



SZP-ET/6/2021

Złotów, dnia 05 stycznia 2021r.

Do wiadomości wszystkich zainteresowanych przedmiotowym postępowaniem

Dotyczy postępowania nr 36/ZP/2020

Szpital Powiatowy im. Alfreda Sokołowskiego w Złotowie, dalej zwany Zamawiającym, informuje o wpłynięciu zapytań dotyczących prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego, oznaczonego symbolem 36/ZP/2020, którego przedmiotem jest: **„Dostawa leków”**.

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium, roztw.d/wstrz .inf. 2 mg/1ml, amp. 5 ml, w części nr 1 – LEKI CZ. 1, poz. 99 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium, roztw.d/wstrz .inf. 2 mg/1ml, amp. 5 ml, w części nr 1 – LEKI CZ. 1, poz. 99 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oba wymienione okresy ważności.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium, roztw.d/wstrz .inf. 2 mg/1ml, amp. 5 ml, w części nr 1 – LEKI CZ. 1, poz. 99 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oba wymienione zakresy okresu ważności po rozpuszczeniu.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium, roztw.d/wstrz .inf. 2 mg/1ml, amp. 5 ml, w części nr 1 – LEKI CZ. 1, poz. 99 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oba warianty.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium, roztw.d/wstrz .inf. 2 mg/1ml, amp.2.5ml, w części nr 1 – LEKI CZ. 1, poz. 100 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium, roztw.d/wstrz .inf. 2 mg/1ml, amp.2.5ml, w części nr 1 – LEKI CZ. 1, poz. 100 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oba wymienione okresy ważności.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium, roztw.d/wstrz .inf. 2 mg/1ml, amp.2.5ml, w części nr 1 – LEKI CZ. 1, poz. 100 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oba wymienione zakresy okresu ważności po rozpuszczeniu.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium, roztw.d/wstrz .inf. 2 mg/1ml, amp.2.5ml, w części nr 1 – LEKI CZ. 1, poz. 100 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oba warianty.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający w części nr 3 – LEKI CZ. III, poz. 24 (Bupivacainum, roztw.d/wstrz- 5mg/ml SPINAL HEAVY roztwór hiperbaryczny, amp. 4 ml) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 10

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 50. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 11

Dotyczy pakietu nr 1 poz.57,58. (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w tych pozycjach pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby produkty pochodziły od jednego producenta.

Pytanie nr 12

Dotyczy pakietu nr 1 poz.127,128 (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w tych pozycjach pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby produkty pochodziły od jednego producenta.

Pytanie nr 13

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 215. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 14

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 262. Czy Zamawiający dopuści 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: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 15

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 273. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 16

Poz.381 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 17

Dotyczy pakietu nr 1 poz.346. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 18

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 395. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu 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? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga takiego produktu

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, kapsułki twarde lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki, kapsułki twarde lub drażetki?

zamiast kapsułek-kapsułki twarde, tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek) - o dowolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

(Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.)

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmiany postaci wymienionych form produktów leczniczych.

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 241 oraz 245 wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby produkty pochodziły od jednego producenta.

Pytanie nr 21

Czy Zamawiający wymaga, aby lek w Pakiecie nr 1 poz. 241 był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.

B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 22

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 poz. 29-30 wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby produkty pochodziły od jednego producenta.

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający wymaga, aby lek w Pakiecie nr 2 poz. 29-30 był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.

B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Sporządzono w 1 egz.:

1. adresat (strona internetowa, zakładka zamówienia publiczne: szpital.zlotow.pl)

2. a/a

Sporządził: Bożena Michałek – Specjalista ds. zamówień publicznych, Dział Techniczno-Administracyjny,
tel. 67 263 22 33 wew. 329, fax. 672635878, e-mail: przetargi@szpital.zlotow.pl