SPZOZ.EPII.23.31.0.2017

Kościan 20.11.2017r

Zamawiający :

**Samodzielny Publiczny Zespół**

**Opieki Zdrowotnej**

**w Kościanie**

**64-000 Kościan**

**Ul. Szpitalna 7**

Fax : 0-65 512 -07 -07

**Do zainteresowanych**

**Dotyczy:** Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.

**Dostawa leków**

dla Samodzielnego Publicznego Zespołu Opieki Zdrowotnej w Kościanie.

**Znak sprawy SPZOZ.EPII.23.31.2017**

Pytanie 1

pakiet 17 pozycja 7

1. Czy Zamawiający dopuści  produkt Citra-Lock™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml  z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu  do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia ( pacjenci z HIT ), stosowany  jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?
2. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml  pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2

Czy w pakiecie nr 32 pozycja 1 (Sevofluranum 250 ml 60 butelek) Zamawiający w celu zapewnienia ciągłości pracy i bezpieczeństwa na bloku operacyjnym, wymaga Sevofluranum do parowników będących aktualnie na bloku operacyjnym tj. z zamkniętym, fabrycznie zamontowanym systemem napełniania, bez żadnych dodatkowych elementów (nakręcanych) łączących butelkę z parownikiem?

Odp .Zamawiający w celu zapewnienia ciągłości pracy i bezpieczeństwa na bloku operacyjnym, wymaga Sevofluranum do parowników będących aktualnie na bloku operacyjnym tj. z zamkniętym, fabrycznie zamontowanym systemem napełniania, bez żadnych dodatkowych elementów (nakręcanych) łączących butelkę z parownikiem.

Pytanie 3

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 13 poz. 53 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, takiej samej postaci i w takim samym stosunku ilościowym jak produkt wymieniony w SIWZ.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

1. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 4

Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 8 poz. 6 w przedmiotowym postępowaniu:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 5

Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 49 poz. 8 w przedmiotowym postępowaniu:

Z uwagi na zmieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele, równoważnego zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego identyczny szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w identycznym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

Odp. Zgodnie z formularzem asortymentowym i SIWZ rozdz. III.p.10 - podano przykładową nazwę handlową.

Pytanie 6

Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 13 poz. 107 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej kosmetyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zamiennik o identycznym statusie rejestracyjnym, o takiej samej zawartości substancji czynnych (bez identycznych składników kompozycji zapachowej klasyfikowanych jako alergeny), takiej samej konsystencji, właściwościach aplikacyjnych, o takim samym wskazaniu, takiej samej postaci i formie opakowania (pojemnik plastikowy z zabezpieczeniem), również będący kremem barierowo-ochronnym o działaniu pielęgnująco-regenerującym, w opakowaniach o masie 250g – po przeliczeniu podanej masy na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę?

Odp. Zgodnie z formularzem asortymentowym i SIWZ rozdz . III.p.10 - podano przykładową nazwę handlową.

Pytanie 7

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 25 poz. 4,6,9,12,13,24,25  preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym  w workach z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

zastosowanie opakowań typu worek może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta

redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów

worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione  przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją

koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek

składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej mniejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odp. Wymagane opakowanie stojące z dwoma portami.

Pytanie 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 25, pozycji 17,18 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo, o pojemności 100ml, 250ml, ponieważ:

·              Mannitol 15 % i 20%  mają wskazania do stosowania  w tych samych jednostkach chorobowych a dawkowanie mieści  się  w  rozpiętości  zakresu terapetycznego leku

·              Roztwory Mannitolu 15%  nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej (w przeciwieństwie do mannitolu 20%), a zatem  może być gotowy do użycia bez czasochłonnego  rozpuszczania   w gorącej  kąpieli wodnej

·              Nadruk informacji o leku  na worku Viaflo  zabezpiecza użytkownika przed  odklejeniem  etykiety oznakowania leku przez co zmniejsza  możliwość  wystapienia pomyłki

Mannitol 15% w worku Viaflo  eliminuje  ryzyko  stłuczenia opakowania oraz zapewnia łatwość zawieszenia przy pacjencie ze względu na wieszak stanowiący integralną część worka.

Odp. Wymagane stężenie 20 % ,pojemność 100 i 250 ml.

Pytanie 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 25 poz. 21 nowoczesnego płynu wieloelektrolitowego Plasmalyte 500ml w opakowaniu worek Viaflo?

Uzasadnienie:

PlasmaLyte jest izotonicznym płynem wieloelektrolitowym o fizjologicznym składzie i fizjologicznym Ph oraz fizjologicznej osmolmarności. Elektrolity  wchodzace w skład  Plasmalyte sa tak dobrane, aby odpowiadały składowi osocza.

Posiada podwójny układ buforowy (octan/glukonian). Nie zawiera jonów wapnia, co zwiększa kompatybilność z krwią i lekami. PlasmaLyte  posiada  w składzie elektrolitowym  (w mmol/l): Cl  98, Na 140, K 5.

Odp. Wymagane opakowanie stojące 500 ml.

Pytanie 10

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 26 poz. 23,24,25,26,27,28  preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym  w workach z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:zastosowanie opakowań typu worek może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, Redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów. Koszty utylizacji  i składowania odpadów opróżnionych worków są niższe niż  opróżnionych butelek i maja mniejszą kubaturę.

Odp. Wymagane opakowanie stojące z dwoma portami.

Pytanie 11

**Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 13 poz. 1, 87, 125 i 155 w przedmiotowym postępowaniu:**

1. **Z uwagi na fakt, że opis przedmiotu zamówienia – podając nazwy własne produktów, będące zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta - specyfikuje w każdej z w/w pozycji wyłącznie paski testowe jednego, konkretnego wytwórcy, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu do wyrobu tego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób monopol na kształtowanie ceny oferty – samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnego producenta, gdyż jest to drobny, przenośny sprzęt nie wymagający szczególnych, profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (przeznaczony przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta.** **Mając na uwadze powyższe zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; 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 wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45⁰C, przechowywanie do 30⁰C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?**

Odp. Zamawiający dopuszcza

1. **Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów) 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; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiolki x 25 pasków, przy czym każda z fiolek może być zużyta w a ciągu 4 miesięcy); h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.**

Odp. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 12

Dotyczy pakietu nr 9

1. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 9, w pozycji 1,2 i 3 preparat Nebbud zawiesina do nebulizacji?

Odp. Tak

1. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany preparat w pakiecie 9 w pozycji 1,2 i 3 Budesonid był produkowany w technologii Steri Nebb gwarantujący preparat wolny od substancji konserwujących?

Odp. Nie

1. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany preparat Budesonid był w postaci ampułek?

Odp. Tak

Pytanie 13

**Dotyczy pakietu 33**

Prosimy o dopuszczenie - Wapno sodowane w postaci białych półsferycznych granulek/pelletów identycznych kształtów i rozmiarów, o średnicy 4 mm i wysokości 2 mm, pozwalające na dokładne wypełnienie pojemnika i  wysoką absorbcję **CO2 od 178 - 200 litrów CO2 / 1 litr wapna,** posiadające wskaźnik zużycia (zmiana koloru z białego na błękitno-fioletowy), zawierające w swoim składzie 78 – 84 % Ca(OH)2; 2 – 4 % NaOH; 14 – 18 % H2O; fiolet etylowy; charakteryzujące się wysoką odpornością na transport, zawierające tym samym minimalną ilość pyłu  – 0,66%,  pakowane w 5 litrowe kanistry – 4,15 kg. Okres trwałości min. 4 lata. Trwałość granulatu oraz wysoka absorpcja CO2 zapewnia większą efektywność pracy, bezpieczeństwo oraz minimalizuje koszty.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Zamawiający

………………………………