

Dział Zamówień Publicznych

tel: +48 62 765 14 51, Kierownik Działu +48 62 765 13 97

Kalisz, dnia 17 lutego 2016 roku

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

INFORMACJA

dot. postępowania na sukcesywne dostawy produktów farmaceutycznych

W odpowiedzi na pytania Wykonawców, informujemy, co następuje:

dotyczy zadania nr 80 poz. 5, 6

1. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia oferty w postaci preparatu probiotycznego będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu o powyższej charakterystyce.

dotyczy zadania nr 90

2. Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga złożenie oferty w postaci pasków testowych do aktualnie stosowanych przez Zamawiającego glukometrów GlucoDr. auto, charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami:
 - a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność 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 dehydrogenaza glukozy GDH-FAD dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu; d) Kapilara samozasysająca krew - wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s; f) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru, umożliwiające pobieranie krwi tętniczkowej z opuszek palców, a także krwi żyłnej i tętniczej; g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach; h) Możliwość wykorzystania każdego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie zawiera 2 fiołki x 25 pasków); i) zakres hematokrytu 20-60% i zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi normy ISO15197:2013 i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie;
3. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów o parametrach pomiarowych i zakresie zastosowań nie gorszych od opisanych powyżej?
4. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, eliminującym zafałszowanie pomiaru niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi?

1

5. Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z instrukcjami maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał $\pm 15\text{mg/dl}$ dla stężeń glukozy $< 100\text{mg/dl}$ i $\pm 15\%$ dla stężeń glukozy $\geq 100\text{mg/dl}$, tj. zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?

Odpowiedź: (dotyczy pytań 2 – 5) Zamawiający wymaga zaoferowania pasków zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia oraz późniejszymi wyjaśnieniami

6. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były zgodnie z instrukcjami przeznaczone do wykonywania pomiarów we krwi żyłnej i kapilarnej?

Odpowiedź: TAK

7. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z sygnalizacją pobrania zbyt małej próbki krwi za pomocą specjalnego komunikatu na wyświetlaczu?
8. Czy Zamawiający dopuści paski testowe z możliwością podawania wyników liczbowych pomiaru w wąskim zakresie $20\text{--}500\text{mg/dl}$ lub podających wyniki w zakresie $20\text{--}525\text{mg/dl}$ – ze względu na swój błąd pomiarowy takie paski mogą nie wskazać żadnego wyniku już przy stężeniu glukozy od 450mg/dl w górę?
9. Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych zapakowanych indywidualnie? Konieczność odpakowywania każdego paska z osobna wydłuży i utrudni pracę personelu Zamawiającego, wykonującego rutynowo pomiary glikemii u wielu pacjentów w tym samym czasie.
10. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z pomiarem wykonywanym nie później niż 5 sekund od chwili wprowadzenia próbki, co znacząco oszczędzi czas rutynowej pracy personelu?
11. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków do siedziby Zamawiającego?
12. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych z enzymem interferującym z tlenem cząsteczkowym?
13. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z zakresem hematokrytu $20\text{--}60\%$, standardowym dla nowszych rodzajów pasków?

Odpowiedź: (dotyczy pytań 7 – 13) Zamawiający wymaga zaoferowania pasków zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia oraz późniejszymi wyjaśnieniami

14. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych, w których zgodnie z instrukcją obsługi glukometru mogą potencjalnie wystąpić problemy z napełnieniem paska testowego krwią?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści paski testowe, które jak to zostało opisane w SIWZ są dopuszczone do obrotu i stosowania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami, a w szczególności z przepisami ustawy Prawo farmaceutyczne oraz ustawy o wyrobach medycznych

15. Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w zakresie Pakietu 90 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni transport i dostarczenie towaru w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, by Wykonawca spełniał warunki zawarte w SIWZ.

dotyczy zadania nr 100 poz. 1 – 11

16. Czy Zamawiający dopuszcza wyłączenie z pakietu nr 100 poz. 1 – 11?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje podział zamówienia na poszczególne zadania i nie wyraża zgody na wyłączenie z nich poszczególnych pozycji.

dotyczy zadania nr 100 poz. 1 – 14

17. Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu 100 w poz 1 – 14 płyny w butelkach stojących z dwoma różnej wielkości portami?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy zadania nr 100 poz. 21, 22, 25

18. Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu 100 w pozycji: 21, 22, 25 płyny w butelce odkręcaniej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy zadania nr 100 poz. 12, 13

19. Czy zamawiający dopuszcza w zadaniu 100 w pozycjach 12 oraz 13 płyn wieloelektrolitowy zawierający: K, Na, Ca, Mg, C, octany, cytryniany?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy zadania nr 100 poz. 15

20. Czy zamawiający dopuszcza w zadaniu 100 w pozycji 15 roztwór 6% hydroxyetyloskrobii 130/0,38-0,45 zawieszony w pełni zrównoważonym roztworze elektrolitów (Na, Cl, K, Mg, octany) ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy zadania nr 100 poz. 16

21. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w zadaniu 100 w pozycji nr 16, 10% hydroxyetyloskrobii 130/0,38-0,45 zawieszony w roztworze elektrolitów (Na, Cl)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy zadania nr 100 poz. 17

22. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w zadaniu nr 100 w pozycji 17, płynnej zmodyfikowanej żelatyny o stężeniu 3% w worku typu freeflex?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy zadania nr 100 poz. 36, 37

23. Czy Zamawiający w zadaniu 100 w pozycjach 36-37 dopuszcza roztwór zawieszony w NaCl?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza roztwór o parametrach zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia.

dotyczy zadania nr 101 poz. 5

24. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 101 pozycja 5 produktu leczniczego Voluven 10% - 10% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 zawieszony w NaCl 0,9% 500ml? Opisany produkt przez Zamawiającego został wycofany z produkcji.

Odpowiedź: TAK.

dotyczy zadania nr 101 poz. 6

25. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 101 pozycja 6 produktu leczniczego 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 w roztworze zbilansowanym elektrolitów w opakowaniu worków?

Odpowiedź: TAK.

dotyczy zadania nr 101 poz. 7

26. Czy Zamawiający w zadaniu 101 pozycja 7 miał na myśli produkt leczniczy w opakowaniu worków 500ml? Opisany produkt nie występuje w opakowaniu KabiPack.

Odpowiedź: TAK.

dotyczy zadania nr 101 poz. 9, 10, 12, 16, 21, 24

27. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 101 pozycja 9,10,12,16,21,24 płynów infuzyjnych w opakowaniu równoważnym stojącym, wyposażonym w dwa niezależne, różnej wielkości porty wolne od zanieczyszczeń typu KabiClear? Ww. pozycje nie są już produkowane w opakowaniach KabiPack.

Odpowiedź: TAK.

dotyczy zadania nr 101 poz. 18

28. Czy Zamawiający w zadaniu 101 pozycja 18 miał na myśli produkt leczniczy W opakowaniu butelka szklana? Opisany produkt nie występuje w butelce kabipack.

Odpowiedź: TAK.

dotyczy zadania nr 103 poz. 5

29. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 103 pozycja 5 worka 3 komorowego Kabiven do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierającego aminokwasy 51,0g, glukozę 150,0g, emulsję tłuszczową 60,0g, azot 8,1g i energię niebiałkową 1200 kcal objętość 1540ml?

Odpowiedź: TAK.

dotyczy zadania nr 103 poz. 3

30. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 103 pozycja 3 worka 3 komorowego Kabiven do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierającego aminokwasy 34,0g, glukozę 100,0g, emulsję tłuszczową 40,0g, azot 5,4g i energię niebiałkową 800 kcal objętość 1026ml?

Odpowiedź: TAK.

dotyczy zadania nr 103 poz. 3, 5

31. Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z zadania 103 pozycji 3,5, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje podział zamówienia na poszczególne zadania i nie wyraża zgody na wyłączanie z nich poszczególnych pozycji.

dotyczy zadania nr 103 poz. 7

32. Czy Zamawiający w zadaniu 103 pozycja 7 miał na myśli 2-komorowy worek o kaloryczności niebiałkowej 800 kcal, spełniając pozostałe zapisy?

Odpowiedź: TAK.

dotyczy zadania nr 103 poz. 8

33. Czy Zamawiający w zadaniu 103 pozycja 8 miał na myśli 2-komorowy worek o kaloryczności niebiałkowej 1200 kcal, spełniając pozostałe zapisy?

Odpowiedź: TAK.

dotyczy zadania nr 103 poz. 25

34. W związku z informacją o stałym wstrzymaniu obrotu produktem leczniczym opisanym w zadaniu 103 pozycja 25, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Voluven 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 zawieszonego w NaCl 0,9% 250ml?

Odpowiedź: TAK.

dotyczy zadania nr 103 poz. 38

35. Czy Zamawiający w zadaniu 103 pozycja 38 miał na myśli diety Diben w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatoresztkowa, stosowana w cukrzycy zawierająca białko mleka (w tym kazeina) (4,65g/100ml) tłuszcze (wysoka zawartość tłuszczów, MUFA) (olej słonecznikowy, olej szafranowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA, DHA) (4,6g/100ml) o niskiej zawartości węglowodanów (skrobia, fruktoza) (9,25g/100ml) błonnik (wysoka zawartość) (dekstryny tapioki, celuloza mikrokrystaliczna) (1,5g/100ml) o osmolarności 345 mosmol/l?

Odpowiedź: TAK.

Treść powyższych odpowiedzi stanowi zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy „Prawo zamówień publicznych” (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 – tekst jednolity) zmianę treści SIWZ i jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

Z poważaniem:

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr Mariusz Pawlaczek