

Firmy ubiegające się o udzielenie zamówienia

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na „**Dostawę leków oraz materiałów medycznych do Apteki SP ZOZ Szpitala Wielospecjalistycznego w Jaworznie**”

Zamawiający, zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych odpowiada na pytania od Wykonawców:

Wykonawca 1

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 35 pozycja 10 produktu leczniczego Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worków 500ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Wykonawca 2

Pytanie nr 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie następujących leków i utworzenie z nich odrębnego pakietu, w celu zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej:

- PAKIET nr 1 LEKI 1 poz. 16,17,18,171,176,190,219,220,232,233,253,296.
- PAKIET nr 12 LEKI 6 poz. 1,2,3,4.
- PAKIET nr XXXVIII LEKI 22 poz. 23,24.

W przypadku negatywnej odpowiedzi proszę o uzasadnienie.

Odpowiedź: Nie, nie wydzielamy pozycji z pakietów i nie tworzymy nowych.

Wykonawca 3

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: Pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

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 fiołki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią nr 2 udzieloną dnia 28.09.2012r na pytanie nr 2 i pytanie nr 3 Wykonawcy 2.

3. 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?

Odpowiedź: Tak.

Wykonawca 4

W związku z ogłoszonym postępowaniem przetargowym zwracamy się z prośbą o:

- sprecyzowanie zapisu w pkt II Określenie przedmiotu zamówienia, podpunkt 16 SIWZ – dotyczącego „miejsca składowania”. Prosimy o wyjaśnienie, co dla Zamawiającego oznacza określenie „miejsce składowania” oraz zapisu w § 3 pkt.2 Umowy „rozładowanie w miejscu wskazanym przez Zamawiającego” i czy wiąże się to z wniesieniem butli oraz z pozostawieniem samochodu bez nadzoru.

Nasze pytanie jest spowodowane wymogami wynikającymi z Ustawy z dnia 19 sierpnia 2011r. o przewozie towarów niebezpiecznych (Dz.U. Nr 227 poz. 1367) zgodnie, z którą **dopuszczenie do pozostawienia środka transportu przewożącego towary niebezpieczne bez wymaganego nadzoru podlega karze pieniężnej.**

Odpowiedź: Oznacza to wniesienie butli na miejsce przechowywania.

Wykonawca 5

1. Czy Zamawiający wymaga aby w Pakiecie nr 42 Immunoglobulina 2, posiadała zawartość frakcji IgA poniżej 0,05 mg/ml, powodując tym samym lepszą tolerancję i zmniejszenie ryzyka wystąpienia działań niepożądanych u pacjentów.

Odpowiedź: Tak.

2. Czy Zamawiający wymaga aby w Pakiecie nr 42 Immunoglobulina 2, zawierała obojętny stabilizator np. glicynę lub maltozę, co ma szczególne znaczenie w przypadku podawania immunoglobulin pacjentom chorym na cukrzycę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

3. Czy Zamawiający wymaga, w trosce o dobro pacjentów, aby preparaty immunoglobulin w Pakiecie nr 42, posiadały certyfikat jakości plazmy QSEAL – Quality Standard of Excellence, Assurance and Leadership, tj.: międzynarodowy dobrowolny certyfikat jakości plazmy, wydawany przez PPTA (Plasma Protein Therapeutics Association) potwierdzający wysoką jakość i bezpieczeństwo produktu, a także stwierdzający, iż centra poboru plazmy posiadają wdrożone najwyższej jakości procedury. Certyfikat ten posiada większość producentów leków krwiopochodnych na świecie.

Odpowiedź: Nie wymaga.

Wykonawca 6

Pytanie nr 1, dot. pakietu nr 9, poz.15

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie i wydzielenie z Pakietu nr 9, pozycja 15 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym: Glicinum 1,5% w opakowaniu typu worek?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie nr 2, dot. pakietu nr 9, poz.24

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie i wydzielenie z Pakietu nr 9, pozycja 24 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym: Plasmavolume HES 130/0,42/6:1 w roztworze Ringera z octanem w opakowaniu typu worek?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Wykonawca 7

Pytanie nr 1, dotyczy PAKIETU 1 LEKI 1 pozycja nr 157

Czy Zamawiający wymaga nieodpłatnego użyczenia przez Wykonawcę parowników kompatybilnych z oferowanym preparatem (pakiet 1 pozycja 157) wraz z nieodpłatnym serwisem /kalibracją tychże urządzeń w okresie trwania umowy przetargowej dokonywanej na koszt Wykonawcy? Proszę o określenie ilości.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 2, dotyczy PAKIETU 1 LEKI 1 pozycja nr 157

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 157 z pakietu nr 1 do oddzielnego zadania ? Pozytywna odpowiedź stwarza Zamawiającemu możliwość uzyskania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie nr 3, dotyczy PAKIETU 46 LEKI 24, pozycja nr 1

Czy Zamawiający w pakiecie 46 wymaga nieodpłatnego użyczenia przez Wykonawcę parowników kompatybilnych z oferowanym preparatem wraz z nieodpłatnym serwisem /kalibracją tychże urządzeń w okresie trwania umowy przetargowej dokonywanej na koszt Wykonawcy? Proszę o określenie ilości parowników.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 4, dotyczy PAKIETU 34 LEKI 19, pozycja nr 27

Czy Zamawiający w pakiecie 34 w pozycji nr 27 dopuści preparat Sevofluranum 250ml płyn wziewny, w pojemniku ze szczelnym, bezpiecznym systemem napełniania Draeger Fill?

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5, dotyczy Pakietu 35 Lek 19, pozycja nr 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 27 z pakietu nr 35 do oddzielnego zadania ?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Wykonawca 8

Dotyczy pakietu nr 11

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie gąbki zarejestrowanej jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Tak, wyrażamy zgodę.

2. Czy Zamawiający, w związku ze specyfiką programu magazynowo-księgowego obsługującego moduł sprzedaży, który drukuje faktury w nocy, po wysyłce produktu, wyrazi zgodę na wysłanie faktury, w formie papierowej, dzień po wysyłce, a w dzień otrzymania asortymentu przez Zamawiającego wysłania kopii faktury drogą elektroniczną?
W przypadku uzyskania pozytywnej odpowiedzi proszę o podanie adresu elektronicznego, na który będzie można przesyłać faktury.

Odpowiedź: Tak. Adres e- mail: dorota.makowska@szpital.jaworzno.pl

Wykonawca 9

1. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie testów paskowych zgodnych z Polskimi Normami Szpitalnymi w zakresie temperatur przechowywania testów?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie urządzenia, które po jednorazowym włożeniu „klucza aktywującego”, który zostaje na stałe w glukometrze, nie wymaga ponownego kodowania.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

3. Dot. pkt. 1 Opis wymagań dotyczących glukometrów

Czy Zamawiającemu w Opisie wymagań dotyczących glukometrów w pkt. 1 „*Glukometr skalibrowany do osocza, paski zawierające enzym oksydazy glukozy*”, chodzi o testy paskowe skalibrowane do osocza, które nie interferują z maltozą?

Odpowiedź: Tak.

4. Dot. pkt. 2 Opis wymagań dotyczących glukometrów

Czy Zamawiający w Opisie wymagań dotyczących glukometrów w pkt. 2 „*Możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl*” dopuści system prezentujący wynik tylko w mg/dl lub tylko w mmol/l?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. Dot. pkt. 12 Opis wymagań dotyczących glukometrów

Co Zamawiający miał na myśli w pkt. 12 odnośnie zapewnienia serwisu w przypadku używania płynów kontrolnych?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli dostarczenie płynów kontrolnych i walidację glukometrów.

Wykonawca 10

Dot. pakietu Nr 27, pozycji Nr 4 – Doxorubicinum.

1. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 27, pozycji Nr 4 (Doxorubicinum), dopuszcza złożenie oferty na produkt leczniczy o trwałości minimum 14 dni, w dawce 200mg, (zamiast 50mg) i w ilości 50 sztuk?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Wykonawca 11

Pakiet 5

Czy Zamawiający w pakiecie 5 pozycji 1 – Albuminum humanum inj 20%100ml - wyrazi zgodę na zaoferowanie 20% Albuminy ludzkiej w opakowaniu 50ml z jednoczesnym podwojeniem ilości opakowań, a także na wyłączenie pozycji 1 i 2 i utworzenie oddzielnego pakietu lub składanie ofert częściowych na poszczególne pozycje w Pakiecie 5?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Publikacja strona internetowa Zamawiającego

Otrzymują firmy zadające pytania

Podpisał: Dr n. med. Wiesław Więckowski- Lekarz Naczelny