

Dział Zamówień Publicznych

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

Kalisz, dnia 17 marca 2017 roku

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

INFORMACJA

dot. postępowania na sukcesywne dostawy produktów farmaceutycznych – **znak sprawy 14/17**

W odpowiedzi na pytania Wykonawców, informujemy, co następuje:

dotyczy zadania nr 7 poz. 30

1. Czy Zmawiający dopuszcza wyłączenie z zadania nr 7 poz. 30 (Fluconazole), poz. 33 (Levofloxacin) do osobnego pakietu?

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

dotyczy zadania nr 45 poz. 10, 16

2. Czy Zmawiający dopuszcza wyłączenie z zadania nr 45; poz. 10 (Ceftzidime), poz 16 (Cefepime dihydrochloride)?

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

dotyczy zadania nr 50 poz. 14, 15

3. Czy Zmawiający dopuszcza wyłączenie z zadania nr 50 poz. 14 (Clindamycin 0,6 g) i poz. 15 (Clindamycin 0,3 g) do osobnego pakietu?

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

dotyczy zadania nr 50 poz. 15

4. Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu 50 poz. 15 (Clindamycin) w ampułce?

Odpowiedź: TAK.

dotyczy zadania nr 54 poz. 6

5. Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu 54 poz. 6 (Linezolid) produkt w opakowaniu flakon z dwoma portami?

Odpowiedź: TAK.

dotyczy zadania nr 54 poz. 6

6. Czy Zmawiający dopuszcza wyłączenie z zadania nr 54 poz. 6 (Linezolid) do osobnego pakietu?

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

1

dotyczy zadania nr 55 poz. 1

7. Czy Zmawiający dopuszcza wyłączenie z zadania nr 55 poz. 1 (Piperacillin, Tzaocactam) do osobnego pakietu?

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

8. Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu 55 poz. 1 (Piperacillin, Tzaocactam) bez EDTA? EDTA jest substancją pomocniczą stosowaną w produktach leczniczych, nie mającą znaczenia w zakresie wskazań do stosowania produktu leczniczego. Potwierdzamy niniejszym, że produkt leczniczy Piperacillin/Tazobactam Kabi, proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 4 g + 0,5 g posiada wskazania identyczne, jak wszystkie produkty lecznicze zawierające piperacylinę i tazobactam, co zostało ustalone Decyzją Komisji Europejskiej z 21 lutego 2011 i zaimplementowane lokalnie do produktów leczniczych zarejestrowanych w Polsce. Zgoda na zaoferowanie preparatu pozwoli na składanie ofert większej ilości dostawców a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność.

Odpowiedź: TAK

dotyczy zadania nr 55 poz. 2

9. Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu 55 poz. 2 (Imipenem/Cilastatin) w fiolce.?

Odpowiedź: TAK.

dotyczy zadania nr 56 poz. 2

10. Czy Zmawiający dopuszcza wyłączenie z zadania nr 56 poz. 2 (Fluconazole 100mg/50 ml) do osobnego pakietu?

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

dotyczy zadania nr 91 poz. 19, 20

11. Czy Zmawiający dopuszcza wyłączenie z zadania nr 91 poz. 19 i 20 (KCl) do osobnego pakietu?

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

12. Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu 91 poz. 19 i 20 (KCl) w ampułkach (poz. 19- 20 ml), (poz. 20 – 10 ml), tylko takie opakowania są dostępne na rynku w opakowaniach zawierających system bezigłowy luerlock.?

Odpowiedź: TAK.

dotyczy zadania nr 93 poz. 4

13. Czy Zmawiający dopuszcza wyłączenie z zadania 93 poz. 4 (Fluzmazenil) do osobnego pakietu?

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

dotyczy zadania nr 93 poz. 12

14. Czy Zmawiający dopuszcza wyłączenie z zadania 93 poz. 12 (NaCl) do osobnego pakietu?

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

15. Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu poz. 93 poz. 12 (NaCl) w opakowaniu 50 ampułek z możliwością przeliczenia ilości?

Odpowiedź: TAK.

dotyczy zadania nr 93 poz. 30

16. Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu poz. 93 poz. 30 preparatu Purisole SM roztwór sorbitolu i mannitolu, przejrzysty szybko eliminowany z organizmu pozwalający na bezpieczne wykonywanie zabiegów endoskopowych pęcherza moczowego stosowany w tych samych wskazaniach, co Glicyna?

Odpowiedź: NIE.

dotyczy zadania nr 112 poz. 1 – 11

17. Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu 112 w poz 1 – 11 płyny w butelkach stojących z dwoma różnej wielkości portami?

Odpowiedź: TAK.

18. Czy Zamawiający dopuszcza wyłączenie z pakietu nr 112 poz. 1 – 11?

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

dotyczy zadania nr 112 poz. 12, 13

19. Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu 112 w poz 12,13 płynu wieloelektrolitowego Optilyte, spełniającego najnowsze Polskie Wytyczne Okołooperacyjnego Leczenia Płynami opracowane w ramach prac Sekcji Płynoterapii i Hemostazy Polskiego Towarzystwa Anestezjologii i Intensywnej Terapii, według których należy: stosować zbilansowane krystaloidów zawierające w swoim składzie wszystkie jony w stosunku zbliżonym do zawartości w osoczu (zawartość jonu chloru poniżej 110mEq/l) oraz osmolarności w granicach 280-295mosm/l?

Odpowiedź: NIE.

20. Czy Zamawiający dopuszcza wyłączenie z pakietu nr 112 poz. 12 – 13?

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

dotyczy zadania nr 112 poz. 29 – 33

21. Czy Zamawiający dopuszcza wyłączenie z pakietu nr 112 poz. 29 – 33?

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

dotyczy zadania nr 113 poz. 5

22. W związku z informacją o stałym wstrzymaniu obrotu produktem leczniczym opisanym w zadaniu 113 pozycja 5, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego 10% Hydroxyethylskrobia 130/0,4 z gumowym korkiem 500 ml typu kabipac?

Odpowiedź: TAK.

dotyczy zadania nr 113 poz. 9, 10, 12, 16, 21, 29

23. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 113 pozycja 9,10,12,16,21,29 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.

3

dotyczy zadania nr 113 poz. 18

24. Czy Zamawiający w zadaniu 113 pozycja 18 miał na myśli produkt leczniczy W opakowaniu butelka szklana? Opisany produkt nie występuje w butelce kabipack.

Odpowiedź: TAK.

dotyczy zadania nr 115 poz. 3

25. Czy Zamawiający w zadaniu 115 pozycja 3 miał na myśli worek 3-komorowy o kaloryczności niebiałkowej 1200 kcal, spełniając pozostałe zapisy?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający miał na myśli worek 3-komorowy o kaloryczności całkowitej 900 kcal.

26. Czy Zamawiający w zadaniu 115 pozycja 3 miał na myśli worek 3-komorowy do podaży przez żyły centralne czy obwodowe?

Odpowiedź: Przez żyły centralne.

dotyczy zadania nr 115 poz. 4

27. Czy Zamawiający w zadaniu 115 pozycja 4 miał na myśli worek 3-komorowy do podaży przez żyły centralne czy obwodowe?

Odpowiedź: Przez żyły obwodowe.

dotyczy zadania nr 115 poz. 6

28. Czy Zamawiający w zadaniu 115 pozycja 6 miał na myśli worek 3-komorowy o kaloryczności niebiałkowej 1600 kcal, spełniając pozostałe zapisy?

Odpowiedź: TAK

dotyczy zadania nr 115 poz. 7

29. Czy Zamawiający w zadaniu 115 pozycja 7 miał na myśli worek 2-komorowy o kaloryczności niebiałkowej 800 kcal, spełniając pozostałe zapisy?

Odpowiedź: TAK.

dotyczy zadania nr 115 poz. 8

30. Czy Zamawiający w zadaniu 115 pozycja 8 miał na myśli worek 2-komorowy o kaloryczności niebiałkowej 1200 kcal, spełniając pozostałe zapisy?

Odpowiedź: TAK.

dotyczy zadania nr 115 poz. 25

31. W związku z informacją o stałym wstrzymaniu obrotu produktem leczniczym opisanym w zadaniu 115 pozycja 25, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Voluven 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 zawieszono w NaCl 0,9% 250ml?

Odpowiedź: TAK

dotyczy zadania nr 115 poz. 38

32. Czy Zamawiający w zadaniu 115 pozycja 38 miał na myśli dietę 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

dotyczy zadania nr 115 poz. 39

33. Czy Zamawiający w zadaniu 115 pozycja 39 miał na myśli dietę Fresubin Hepa Drink 200ml - dieta wysokokaloryczna(1,3 kcal/ml), bogatoresztkowa, stosowana w niewydolności wątroby zawierająca białko(wysoka zawartość aminokwasów rozgałęzionych, niska zawartość aminokwasów oromatycznych)soja, mleka(kazeina)(4g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, MCT(35%), olej sojowy) (4,7g/100ml), węglowodany (maltodekstyny)(17,9g/100ml), błonnik(polisacharydy soi) (1,0g/100ml) o osmolarności 360 mosmol/l?

Odpowiedź: TAK.

dotyczy zadania nr 116 poz. 1

34. Czy Zmawiający dopuszcza wyłączenie z pakietu nr 116 poz. 1?

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

dotyczy zadania nr 116 poz. 2

35. Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu 116 w poz 2 płyn wieloelektrolitowy przeznaczony do stosowania u dzieci od pierwszego dnia życia, który zgodnie z European Consensus Statement on intraoperative fluid therapy in children (Europejski Konsensus okołoperacyjnej terapii płynowej u dzieci) posiada skład zbliżony do fizjologicznego składu osocza oraz zawiera glukozę o stężeniu 1 % ?

Odpowiedź: NIE

dotyczy zapisów projektu umowy nr 1

36. Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, wracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptecę (rejestr temperatur), od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał, że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)
- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.) § 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.

37. Dotyczy § 4 ustęp 1 umowy – Czy Zamawiający potwierdza, że dostawy realizowane będą od poniedziałku do piątku, a tym samym wyrazi zgodę na uzupełnienie postanowień umowy o następujący zwrot: „jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub w sobotę, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie”?

38. Dotyczy § 4 ustęp 1 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o obowiązku potwierdzania faxem zamówień składanych telefonicznie? Wprowadzenie zapisu, o który wnosimy pozwoliłoby uniknąć nieporozumień, co do ilości lub asortymentu.
39. W związku, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności i zaakceptowanie (dla pakietu 115) dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

dotyczy zapisów projektu umowy nr 2

40. Dotyczy § 4 ustęp 1 umowy – Czy Zamawiający potwierdza, że dostawy realizowane będą od poniedziałku do piątku, a tym samym wyrazi zgodę na uzupełnienie postanowień umowy o następujący zwrot: „jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub w sobotę, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie”?
41. Dotyczy § 4 ustęp 1 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o obowiązku potwierdzania faxem zamówień składanych telefonicznie? Wprowadzenie zapisu, o który wnosimy pozwoliłoby uniknąć nieporozumień, co do ilości lub asortymentu.
42. Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, wracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece (rejestr temperatur), od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.
- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał, że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)
 - Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.) § 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.

Odpowiedź: (dotyczy pytań 36 – 42) Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy i nie wyraża zgody na jego modyfikację, jednocześnie informujemy, że dostawy muszą być realizowane od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy

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

Z poważaniem:
KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr Mariusz Pawlaczyk

6