu) niż wskazane w załączniku nr 2. Wykonawca zobowiązany jest wtedy przeliczyć i zmienić ilość oferowanych sztuk asortymentu oraz opakowań tak by odpowiadała ilości zamawianej (**z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku np. 10 op. po 50 szt. a Wykonawca może zaoferować 41,67 op. po 12 szt.**). W kolumnie "cena jed. netto" zobowiązany jest podać cenę za zaoferowany produkt (po przeliczeniu tj. za op. =12 szt.). W pozycji "Nazwa handlowa, postać dawka, wielkość opakowania" należy podać dodatkowo rzeczywiste parametry zaoferowanego opakowania (tj. op.=12szt.). Zamawiający będzie realizował zamówienie w pełnych opakowaniach tj., gdy przy przeliczeniu zostanie 41,67 opakowania Zamawiający maksymalnie zamówi 41 opakowań. Przeliczenia te mają jedynie na celu porównanie złożonych ofert.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?

Odp.:

Tak. Zamawiający dopuszcza również możliwość zaoferowania opakowań w innej gramaturze.

Pytanie nr 14

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odp.:

Zgodnie z pkt 2.12. SIWZ w przypadku zakończonej produkcji leku należy preparat wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji – może być pod pakietem.

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 1 poz. 22, 23, 24 oraz utworzenie z nich osobnego pakietu? Wydzielenie umożliwi złożenie oferty większej liczbie Wykonawców?

Odp.:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Z poważaniem

DYREKTOR
SP ZOZ Zespołu Szpitali Miejskich

mgr Anna Knysok

Otrzymali:

- 1) <http://zsm.com.pl/>
- 2) a/a

Al