

Do wszystkich uczestników postępowania
(www.krosno.med.pl)

**ZAWIADOMIENIE O UDZIELENIU WYJAŚNIENIA NA ZAPYTANIA WYKONAWCÓW
W POSTĘPOWANIU
na zakup wraz z dostawą produktów leczniczych różnych
Nr postępowania EZ/215/18/2017
Część 2**

Na zasadzie art. 38 pkt. 2 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t. j. Dz. U. 2013 poz. 907 z późn. zm.) Zamawiający nie ujawniając źródła zapytania, przekazuje treść złożonych w toku postępowania zapytań wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 103 pozycja 1 aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 2. Czy Zamawiający zgodzi się wyłączyć z pakietu 26 pozycja 22 ZYVOXID INJ. 2 MG/ML 100 ML , 300 ML i utworzyć nowy pakiet? Umożliwi to udział w postępowaniu większej ilości oferentów i uzyskanie tym samym oferty konkurencyjnej cenowo.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 3. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 49 pozycja 1 leku Cipronex 100 mg / 50 ml?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 4. dot. pakietu nr 30. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 30 wymaga bezpłatnego użyczenia na czas trwania umowy pomp do żywienia dojelitowego w ilości 8 szt. oraz pomp do żywienia pozajelitowego w ilości 1 szt.?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 5. dot. pakietu nr 43. Czy Zamawiający wymaga, aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg, zgodnie z treścią ChPL?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 6. dot. Pakietu 103. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 103 produktu leczniczego w opakowaniu a' 10 fioł. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 7. Czy Zamawiający w pakiecie nr 38 poz. 4 wydzieli lek Actiferol Start 7 mg do osobnego pakietu w celu złożenia oferty korzystniejszej cenowo?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 8. Czy Zamawiający w pakiecie nr 39 poz. 110 wykreśli lek Norcuron 4mg – wstrzymanie w obrocie?

Odpowiedź: Nie. Proszę podać ostatnią cenę.

Pytanie 9. Czy Zamawiający w pakiecie nr 38 poz. 68 dopuści lek Nasivin 0,05% w postaci żelu 10g – tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 10. Czy Zamawiający w pakiecie nr 39 poz. 89 dopuści lek Magnezin Comfort x 60, suplement diety zawierający 125 jonów Mg – zakończona produkcja leku wymaganego w SIWZ.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 11. Pakiet nr 53, poz. 1-2. W związku z tym, że żel stosowany jest na błony śluzowe, czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta, oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydyny?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 12. Dot. opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie nr 4 poz. 10 w przedmiotowym postępowaniu: z uwagi na umieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, prosimy o dopuszczenie równoważnego preparatu o takim samym statusie, zawierającego L-asparaginian L-ornityny (100 mg) oraz cholinę (35mg), w opakowaniach x 40 tabl. (po przeliczeniu tabletek na odpowiednią liczbę opakowań) w postaci tabletek powlekanych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13. Dot. opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie nr 56 poz. 4 w przedmiotowym postępowaniu. Z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej dietetycznego środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie jako równoważnego preparatu probiotycznego o nazwie lactoDr. krople występującego w takiej samej postaci i w opakowaniach tej samej objętości jak w przypadku preparatu o nazwie podanej w SIWZ, zawierającego w swoim składzie identyczny szczep bakterii probiotycznych lactobacillus rhamnosus GG w takim samym stężeniu, przeznaczonego do stosowania niezależnie od wieku pacjentów.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 14. Dot. opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie nr 67 w przedmiotowym postępowaniu: z uwagi na umieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej probiotyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, prosimy o dopuszczenie jako równoważnego preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci jak

podano w SIWZ, przeznaczonego do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającego w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* oraz *Lactobacillus helveticus* w takim samym stosunku ilościowym jak w produkcie wymienionym w SIWZ i w identycznym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 15. Dot. opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie nr 38 poz. 97 w przedmiotowym postępowaniu. Przebieg postępowania przetargowego oparty na zasadach uczciwej konkurencji umożliwi złożenie ofert przez wiele firm i z pewnością jest korzystny dla Zamawiającego zarówno ze względów finansowych jak i na jakość oferowanych produktów zdefiniowane w SIWZ przez Zamawiającego z nazwy własnej paski testowe (będące zastrzeżonymi znakami towarowymi) wskazują konkretnego producenta oferowanego sprzętu, ponieważ wyłącznie jeden konkretny producent wytwarza paski testowe o konkretnej, zastrzeżonej nazwie, zatem niemożliwe jest złożenie oferty równoważnej opisowi przedmiotowi zamówienia. Obecne warunki graniczne SIWZ ograniczają konkurencję i nadają konkretnemu producentowi monopol na kształtowanie ceny oferty – samodzielnie lub poprzez podmioty z nim powiązane. Czy z uwagi na poszanowanie zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji (art. 7 ust. Pzp) oraz na zasadę opisywania przedmiotu w sposób nieograniczający uczciwej konkurencji (art. 29 ust. Pzp) Zamawiający dopuści jako produkt równoważny nowoczesne, konkurencyjne paski testowe do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów na zasadzie określonej przez Zamawiającego), charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami:

- a) Funkcja auto-coding (bez kodowania)
- b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru
- c) Enzym oksydaza glukozy
- d) Zakres podawanych wyników pomiaru 20-600 mg/dl
- e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra
- f) Zakres hematokrytu 10-70% umożliwiającym wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej osób dorosłych i noworodków
- g) Stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki
- h) Temperatura działania w zakresie 5-45 st. C
- i) Paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Z poważaniem

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. Eksploatacyjnych
WOJEWÓDZKIEGO SZPITALA PODKARPACKIEGO
im. Jana Pawła II w Krośnie
mgr Piotr Czerwiński

DZIAŁ OŚWIENIENIA
PUBLICZNYCH LEKARSTW
KIEROWNIK APTEKI
Wojewódzkiego Szpitala Podkarpackiego
im. Jana Pawła II w Krośnie
mgr inż. Joanna Mendocha
st. specjalista
Dominika Jasłowska-Marcz
mgr farmacji