

Wrocław, 10.04.2018 r.

Szpital Powiatowy w Gryfinie sp. z o. o.
ul. Parkowa 5
e-mail: sekretariat@szpital-gryfino.pl

Dotyczy: Zapytanie do WARUNKÓW POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA NA SPRZEDAŻ I DOSTAWĘ PRODUKTÓW LECZNICZYCH DLA SPÓŁKI SZPITAL POWIATOWY W GRYFINIE SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ

W związku z zamiarem przystąpienia do organizowanego przez Państwa Szpital ww. przetargu nieograniczonego zwracamy się z prośbą o odpowiedź na następujące pytania:

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający zgadza się.

2. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie?

Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający zgadza się.

3. Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?

Odpowiedź: Zamawiający zgadza się.

4. 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 było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź: Proszę o podanie ceny sprzedaży.

5. 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 zamieszczona 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 występowania na rynku opakowań handlowych posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów) niż podana przez zamawiającego w warunkach postępowania, należy przeliczyć na ilość pełnych opakowań, zaokrąglając w górę, dającą sumaryczną wartość odpowiadającą potrzebom zamawiającego. Jeśli wycena innych opakowań jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym prosimy o zadawanie pytań dotyczących indywidualnych leków.

6. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 2. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 1. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. Dotyczy pakietu nr 20 poz. 8. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy warunkach specyfikacji.

10. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy warunkach specyfikacji.

11. Dotyczy pakietu nr 24 poz. 45. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

12. Dotyczy pakietu nr 35 poz. 169. Proszę o dopuszczenie wyceny w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsulek oraz HandiHaler x1 szt (na 1 op. x 90 szt Tiotropium przypadają 3 HandiHalery). Jest to spowodowane rejestracją leku (Spriva x 90 kaps. zarejestrowana jest bez HandiHalera) oraz faktem, iż w przypadku sprzedaży na fakturze będą widoczne jako dwie oddzielne pozycje.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

13. Dotyczy pakietu nr 35 poz. 46. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom.inh.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

14. Dotyczy pakietu nr 35 poz. 47. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom.inh.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

15. Dotyczy pakietu nr 35 poz. 69. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy warunkach specyfikacji.

16. Dotyczy pakietu nr 35 poz. 94. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy warunkach specyfikacji.

17. Dotyczy pakietu nr 39 poz. 17. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy warunkach specyfikacji.

18. Dotyczy pakietu nr 56 poz. 18. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

19. Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku w pak.47 poz. 16-17 pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

20. Czy Zamawiający wymaga, aby lek w pak. 47 poz. 16-17 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: Zamawiający dopuszcza.

21. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 11 poz. 1 (Piperacillin + Tazobactam) zawartości edytynianu sodu EDTA w celu zapewnienia kompatybilności w trójniku do wlewów z mleczanowym roztworem Ringera i aminoglikozydami i równocześnie dopuszcza zaproponowanie opakowania * 12 fiolek i przeliczenie ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

22. Czy Zamawiający w pakiecie 56 pozycja 7 dopuszcza preparat w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

23. Czy Zamawiający w pakiecie 35 pozycje 34,35,36 dopuszcza preparat w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

24. Czy Zamawiający w pakiecie 35 pozycje 92dopuszcza preparat w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

25. Czy Zamawiający w pakiecie 35 pozycje 133dopuszcza preparat w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

26. Czy Zamawiający w pakiecie 35 pozycje 159 dopuszcza preparat w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

27. Czy Zamawiający w pakiecie 35 pozycje 161, 162 dopuszcza preparat w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

28. Czy Zamawiający w pakiecie 35 pozycje 172, 173 dopuszcza preparat w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

29. Czy Zamawiający w pakiecie 34 pozycje 5,6,7 dopuszcza preparat w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

30. Czy Zamawiający w pakiecie 34 pozycje 14 dopuszcza preparat w postaci ampułki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

