



Chorzów, dnia 30. 08. 2017 r.

SP ZOZ ZSM / ZP/230 /34.5/2017

Szanowni Wykonawcy

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego o wartości szacunkowej przekraczającej w złotych równowartość kwoty 209 000 euro, prowadzonego w oparciu o przepisy prawa zamówień publicznych w trybie „przetargu nieograniczonego” na realizację zamówienia pod nazwą: **„Zakup i dostawy leków, płynów infuzyjnych, preparatów diagnostycznych, preparatów stosowanych w okulistyce oraz substancji czynnych stosowanych w chemioterapii zapotrzebowanych przez Aptekę szpitalną dla potrzeb Zespołu Szpitali Miejskich w Chorzowie z podziałem na 48 części”**.

Dyrektor Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej Zespołu Szpitali Miejskich w Chorzowie informuje, że w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego Wykonawcy zadali pytania. Zamawiający przytacza poniżej treść pytań i udziela wyjaśnień.

Pytanie nr 1: 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 nr 1: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania przeliczając ilość do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 2: Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych ? tj.wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane ? (Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.)

Odpowiedź nr 2: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3: Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych ? tj.wycenę: zamiast kapsulek – kapsułki twarde, elastyczne, miękkie itp. i odwrotnie?

Odpowiedź nr 3: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4: Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie.

Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsulek (w tym kapsulek twardych, elastycznych, miękkich) i odwrotnie ?

Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. ?

Kapsulek (w tym twardych, elastycznych, miękkich) zamiast drażetek i odwrotnie.?

Tabletek zamiast tabletek powlekanych ?

Odpowiedź nr 4: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.



Pytanie nr 5: Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. zamiast tabletek, tabletek powlekanych lub kapsulek o dowolnym uwalnianiu –tabletki, tabletki powl. lub kapsulek o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie ?

Odpowiedź nr 5: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6: Czy Zamawiający we wszystkich pakietach wyraża zgodę na zmianę postaci preparatów: fiolek na ampułki, pojemniki lub ampułko – strzykawki i odwrotnie ?

Odpowiedź nr 6: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7: Czy Zamawiający we wszystkich pakietach wyraża zgodę na zmianę postaci preparatów: fiolek na butelki i odwrotnie ?

Odpowiedź nr 7: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 8: Proszę Zamawiającego o informację, czy w przypadku, gdy dany preparat nie jest już produkowany lub zakończył się jego rejestr lub czasowo jest niedostępny ze względu na problemy produkcyjne, to czy można umieścić pod pakietem stosowną informację ?

Odpowiedź nr 8: W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

Pytanie nr 9: Czy Zamawiający w części nr 2 l.p. 4 , dopuszcza wycenę dostępnego leku leku Lincocin * 10 w postaci fiołki ?

Odpowiedź nr 9: Zamawiający dopuszcza wycenę dostępnego leku Lincocin * 10 w postaci fiołki .

Pytanie nr 10: Czy Zamawiający w części nr 7 l.p. 2 amphotericinum b , dopuszcza wycenę preparatu: Fungizone, 50 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fioł.? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź nr 10: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu: Fungizone, 50 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fioł.

Pytanie nr 11: Czy Zamawiający wydzieli z Części Nr 7 , pozycję nr 6 (Błękit do wybarwiania przedniej torebki soczewki) i utworzy odrębną część zamówienia? Wskazujemy, że wymieniony produkt może nie posiadać oznakowania lub instrukcji używania w języku polskim a jedynie w języku angielskim. Zgodnie z obowiązującym prawem (ustawa z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych Dz. U. 2010 Nr 107 poz. 679 ze zm. – nowelizacja obowiązująca od dnia 20 lutego 2016 roku, art.14 ust.2), dostarczanie wyrobów medycznych bez oznakowania lub instrukcji w języku polskim będzie się wiązało się z koniecznością podpisania specjalnej zgody (w formie oświadczenia) przez świadczeniodawcę. W związku z powyższym wskazujemy, iż wydzielenie ww. produktów może spowodować zmniejszenie formalności po stronie Zamawiającego, pewne ułatwienie dla niektórych wykonawców jak również zwiększenie konkurencyjności składanych ofert.

Jednocześnie wskazujemy, iż w przypadku nie wydzielenia ww. pozycji, Zamawiający przyjmuje do wiadomości i akceptuje konieczność złożenia oświadczenia potwierdzającego, że dostarczane wyroby medyczne mogą mieć oznakowanie i instrukcje używania w języku angielskim (zgodnie art. 14 ust. 2 ustawy dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych w brzmieniu: „dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane świadczeniodawcom, za ich pisemną zgodą, miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim (...)).”

Odpowiedź nr 11: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.



Pytanie nr 12: Czy Zamawiający w części nr 7 l.p. 10

10	Carbomerum	żel do oczu 2 mg / g 10 g
----	------------	---------------------------

Dopuszcza wycenę preparatu: Lakripos, żel, do oczu, 10 g? (Wyrób medyczny.)

Odpowiedź nr 12: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu: Lakripos, żel, do oczu, 10 g? (Wyrób medyczny.)

Pytanie nr 13: Czy Zamawiający w części nr 7 l.p. 28

28	Kwas hialuronowy	gutt. opht. 10 ml
----	------------------	-------------------

Dopuszcza wycenę preparatu: Hyal Drop Multi, krople do oczu, soczew, nawilż, 10ml?

Odpowiedź nr 13: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu: Hyal Drop Multi, krople do oczu, soczew, nawilż, 10ml.

Pytanie nr 14: Czy Zamawiający w części nr 8 l.p. 25

25	Nabumetonum	tabl. powł. 500mg x 20
----	-------------	------------------------

Wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabl.? Tylko taka postać jest dostępna.

Odpowiedź nr 14: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu w postaci tabl.

Pytanie nr 15: Czy Zamawiający w części nr 8 l.p. 35

35	Pyridostigminum	tabl. powlekane 60 mg x 150
----	-----------------	-----------------------------

Dopuszcz wycenę preparatu w postaci tabl. draż?

Odpowiedź nr 15: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabl. draż.

Pytanie nr 16: Prosimy Zamawiającego o wykreślenie z części nr 9 l.p. nr 2 (Acidum alendronicum 10 mg*30 tabl) – ZAKOŃCZONA PRODUKCJA

Odpowiedź nr 16: W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

Pytanie nr 17: Czy Zamawiający w części nr 9 l.p. 11 (Calci carbonas, Colecalciferolum) dopuści wycenę preparatu jedynie zarejestrowanego jako suplement diety ?

Odpowiedź nr 17: Zamawiający w części nr 9 l.p. 11 (Calci carbonas, Colecalciferolum) dopuści wycenę preparatu jedynie zarejestrowanego jako suplement diety.

Pytanie nr 18: Czy Zamawiający w części nr 9 l.p. 14

14	Calcii glubionas	amp. 9 - 10 mg Ca/ml a 10ml x10	op.	110
----	------------------	---------------------------------	-----	-----

Dopuszcz wycenę preparatu: Calcium Gluconate 10%, rozt.d/wst(Aguett)10ml, 50amp -- 22 opak?

Odpowiedź nr 18: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Calcium Gluconate 10%, rozt.d/wst(Aguett)10ml, 50amp -- 22 opak.

Pytanie nr 19: Czy Zamawiający w części nr 9 l.p. 56 dopuści zaoferowanie leku vaccinum hepatitis B w postaci fiołki(typu Szczep.p/WZW-B Euvax, 20mcg/1ml, dorośli, 1fiol lub Szczep.p/WZW-B Engerix, 20mcg/1ml, inj., 1 fiol ?

SZCZEPIONKA W POSTACI AMP-STRZ. -koniec produkcji.

Odpowiedź nr 19: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu : Szczep.p/WZW-B Engerix, 20mcg/1ml, inj., 1 fiol.



Pytanie nr 20: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w cz. Nr 10, poz. Nr 15 lek innego producenta niż w poz. Nr 13,14. Nie ma możliwości zaoferowania wszystkich pozycji od Jednego Producenta.

Odpowiedź nr 20: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w cz. Nr 10, poz. Nr 15 lek innego producenta niż w poz. Nr 13,14. Taką informację umieszczono pod pakietem.

Pytanie nr 21: Czy Zamawiający w części nr10 l.p. 39 ma na myśli lek Lidocaine 2%,20 mg/ml ;5ml,roztw.do wstrz.,10amp ?

Odpowiedź nr 21: Zamawiający w części nr10 l.p. 39 ma na myśli lek Lidocaine 2%,20 mg/ml ;5ml,roztw.do wstrz.,10amp .

Pytanie nr 22: Czy Zamawiający w części nr 10 l.p. 43,44 (carbamazepin tabl. powl.) dopuści wycenę leku w postaci tabl. ?

Odpowiedź nr 22: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabl.

Pytanie nr 23: Prosimy Zamawiającego w części nr 10 l.p. 63,64 (lek typu Norcuron -stałe wstrzymanie w obrocie, obecnie skrócenie pozwolenia na dopuszczenie do obrotu) o wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź nr 23: W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

Pytanie nr 24: Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 1, pozycja 5 (Meropenem) oraz pakietu nr 17, pozycja 8 (Meropenem) wymaga, aby trwałość roztworu do wstrzyknięć dożylnych preparatu po przygotowaniu wynosiła 3 godziny w kontrolowanej temperaturze do 25 st. C, lub 12 h w temperaturze 2-8 st. C i aby trwałość roztworu do infuzji preparatu Meropenem po przygotowaniu z 0,9% chlorkiem sodu wynosiła 3 godziny w kontrolowanej temperaturze do 25 st. C, lub 24 h w temperaturze 2-8 st. C – informacje potwierdzone zapisami w ChPL?

Odpowiedź nr 24: Zamawiający tylko w części zadania nr 17, pozycja 8 (Meropenem) wymaga, aby trwałość roztworu do wstrzyknięć dożylnych preparatu po przygotowaniu wynosiła 3 godziny w kontrolowanej temperaturze do 25 st. C, lub 12 h w temperaturze 2-8 st. C i aby trwałość roztworu do infuzji preparatu Meropenem po przygotowaniu z 0,9% chlorkiem sodu wynosiła 3 godziny w kontrolowanej temperaturze do 25 st. C, lub 24 h w temperaturze 2-8 st. C – informacje potwierdzone zapisami w ChPL?

Pytanie nr 25: Czy Zamawiający w części nr11 l.p. 28 ma na myśli lek np. typu Enema konfekcjonowany * 50 szt w ilości 6 op. ?

Odpowiedź nr 25: Zamawiający ma na myśli lek np. typu Enema konfekcjonowany * 50 szt w ilości 6 op.

Pytanie nr 26: Czy Zamawiający dopuszcza w części nr 11 l.p. 29 dopuszcza wycenę 33 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź nr 26: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ. Preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii jest opisany w części nr 11 w poz.37.



Pytanie nr 27: Czy zamawiający wymaga aby w części nr 11 l.p. nr 37 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź nr 27: Zamawiający wymaga aby w części nr 11 l.p. nr 37 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii,

Pytanie nr 28: Czy zamawiający wymaga aby w części nr 11 l.p. nr 37 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź nr 28: Zamawiający wymaga , aby w części nr 11 l.p. nr 37 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ.

Pytanie nr 29: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie dawki i smaku w zakresie części nr 12 l.p. nr 2 (Bromhexinum syrop 120 ml).

Odpowiedź nr 29: Zamawiający doprecyzowuje opis przedmiotu zamówienia :w części nr 12 l.p. nr 2 Zamawiający ma na myśli Bromhexinum syrop 120 ml) o smaku miętowym w dawce 4mg/5ml.

Pytanie nr 30: Czy Zamawiający w części nr12 l.p. 17 ma na myśli lek Prednisoloni hemisucc. W dawce 1000mg,pr,rozp.d/sp.r.d/wst,inf.,1fiol+1amp rozp. ? lek w dawce 50 mg występuje w pozycji nr 15.

Odpowiedź nr 30: Zamawiający doprecyzowuje opis przedmiotu zamówienia w części nr 12 l.p. nr 17: Zamawiający ma na myśli Prednisoloni hemisucc. W dawce 1000mg,pr,rozp.d/sp.r.d/wst,inf.,1fiol+1amp rozp.

Pytanie nr 33: Czy Zamawiający w części nr 12 l.p. 20 oraz nr 21

20	Salbutamolum	płyn do inhalacji z nebulizatora 1mg/ml 2,5ml*20
21	Salbutamolum	aerozol wziewny, zawiesina 100 mcg/dawkę 20 ml

dopuszcza wycenę preparatów: Od dwóch różnych Producentów?

Odpowiedź nr 33: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów od dwóch różnych Producentów.

Pytanie nr 34: Czy Zamawiający w części nr 12 l.p. nr 21 dopuści wycenę dostępnego na rynku preparatu typu Aspulmo, 100 mcg/dawkę, aer.inhal., 10 ml (200 dawek) w ilości 10 op.?

Odpowiedź nr 34: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu preparatu typu Aspulmo, 100 mcg/dawkę, aer.inhal., 10ml (200 dawek) w ilości 10 op.

Pytanie nr 34: Czy Zamawiający w części nr 12 wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. nr 25 leku innego producenta niż w poz. Nr 23,24 -leku typu Theospirex retard, 300 mg, tabl.powl.,50 szt ?

Odpowiedź nr 34: Zamawiający w części nr 12 wyraża zgodę na zaoferowanie w poz. nr 25 leku innego producenta niż w poz. Nr 23,24 -leku typu Theospirex retard, 300 mg, tabl.powl.,50 szt .

Pytanie nr 35: Prosimy Zamawiającego w części nr 13 l.p. 18 (lek typu Nitracor amp -zakończenie produkcji) o wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź nr 35: W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.



Pytanie nr 36: Czy Zamawiający w części nr13 l.p. 30 ma na myśli lek Cyclo 3Fort w dostępnej dawce 150 mg?

Odpowiedź nr 36 Zamawiający w części nr13 l.p. 30 ma na myśli lek Cyclo 3Fort w dostępnej dawce 150 mg.

Pytanie nr 37: Czy Zamawiający w części nr13 l.p. 37 Terlipressinum 1mg/8,5ml dopuści produkt o takiej samej zawartości substancji czynnej w 5ml – lek typu Terlipressini acetat, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?

Odpowiedź nr 37: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 38: Czy Zamawiający w części nr 13 wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. nr 9 i10 leku w postaci tabl. powł.

Odpowiedź nr 38 Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w poz. nr 9 i10 leku w postaci tabl. powł.

Pytanie nr 39: Czy Zamawiający w części nr 14 wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. nr 1 acidum boricum 500 g w ilości 8 op?

Odpowiedź nr 39 Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania acidum boricum 500 g w ilości 8 op.

Pytanie nr 40: Czy Zamawiający w części nr 14 wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. nr 12 cera flava 250 g w ilości 56 op?

Odpowiedź nr 40 Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania cera flava 250 g w ilości 56 op.

Z poważaniem

DYREKTOR
SP ZOZ Zespołu Szpitali Miejskich

mgr Anna Knysok