Kościan 18.10.2018 r.

Zamawiający :

**Samodzielny Publiczny Zespół**

**Opieki Zdrowotnej**

**w Kościanie**

**64-000 Kościan**

**Ul. Szpitalna 7**

Tel/fax 65525 0317/655120707

**ODPOWIEDŹ NA I ZESTAW PYTAŃ**

 **Do**

 **zainteresowanych przetargiem**

**znak sprawy SPZOZ.EPII.23.22.2018**

Dotyczy: **DOSTAWY LEKÓW**

1. **Pytanie**

Czy Zamawiający w pakiecie 13 poz. 24-25 wymaga stabilności fizyko-chemicznej przez 24 godziny w temperaturze 25C po rozcieńczeniu, potwierdzonej w obowiązującej Charakterystyce Produktu Leczniczego ChPL ?

 **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

1. **Pytanie**

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 10 poz. 11 i dopuści:

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej poliestrowo-wiskozowo-celulozowej miękkiej włókniny o gramaturze 70g/m2, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw włókniny, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym-kartoniku, wyrób medyczny klasy I?

lub

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej poliestrowo-wiskozowo-celulozowej miękkiej włókniny o gramaturze 70g/m2, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw włókniny, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym-kartoniku, wyrób medyczny klasy I?

 **Odp. Zamawiający nie wydzieli i nie dopuszcza.**

1. **Pytanie**

Pakiet17pozycja7

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
porównaniudo 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?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
2. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20
szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

 **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

1. **Pytanie**

Czy w pakiecie Nr 9 poz. 1, 2 i 3 (BUDESONIDUM PULMICORT 0,25; 0,125 i 0,5 mg/ml x 20 wkładów do nebulizacji) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

**Odp. Zamawiający nie wymaga.**

1. **Pytanie**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 9 poz. 1, 2 i 3 (BUDESONIDUM PULMICORT 0,25; 0,125 i 0,5 mg/ml x 20 wkładów do nebulizacji) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

 **Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

1. **Pytanie**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 9 poz. 1, 2 i 3 (BUDESONIDUM PULMICORT 0,25; 0,125 i 0,5 mg/ml x 20 wkładów do nebulizacji) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

 **Odp.** **Zamawiający dopuszcza**.

1. **Pytanie**

Czy w pakiecie Nr 9 poz. 1, 2 i 3 (BUDESONIDUM PULMICORT 0,25; 0,125 i 0,5 mg/ml x 20 wkładów do nebulizacji) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

 **Odp. Zamawiający wymaga.**

1. **Pytanie**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 9 poz. 1, 2 i 3 (BUDESONIDUM PULMICORT 0,25; 0,125 i 0,5 mg/ml x 20 wkładów do nebulizacji) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?

 **Odp. Dopuszcza, nie wymaga.**

1. **Pytanie**

Dot. Zadanie 40

 Czy zamawiający oczekujac opakowania A’4 postać MyKlik dopuści wstrzykiwacz typu SensoReady pakowany po 4 sztuki, w każdej 50 mg etanerceptu, tym samym dopuści lek Erelzi (Etanerceptum), co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczbie Wykonawców i zwiększy konkurencję?

 **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pytanie**

 Pakiet 13 poz. 51

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 łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę w takim stosunku ilościowym jak w preparacie opisanym w SIWZ, występującym w takiej samej postaci.

 **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, 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.**

1. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie Lacto30Dr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w aktywnym stężeniu 3 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, w opakowaniach x 30 kaps – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

 **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

1. **Pytanie**

 Pakiet 8 poz. 9

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, w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynu w celu sporządzania zawiesiny.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

2.Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie Lacto30Dr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w aktywnym stężeniu 3 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, w opakowaniach x 30 kaps – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynu w celu sporządzania zawiesiny.

 **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

1. **Pytanie**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 13 poz. 51 wycenę Trilacu produktu

leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzą

wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju

Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp.

bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do

stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie

zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę

 opakowań?

 **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**13.Pytanie**

Zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poniższych pozycji i utworzenie dla nich oddzielnego pakietu, tj.

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Aktualny Numer pakietu** | **L.P. w pakiecie** | **Nazwa produktu** | **Dawka** | **Postać** | **Opakowanie** | **J.M.** | **Ilość** |
| Pakiet 1 Leki różne I | 1 | Gliclazidum Diaprel MR x 60 tabl | 60 mg | tabletki  | op x 60 tabl. | op. | 10 |
| Pakiet 1 Leki różne I | 2 | Indapamidum Tertensif SR x 90 tabletek | 1,5 mg | tabletki powlekane o przedłuzonym uwalnianiu | op x 90 tabl. | op. | 10 |
| Pakiet 1 Leki różne I | 7 | Perindoprilum argininum Prestarium 10 mg x 90 tabl | 10 mg | tabletki powlekane | op x 90 tabl. | op. | 10 |
| Pakiet 1 Leki różne I | 8 | Perindoprilum argininum Prestarium 5 mg x 90 tabl | 5 mg | tabletki  | op x 90 tabl. | op. | 20 |
| Pakiet 6  | 16 | Perindopril + idapamid + amlodypina Triplixam 5mg+1,25mg+10mg op x 30 tabletek | 5mg+1,25mg+10mg | tabletka | op 30tabletek | op. | 5 |
| Pakiet 6  | 17 | Perindopril + idapamid + amlodypina Triplixam 5mg+1,25mg+5mg op x 30 tabletek | 5mg+1,25mg+5mg | tabletki | op x 30 tabletek | op. | 5 |
| Pakiet 6  | 18 | Perindopril +idapamid +amlodypina Triplixam 10mg+2,5mg+5mg op x 30 tabletek | 10mg+2,5mg+5mg | tabletki | op x 30 tabletek | op. | 5 |

**Odp. Zgodnie z SIWZ**

**14 Pytanie**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych wielkościach opakowań z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia ilości? Jak należałoby dokonać przeliczenia: zachowując 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/ dół do pełnego opakowania?

**Odp.** Zaokrąglając w górę do pełnego opakowania.

**15 Pytanie**

Czy Zamawiający w par. 2.11 i 2.12 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

**Odp. Zgodnie z SIWZ**

**16 Pytanie**

Czy Zamawiający wykreśli w par. 2.13. frazę: „Jednocześnie Zamawiający oświadcza, że umniejszy ilości przewidywane umową o ilości zrealizowane u innego dostawcy obciążając wykonawcę karą w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej zgodnie z umową dostawy z bieżących płatności przysługujących Wykonawcy.”, względnie zmniejszy wysokość kary umownej do wartości max. 0,2%, gdyż obecna jest rażąco wygórowana? Wykonawca i tak poniesie dodatkowe koszty związane z dostawą wykonaną przez podmiot trzeci i dlatego obciążanie go dodatkową karą umowną nie znajduje uzasadnienia.

**Odp. Zgodnie z SIWZ**. Wywiązujący się z umowy Wykonawca nie będzie narażony na rażąco wygórowaną karę. Zamawiający uważa że będą to wyjątki.

**17 Pytanie**

Czy Zamawiający zmniejszy wysokość kary umownej określonej w par. 6.1 *tiret 2* to jest usunie jej minimalną wartość poprzez wykreślenie frazy: „jednak nie mniej niż 30 zł dziennie.”? Obecny sposób naliczania kar umownych grozi ich naliczeniem w wysokości rażąco wygórowanej.

**Odp. Zgodnie z SIWZ**

**18 Pytanie**

Czy Zamawiający zmniejszy wysokość kary umownej określonej w par. 6.1 *tiret 3* to jest usunie jej minimalną wartość poprzez wykreślenie frazy: „jednak nie mniej niż 30 zł dziennie.”? Obecny sposób naliczania kar umownych grozi ich naliczeniem w wysokości rażąco wygórowanej.

**Odp. Zgodnie z SIWZ**

**19 Pytanie**

Czy Zamawiający dopisze w par 6.2 tiret pierwsze, że chodzi o odsetki ustawowe za opóźnienie?

**Odp. Zgodnie z SIWZ**

**20 Pytanie**

Czy Zamawiający wykreśli par. 9.2.e.? Wykonawca może oferować produkty wyłącznie ze swego asortymentu; nie jest w stanie dostarczać w każdym wypadku zamiennika. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

**Odp. Zgodnie z SIWZ**

**21 Pytanie**

Czy Zamawiający wykreśli par. 9.2.h.? Wykonawca może oferować produkty wyłącznie ze swego asortymentu; nie jest w stanie dostarczać w każdym wypadku zamiennika. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

**Odp. Zgodnie z SIWZ**

**22 Pytanie**

Wykonawca zwraca uwagę, że par. 9.2.i zawiera odesłanie do nieistniejącej jednostki redakcyjnej (par. 8.2 nie ma)

**Odp.** **Zamawiający wykreśla z par. 9.2.i zdanie „ w przypadku o którym mowa w zdaniu poprzedzającym par. 8.2 umowy nie stosuje się „**

**23 Pytanie**

Wykonawca zwraca się z prośbą o wskazanie terminów wymiany reklamowanego towaru, jest to jedno z kryteriów którymi Zamawiający będzie kierował się przy wyborze ofert.

**Odp. Terminy wymiany towarów są zdefiniowane w formularzu ofertowym w kolumnie „ Termin wymiany reklamowanego towaru.”**

**24 Pytanie**

Pakiet 8 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30 Dr, będącego suplementem diety, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 (stężenie żywych kultur mikroenkapsulowanych bakterii wynosi 0,6 mld CFU/ kapsułkę – badania naukowe dowodzą, że odpowiada ono skuteczności 3 mld bakterii liofilizowanych); konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kapsułek? Technika mikroenkapsulacji zapewnia wyższą skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie, większą odporność na działanie czynników zewnętrznych oraz pozwala na wydłużenie okresu stabilności produktu.

**Odp.** Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

**25 Pytanie**

Pakiet 8 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EncapsaDr, będącego suplementem diety, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 (stężenie żywych kultur mikroenkapsulowanych bakterii wynosi 1,2 mld CFU/ kapsułkę – badania naukowe dowodzą, że odpowiada ono skuteczności 6 mld bakterii liofilizowanych); konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kapsułek? Technika mikroenkapsulacji zapewnia wyższą skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie, większą odporność na działanie czynników zewnętrznych oraz pozwala na wydłużenie okresu stabilności produktu.

**Odp.** Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

**26 Pytanie**

Pakiet 13 poz. 51

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30 Dr, będącego suplementem diety, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 (stężenie żywych kultur mikroenkapsulowanych bakterii wynosi 0,6 mld CFU/ kapsułkę – badania naukowe dowodzą, że odpowiada ono skuteczności 3 mld bakterii liofilizowanych); konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kapsułek? Technika mikroenkapsulacji zapewnia wyższą skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie, większą odporność na działanie czynników zewnętrznych oraz pozwala na wydłużenie okresu stabilności produktu.

**Odp.** Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ !

**27 Pytanie**

Pakiet 13 poz. 51

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EncapsaDr, będącego suplementem diety, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 (stężenie żywych kultur mikroenkapsulowanych bakterii wynosi 1,2 mld CFU/ kapsułkę – badania naukowe dowodzą, że odpowiada ono skuteczności 6 mld bakterii liofilizowanych); konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kapsułek? Technika mikroenkapsulacji zapewnia wyższą skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie, większą odporność na działanie czynników zewnętrznych oraz pozwala na wydłużenie okresu stabilności produktu.

**Odp.** Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

**28 Pytanie**

dotyczy Pakietu 15, poz. 48

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie **produktu równoważnego** <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM soln. 20% + HYDROXYBENZOESAN METYLU+HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g + 0,25g + 0,06g+ 0,025g / 100g> w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką **o pojemności 6ml (7g)?**

**Odp.** Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

**29 Pytanie**

dotyczy Pakietu 3, poz. 13, 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie **produktu równoważnego,** w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką **o pojemności 6ml (7g) w pozycji 13 oraz o pojemności 11ml (13g) w pozycji 14?**

**Odp.** Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

Niniejsza odpowiedź została udzielona na mocy art.38 ust.1-6 ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 roku (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 )

 Zamawiający

 ………………………………….