



Sokółka dn. 08.02.2012r

WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA

Dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej równowartości 130000 euro na dostawę **leków, preparatów diagnostycznych, substancji recepturowych i art. pomocniczych stosowanych w recepturze oraz materiałów opatrunkowych wg asortymentów i ilości wyszczególnionych w dodatku nr. 2 do niniejszej SIWZ.**

Znak sprawy: SPZOZ LEKI / 2012 Nr ogłoszenia – 2012/S 15-023647 z dnia 24.01.2012r

Zamawiający zgodnie z art.38 Ustawy PZP informuje, iż wpłynęły pytania mające wpływ na treść SIWZ:

1. Grupa 50, poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli na założenie korzystnych ofert przez bezpośrednich przedstawicieli producentów, i w konsekwencji obniży wartość zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Grupa 50, poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego na bazie octenidyny, do oczyszczania ran, ułatwiającego zmianę opatrunków na ranach, aktywnie nawilżającego, dekontaminującego i oczyszczającego ranę, tworzącego idealne warunki dla procesu gojenia się rany, wspierającego naturalne procesy naprawcze, utrzymującego odpowiedniego stopnia nawilżanie w ranie przy równoczesnym stosowaniu wszystkich rodzajów opatrunków, utrzymującego idealny bilans wilgoci w ranie, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w postaci żelu, w opakowaniach a 20ml po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Grupa 50, poz. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego na bazie octenidyny, do oczyszczania ran, nawilżania rany i opatrunku, o bardzo wysokiej tolerancji wykazywanej przez skórę i tkanki, docierającego w trudnodostępne obszary rany (kieszonki, wgłębienia), wytwarzającego idealne warunki dla gojenia się rany, zalecanego do bezbolesnego i delikatnego zdejmowania opatrunków przyschniętych lub pokrytym skrzepem, oczyszczającego rany z patogenów tworzących biofilm, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w postaci płynu, w opakowaniach a 350ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Grupa 78, poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego w postaci pianki do czyszczenia i pielęgnacji skóry silnie zanieczyszczonej wydaliniami, bez potrzeby użycia wody, zawierającego w składzie białą parafinę, amid kwasu kokosowego-propylodimetyloglicyna, palmitynian alkoholu izopropylowego, dietanoloamid kwasu tłuszczowego z oleju kokosowego, trójglicerydy kwasów tłuszczowych, alkohol benzylovowy, alkohol fenyloetylovowy, o działaniu przeciwbakteryjnym i przeciwgrzybicznym, preparat nie powoduje podrażnień skóry i błon śluzowych oraz pochłania nieprzyjemne zapachy, zarejestrowanego jako kosmetyk, w opakowaniach 500 ml po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

5. Pytanie ogólne Prosimy o określenie ilości opakowań, które należy wycenić. Czy wycenić ułamkową ilość opakowań, czy zaokrąglić w górę, bądź zgodnie z zasadami matematyki (do 0,5 w dół, a powyżej 0,5 w górę)?

Odpowiedź: Dodatek nr 2 do SIWZ asortymentowo-cenowy - „Dopuszcza się możliwość zaproponowania preparatów w opakowaniach innych (wielkość opakowania) niż opisane w SIWZ z odpowiednim przeliczeniem ilości tabletek, kapsułek, fiolek, amp-strz itp. z zaokrągleniem do dwóch miejsc po przecinku.”

6. Grupa 81 : Poz. 1 – Prosimy o dopuszczenie do złożenia oferty na ligninę w płatach z tolerancją rozmiarów około 3 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7. Zapisy SIWZ § 12 – Czy wartość brutto oferty należy wyliczyć jako iloczyn zamawianej ilości i ceny jednostkowej brutto czy też jako wartość netto powiększoną o należny podatek VAT (zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Finansów z dnia 25.02.2005 w sprawie podatku VAT) ?

Odpowiedź: Wartość brutto oferty należy wyliczyć jako iloczyn zamawianej ilości i ceny jednostkowej brutto.

8. Czy Zamawiający, w zakresie grupy nr 51, dopuści złożenie oferty z preparatem równoważnym pod względem działania, opartym na 2% roztworze taurolidyny, szczegółowo scharakteryzowanym w załączonych materiałach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. Czy Zamawiający, w przypadku oferowania przez wykonawcę preparatu będącego wyrobem medycznym, odstąpi od wymogu posiadania koncesji na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej?

Odpowiedź: Tak. W przypadku oferowania wyrobu medycznego należy złożyć oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.

10. Grupa 79 poz. 7 Czy Zamawiający dopuści kompresy gazowe 8 warstwowe spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

11. Grupa 79 poz. 13-15 Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe z czasem wiązania 5-6min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opaski gipsowe z czasem wiązania 5-6min.

12. Grupa 79 poz. 13-15 Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe z czasem wiązania 3min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opaski gipsowe z czasem wiązania 3min.

13. Grupa 79 poz. 13-15 Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe pakowane pojedynczo z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

14. Grupa 79 poz.16 Czy Zamawiający dopuści opatrunek z parafiną z siatki bawełnianej nasączony bakteriobójczą chlorheksydyną, w przypadku negatywnej odpowiedzi czy Zamawiający wydzieli pozycje i utworzy z niej odrębne zadanie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

15. Grupa 79 poz.17 Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 10x20cm lub 15x20cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

16. Grupa 79 poz.28-30 Czy Zamawiający dopuści opatrunek siatkowy zawierający 79% poliamidu i 21% elastanu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

17. Grupa 79 poz.31,38 Czy Zamawiający dopuści przylepce pokryte klejem akrylowym spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

18. Grupa 79 poz.38 Czy Zamawiający dopuści przylepiec na tkaninie bawełnianej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

19. Grupa 79 poz.39 Czy Zamawiający dopuści opatrunek hydrożelowy nieprzylepny w rozmiarze 12 x 12cm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

20. Grupa 79 poz.40 Czy Zamawiający dopuści opatrunek hydrożelowy nieprzylepny w rozmiarze 6 x 12cm lub 10 x 12cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

21. Grupa 79 poz.41 Czy Zamawiający dopuści opatrunek w opakowaniach a'50szt. z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opatrunek w opakowaniach a'50szt.

22. Grupa 81 poz.1 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu opakowań foliowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi.

23. Grupa 82 poz.2 Czy Zamawiający dopuści kompresy w opakowaniach a'2 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

24. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 18 z Grupy 19 do osobnej grupy, dotyczącego produktu Ferrum hydroxidum, roztw. 50mg/ml Fe III do wstrz. i infuzji i wyrazi zgodę na produkt zamienny o nazwie MonoVer w postaci Izo-maltozyd żelaza 1000 w dawce 100mg/ml – fiolka (1ml x 5 fiolek – opakowanie), który charakteryzuje się bardzo wysokim profilem bezpieczeństwa i szybką infuzją dużych dawek.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

25. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 151 z Grupy 19 do osobnej grupy, dotyczącego produktu Paracetamol, rozt. do iniekcji 1g/100ml x 1ft. I wyrazi zgodę na produkt zamienny o nazwie Paracetamol Panpharma 10mg/ml, roztw. do iniekcji (1worek 100ml zawiera 1000mg paracetamolu w opakowaniach – po 10sztuk), który daje możliwość wygodnej podaży leku.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

26. Czy Zamawiający w grupie 23 w pozycji 12 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu równoważnego w formie roztworu gotowego do podaży Ciprofloxacyn Kabi 200mg rozpuszczony w 100ml 0,9%NaCl?Zastosowanie cyprofloksacyny w postaci roztworu gotowego do podaży podnosi bezpieczeństwo terapii i stanowi oszczędność dla szpitala, ponieważ nie wymaga użycia dodatkowego sprzętu i płynów infuzyjnych koniecznych do przygotowania lek w przypadku cyprofloksacyny w postaci koncentratu w ampułkach i fiolkach.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

27. Czy Zamawiający w grupie 44 w pozycji 8 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Gelo plasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worek 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

28. Czy Zamawiający w grupie 44 w pozycji 9-13, 25, 27, 29, 31, 39 wyrazi zgodę na zaferowanie opakowań KabiPac? Opakowanie KabiPac to butelka wolnostojąca, posiadająca dwa oddzielne korki poliizoprenowe, z oznakowanym zamknięciem w celu eliminacji pomyłki w trakcie użytkowania. Większy służy do przyłączenia zestawu do infuzji, mniejszy do dodania leku, zarówno przed infuzją jak i w trakcie infuzji. Jałowe korki nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co zmniejsza koszty użytkowania w stosunku do innych

opakowań. Po usunięciu zestawu do infuzji lub igły po dodaniu leku korki samouszczelniają się i nie ma niebezpieczeństwa wycieku płynu, co eliminuje niebezpieczeństwo skażenia otoczenia, jeśli w opakowaniu był lek toksyczny i wykonywania dodatkowych czynności przez personel. Dzięki zastosowaniu polietylenu klasy medycznej i płaskiemu kształtowi butelka samoistnie opróżnia się w trakcie infuzji bez potrzeby dodatkowego napowietrzania. Opakowanie nie wchodzi w reakcje z dodawanymi do płynów lekami.

Asortyment płynów infuzyjnych w opakowaniach KabiPac jest największą ofertą pod względem pojemności (100ml, 250 ml, 500 ml, 1000 ml) i różnorodności płynów w bezpiecznych opakowaniach, co umożliwia wdrożenie wymaganej terapii płynowej kompleksowo w bezpiecznych opakowaniach.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

29. Czy Zamawiający w grupie 44 w pozycji 22 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Volulyte 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz. 130/0,38-0,45 w roztworze zbilansowanym elektrolitów (Na, K, Mg, Cl, anion organiczny: octan) w opakowaniu worek 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

30. Czy Zamawiający w grupie 44 w pozycji 30 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Natrium Chloratum 0,9% do irygacji w butelce zakręcanej 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

31. Czy Zamawiający w grupie 44 w pozycji 39 wyrazi zgodę na zaferowanie płynu wieloelektrolitowego zawierającego (Na, K, Ca, Mg, Cl) zamiast mleczanów octany? Mleczały nasilają istniejącą wcześniej kwasicę mleczanową - szczególnie, gdy upośledzona jest funkcja wątroby i nerek- głównych narządów odpowiedzialnych za metabolizm tych anionów. Ponadto we wstrząsie dodatek mleczanów uniemożliwia diagnostykę. Płyn wieloelektrolitowy z mleczanami ogranicza w znaczący sposób możliwość podania pacjentom wymagającym podaży płynu wieloelektrolitowego buforowanego anionem kwasów organicznych. Octany natomiast są metabolizowane w wątrobie, mięśniach, miokardium, korze nerek, wszystkie tkanki posiadają enzymy metabolizujące octany. Metabolizm octanów jest szybszy niż mleczanów, bardzo szybki jest też efekt alkalizujący.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

32. Czy Zamawiający w grupie 44 w pozycji 44 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Aminoven Infant 10% 100ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

33. Czy Zamawiający w grupie 44 w pozycji 45 wyrazi zgodę na zaferowanie sterylnego przyrządu Ekstra Spike Plus KabiPac do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów do / z fiolek i butelek, posiadający ostry kolec wprowadzony do fiołki lub butelki zabezpieczony sterylną osłonką końcówką Luer Lock osłoniętej komorą otwieraną i zamykaną jednoręcznie w formie zatrzaskowej, zintegrowany filtr przeciwbakteryjny o dużej powierzchni, bez zastawki zwrotnej, który jest kompatybilny ze wszystkimi opakowaniami stojącymi dostępnymi na rynku polskim? Skuteczność bakteriologiczna filtru odpowietrznika w modelach Extra Spike wynosi >99,9998% (skuteczność bakteryjna testowana w warunkach 24 cm/sec, 96% RH. 20 °C, na urządzeniu aerozolowym Hendersona przy wykorzystaniu Bacillus subtilis var niger spores)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

34. Czy Zamawiający w grupie 45 w pozycji 1 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego SMOFKabiven Peripheral zawierającego 10% roztwór aminokwasów 60,0g z tauryną, 9,8g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 54g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 135g o energii pozabiałkowej 1100 kcal, pojemności 1904ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

35. Czy Zamawiający w grupie 45 w pozycji 2 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego Kabiven Peripheral do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierającego aminokwasy 57,0g, glukozę 162,0g, emulsję tłuszczową 85,0g, azot 9,0g i energię niebiałkową 1500 kcal objętość 2400ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

36. Czy Zamawiający w grupie 45 w pozycji 3 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego SMOFKabiven zawierającego 10% roztwór aminokwasów 75,0g z tauryną, 12g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 56g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 187g o energii pozabiałkowej 1300 kcal, pojemności 1477ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

37. Czy Zamawiający w grupie 45 w pozycji 4 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego SMOFKabiven zawierającego 10% roztwór aminokwasów 100,0g z tauryną, 16g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 75g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 250g o energii pozabiałkowej 1800 kcal, pojemności 1970ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

38. Czy Zamawiający w grupie 45 w pozycji 11 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Aminoven Infant 10% 100ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

39. Czy Zamawiający w grupie 45 w pozycji 12 wyrazi zgodę na zaferowanie diety Fresubin Protein Powder 300g?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

40. Czy Zamawiający w grupie 45 w pozycji 13 wyrazi zgodę na zaferowanie diety Diben 1000ml w opakowaniu EasyBag?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

41. Czy Zamawiający w grupie 45 w pozycji 16 wyrazi zgodę na zaferowanie diety Reconvan 500ml w opakowaniu EasyBag?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

42. Czy Zamawiający w grupie 45 w pozycji 17 wyrazi zgodę na zaferowanie diety Fresubin Energy 500ml w

opakowaniu EasyBag?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

43. Czy Zamawiający w grupie 45 w pozycji 18 wyrazi zgodę na zaferowanie diety Survimed OPD 500ml w opakowaniu EasyBag?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

44. Czy Zamawiający w grupie 45 w pozycji 19 wyrazi zgodę na zaferowanie diety Fresubin Original Fibre 500ml w opakowaniu EasyBag?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

45. Czy Zamawiający w grupie 45 w pozycji 20 wyrazi zgodę na zaferowanie diety Fresubin Energy Drink 200ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

46. Dotyczące wzoru umowy. Czy Zamawiający zmieni brzmienie §2 na: 3. „...w terminie 72 godzin liczonych od momentu otrzymania zamówienia...”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Sporządził:

St. inspektor d/s zamówień publicznych

Andrzej Dowgiert

Zatwierdził:

Dyrektora SPZOZ w Sokółce

Jerzy Kułakowski