



Szpital Wojewódzki Koszalin

Kontakt:

Centrala 34 - 88 - 400
Sekretariat Dyrektora 34 - 88 - 151
Fax 34 - 88 - 103
e-mail: szpital@swk.med.pl
http: www.swk.med.pl
znak pisma: TP.382.003.2018 BS

Koszalin, 09.01.2018 r.

Do:
Wykonawcy postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: Przetarg nieograniczony nr TP.382.003.2018 BS – produkty lecznicze różne

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579) udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga, aby każda zmiana dotycząca postaci preparatów, była uzgodniona z Zamawiającym w trybie art. 38 ustawy Pzp.

PYTANIE NR 2

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.) ? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań z odpowiednim przeliczeniem ilości.
W przypadku, gdy ilość opakowań nie jest liczbą całkowitą należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

PYTANIE NR 3

„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)?”

ODPOWIEDŹ

W przypadku, gdy ilość opakowań nie jest liczbą całkowitą należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

PYTANIE NR 4

„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

W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu nie należy go wyceniać w ofercie.

PYTANIE NR 5 dotyczy części nr 17

„Czy zamawiający w pakiecie 17 dopuszcza lek w postaci tabletek powlekanych?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza lek w postaci tabletek powlekanych.

PYTANIE NR 6 dotyczy części nr 18

„Prosimy o wyjaśnienie, jakiej dawki wymaga zamawiający w pakiecie 18? Wymieniona dawka nie występuje na rynku RP.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga jak opisano w SIWZ.

PYTANIE NR 7 dotyczy części nr 25

„Czy zamawiający w pakiecie 25 dopuści lek w opakowaniu po 30 tabletek z odpowiednim przeliczeniem?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza lek w opakowaniu po 30 tabletek z odpowiednim przeliczeniem.

PYTANIE NR 8 dotyczy części nr 26

„Czy zamawiający w pakiecie 26 dopuszcza lek w postaci tabletek powlekanych?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza lek w postaci tabletek powlekanych.

PYTANIE NR 9 dotyczy części nr 57

„Czy zamawiający w pakiecie 57 dopuszcza lek w postaci kapsułek twardych?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza lek w postaci kapsułek twardych.

PYTANIE NR 10 dotyczy części nr 34

„Czy Zamawiający w części 34 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu fiolka?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 11 dotyczy części nr 34

„Czy Zamawiający w części 34 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 10 fiolek z możliwością przeliczenia ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 12 dotyczy części nr 58

„Czy Zamawiający w części 58 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu ampulka?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 13 dotyczy części nr 58

„Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne dane/ zalecenia dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI co jest istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjentów?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 14

„Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie, a nie za sztukę (zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza wycenę leku za opakowanie.

PYTANIE NR 15

„Czy Zamawiający zezwoli na wycenę leków równoważnych co do substancji czynnej i dawki oraz drogi podania do podanych z nazwy handlowej preparatów?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza wycenę leków równoważnych co do substancji czynnej i dawki oraz drogi podania do podanych z nazwy handlowej preparatów.

PYTANIE NR 16

„Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w

obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga, aby każda zmiana dotycząca postaci leków, była uzgodniona z Zamawiającym w trybie art. 38 ustawy Pzp.

PYTANIE NR 17

„Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga, aby każda zmiana dotycząca postaci leku, była uzgodniona z Zamawiającym w trybie art. 38 ustawy Pzp.

PYTANIE NR 18

„Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?"

ODPOWIEDŹ

W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu nie należy go wyceniać w ofercie.

PYTANIE NR 19

„Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsulek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym."

ODPOWIEDŹ

Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsulek, ampułek, fiolek) niż podana, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ.

PYTANIE NR 20

„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 (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?"

ODPOWIEDŹ

W przypadku, gdy ilość opakowań nie jest liczbą całkowitą należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

PYTANIE NR 21 dotyczy części nr 6

„Czy Zamawiający dopuści wycenę Tritici Amylum, subst, (Galfarm), 250 g w ilości 200op (brak dostępności opakowania 1 kg)?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza wycenę Tritici Amylum, subst, (Galfarm), 250 g w ilości 200op.

PYTANIE NR 22 dotyczy części nr 11

„Czy Zamawiający dopuści wycenę Citocartin 100, 1,7 ml, roztw. do wstrz., 50 wkładów w ilości 35 op.?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza wycenę Citocartin 100, 1,7 ml, roztw. do wstrz., 50 wkładów w ilości 35 op.

PYTANIE NR 23 dotyczy części nr 26

„Czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 56 sztuk w ilości 12,50 opakowania?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza wycenę opakowania x 56 sztuk w ilości 13 opakowań.

PYTANIE NR 24 dotyczy części nr 25

„Czy Zamawiający dopuści wycenę Jardiance, 10 mg, tabl. powł., 30szt EMPAGLIFLOZINUM O 1-D 0,01 G w ilości 28 opakowań (dostępne opakowanie 30 tabletek)?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza wycenę Jardiance, 10 mg, tabl. powł., 30szt EMPAGLIFLOZINUM O 1-D 0,01 G w ilości 28 opakowań.

PYTANIE NR 25 dotyczy części nr 34

Czy Zamawiający dopuści wycenę opakowań x 10 sztuk w ilości 200 opakowań?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza wycenę opakowań x 10 sztuk w ilości 200 opakowań.

PYTANIE NR 26 dotyczy części nr 57

„Czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki na kapsułkę (tylko postać kapsułki jest dostępna)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza zamianę postaci z tabletki na kapsułkę.

PYTANIE NR 27 dotyczy części nr 69

„Czy Zamawiający dopuści wycenę Oculosan, krople do oczu, roztwór, 10 ml (Cinol zakończona produkcja)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza wycenę Oculosan, krople do oczu, roztwór, 10 ml.

PYTANIE NR 28 dotyczy części nr 32

„Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje reflusu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

z up. DYREKTORA
Szpitala Wojewódzkiego w Koszalinie
mgr inż. ...
Z-ca Dyrektora ds. ...