

Zakopane, dnia 13.03.2017r.

Oznaczenie sprawy: ZPP-2810-04/17

Wykonawcy Pobierający Materiały Przetargowe SIWZ

W wyniku otrzymanych pisemnych pytań dotyczących postępowania przetargowego w trybie przetargu nieograniczonego na: **Dostawę leków dla Wojewódzkiego Szpitala Rehabilitacyjnego im. dr S. Jasińskiego w Zakopanem**

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 i ust.4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku - Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2015 r. poz.2164; zm. Dz. U. z 2016 r. poz. 1020, poz. 1250 i poz. 1265) przesyłam Państwu treść pisemnych pytań, odpowiedzi związanej z udzielonymi wyjaśnieniami na zadane pytania.

Pytania i odpowiedzi do SIWZ

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 wyżej cytowanej ustawy, przesyłam Państwu treść pisemnych pytań oraz wyjaśnienia na zadane pytania w związku z przedmiotowym postępowaniem przetargowym:

Pyt: 1. 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: Zamawiający informuje, że należy podać pełne opakowania zaokrąglone w górę.

Pyt: 2. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 3. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 4. Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt. 5 Czy Zamawiający w poz. 7 acidum ascorbicum tabletki 200 mg 50-100 tabl. –150 op., wyraża zgodę na wycenę acidum ascorbicum tabletki powl. **200 mg x 50 – 150 op.** ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt.6 Czy Zamawiający w poz. 8 acidum ascorbicum+rutosidum tabletki 100+120 , 90-120 tabl./125 –130op., wyraża zgodę na wycenę **cerutin tabl. powl. x 125 tbl.** – 130 op. ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt. 7 Czy Zamawiający w poz.50 budesonidum zaw. do nebulizacji 0,5mg/ml x 20 poj. a 2 ml, wyraża zgodę na wycenę w postaci ampułek ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt.8 Czy Zamawiający w poz.51 calcii lactoglobionas tabl. mus. 12-20 tabl. /16 tabl. – 150 op., wyraża zgodę na wycenę calcii lactoglobionas tabl. mus. **x 12 – 150 op.** ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 9. Czy Zamawiający w poz.55 carbo medicinalis tabl. 300 mg x 20 tabl.(koniec produkcji) , wyraża zgodę na wycenę dawki 200 mg x 20 kaps. – 40 op. ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 10. Czy Zamawiający w poz.65 chlorhexidini hydrochl.+acidum ascorbicum tabletki do ssania 5 mg + 50 mg x 2 tabl./20 tabl. – 280 op., miał na myśli wycenę sebidin tabl. do ssania **x 20 – 280 op.**,

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 11. Czy Zamawiający w poz.95 wyrazi zgodę na wycenę opakowania po **60 tabl. – 5 op.**, ze względu na zakończoną produkcję opakowań po 100 tabl. ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 12 Czy Zamawiający w poz.116 wyrazi zgodę na wycenę opakowania po **30 kaps. – 2 op.** ze względu na brak konfekcjonowania po 50 kaps. ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 13 Czy Zamawiający w poz.118 wyrazi zgodę na wycenę opakowania po **7 kaps. – 10 op.** ze względu na brak konfekcjonowania po 14 tabl. ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 14 Czy Zamawiający w poz.160 wyrazi zgodę na wycenę opakowania po **30 tabl. – 2 op.** ze względu na brak konfekcjonowania po 50tabl. ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 15 Czy Zamawiający w poz.172 wyrazi zgodę na wycenę opakowania po **28 tabl.powl – 6 op.** ze względu na brak konfekcjonowania po 30tabl. ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 16 Czy Zamawiający w poz.180 wyrazi zgodę na wycenę opakowania po **28 tabl. – 6 op.** ze względu na brak konfekcjonowania po 30tabl. ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 17 Czy Zamawiający w poz.181 wyrazi zgodę na wycenę opakowania po **28 tabl. – 6 op.** ze względu na brak konfekcjonowania po 30tabl. ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 18 Czy Zamawiający w poz.182 wyrazi zgodę na wycenę opakowania po **28 tabl. – 6 op.** ze względu na brak konfekcjonowania po 30tabl. ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 19 Czy Zamawiający w poz.186 ze względu na zakończoną produkcję preparatu Magnezin, 130 mg Mg²⁺(500 mg), tabl.,60 szt., wyrazi zgodę na wycenę preparatu Magnezin Comfort posiadający w swoim składzie 125 mg jonów magnezowych, lecz będący **suplementem diety** ? W razie negatywnej odpowiedzi proszę Zamawiającego o wskazanie pozycji do wyceny ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie suplementów diety Zamawiający informuje że należy wycenić preparat leczniczy Magnesi hydro asparte 0,034 g Mg² .

Pyt: 20 Czy Zamawiający w poz. 209,210,211 wyraża zgodę na wydzielenie do osobnego pakietu ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie do osobnego pakietu.

Pyt: 21 Czy Zamawiający w poz. 218 miał na myśli wycenę proszku 1 kg – 1 op ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający tak miał na myśli.

Pyt: 22 Proszę Zamawiającego w poz.222 o podanie ilości opakowań do wyceny ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje że ilość w tej p[ozycji wynosi zero „0” nie należy wyceniać tej pozycji.

Pyt: 23 Czy Zamawiający w poz.224 wyrazi zgodę na wycenę opakowania po **20 tabl. powl – 3 op.** ze względu na brak konfekcjonowania po 10tabl. ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 24 Czy Zamawiający w poz.230 wyrazi zgodę na wycenę opakowania po **60 tabl. powl – 75 op. ?**

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 25 Czy Zamawiający w poz.245 wyrazi zgodę na wycenę opakowania po 150 g – 1 op. ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 26 Czy Zamawiający w poz.247 probiotyk kapsułki 10-30 kaps. , wyrazi zgodę na wycenę opakowania po **20 kaps.– 150 op. ?**

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 27 Czy Zamawiający w poz.250 wyrazi zgodę na wycenę opakowania po 125 g – 200 op. ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 28 Czy Zamawiający w poz.273 miał na myśli wycenę 5 op po 20 amp. Salbutamolum 2 mg/ml; 2,5 ml ampułki ?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli 2 op. po 20 amp.

Pyt: 29 Czy Zamawiający w poz.277 miał na myśli wycenę Solu Medrol, 40 mg, prosz,rozp.ds.roztlw.d/wstrz,1 fiol+rozp?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 30 Czy Zamawiający w poz.281 wyrazi zgodę na wycenę opakowania po **10 tabl. – 120 op.** ze względu na brak opakowań po 20 tabl.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 31 Czy Zamawiający w poz.285 wyrazi zgodę na wycenę opakowania po **28 tabl. – 6 op.** ze względu na brak konfekcjonowania po 30tabl. ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 32. Czy Zamawiający dopuści możliwość zakupu preparatu Multilac®? Jeżeli tak, to prosimy o podanie ilości potrzebnych Zamawiającemu w przeliczeniu 1 op. a la 10 kap. z uwzględnieniem dawkowania 1 kapsułka na dobę.W załączeniu specyfikacja produktu i jego najważniejsze cechy:

Multilac® jest synbiotykiem w kapsułkach (x 10 sztuk), nowoczesnym połączeniem probiotyku z prebiotykiem.

Zawiera 9 żywych szczepów bakterii oraz substancję odżywcze – oligofruktozę:

§ Lactobacillus helveticus

§ Lactococcus lactis

§ Bifidobacterium longum

§ Bifidobacterium breve

§ Lactobacillus rhamnosus

§ Streptococcus thermophilus

§ Bifidobacterium bifidum

§ *Lactobacillus casei*

§ *Lactobacillus plantarum*

Jest stosowany 1 raz na dobę, co ma korzystny wpływ ekonomiczny na koszt dziennej dawki terapeutycznej.

Posiada unikalną technologię ochrony bakterii MURE®, która zwiększa odporność bakterii na niskie pH soku żołądkowego, a tym samym zapewnia dotarcie żywych szczepów bakterii do jelit.

Każda kapsułka zawiera, aż 4,5 miliarda żywych szczepów bakterii.

Może być stosowany u pacjentów z alergią ponieważ nie zawiera mleka, kazeiny oraz sztucznych barwników.

Nie wymaga przechowywania w lodówce.

Multilac® jest suplementem diety. Jego właściwości zostały potwierdzone w badaniach przeprowadzonych w Katedrze Fizjologii Człowieka Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu.

2) Czy Zamawiający wymaga dawkowania raz na dobę?

3) Czy Zamawiający wymaga Probiotyku, który nie musi być przechowywany w lodówce?

4) Czy Zamawiający wymaga probiotyku, który zawiera min. trzy szczepy bakterii?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że preparaty muszą być produktami leczniczymi zgodnie z zapisami siwz. Zamawiający nie dopuszcza suplementów diety.

Pyt: 33. Czy w pakiecie zbiorczym poz. 50 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 0,5 mg/ml) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga spełnienia powyższego wskazania przez oferenta.

Pyt: 34. Czy Zamawiający w pakiecie zbiorczym poz. 50 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 0,5 mg/ml) **wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin ?**

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt. 35 Czy Zamawiający w pakiecie zbiorczym poz. 50 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 0,5 mg/ml) **dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?**

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza propozycję oferenta.

Pyt: 36. Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie zbiorczym poz. 247 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania preparatu o nazwie LactoDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* (inaczej: LGG; działanie szczepu potwierdzono w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) w zapewniającym wysoką aktywność stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kapsułek. Opublikowane rekomendacje Europejskiego Towarzystwa Gastroenterologii, Hepatologii i Żywienia Dzieci (ESPGHAN) zalecają stosowanie bakterii gatunku *Lactobacillus rhamnosus* jako probiotyku o klinicznie potwierdzonych właściwościach (*Szajewska i wsp., JPGN 2016;62: 495–506*). Zaoferowany preparat złożony zawiera prebiotyk – inulinę, przedłużający żywotność kultur bakterii.

Poniżej przedstawiamy potencjalne korzyści płynące z dopuszczenia oferty w postaci w/w preparatu:

- a. Szczep bakterii najlepiej przebadany pod względem klinicznym – literatura medyczna potwierdza skuteczność działania i bezpieczeństwo stosowania LGG u osób

dorosłych, dzieci i noworodków. Potwierdzona w badaniach skuteczność działania przy zastosowanym stężeniu 6 mld CFU.

- b. Brak innych szczepów bakterii, które mogłyby potencjalnie wchodzić w interakcje antagonistyczne ze składnikiem głównym preparatu i osłabiać bądź niwelować jego działanie.
- c. Preparat przeznaczony do stosowania raz na dobę.
- d. Brak konieczności przechowywania preparatu w lodówce.
- e. Możliwość stosowania u pacjentów bez ograniczeń wiekowych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że preparaty muszą być produktami leczniczymi zgodnie z zapisami siwz. Zamawiający nie dopuszcza suplementów diety.

Pyt: 37. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. nr 202, 209, 210, 211 z uwagi na system sprzedaży bezpośredniej preparatów?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie oddzielnego pakietu.

Pyt: 38. Jaką ilość Zamawiający miał na myśli w poz. 222?

Odpowiedź: Zamawiający informuje że ilość w tej p[ozycji wynosi zero „0” nie należy wyceniać tej pozycji

Pyt: 39. - Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk niż zamieszczone w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że należy podać pełne opakowania zaokrąglone w górę.

W związku z powyższym należy uwzględnić wszystkie odpowiedzi na pytania w składanej ofercie.

UWAGA !

Zawarte w pytaniach i odpowiedziach zmiany dotyczące SIWZ są wiążące dla składających oferty w postępowaniu przetargowym.

Zmiany należy uwzględnić w składanej ofercie przetargowej.

Zamawiający uwzględni zmiany w umowie z wybranym wykonawcą

Działając na podstawie art. 38 ust.4 wyżej cytowanej ustawy, postanawia się wprowadzić modyfikacje, zmiany zapisów SIWZ, które stają się jej integralną częścią. Dokonane zmiany są wiążące dla Wykonawców, którzy pobrali materiały przetargowe (SIWZ).

Zatwierdzam dnia 13.03.2017r.

Dyrektor
Wojewódzkiego Szpitala Rehabilitacyjnego im.
dr S. Jasińskiego w Zakopanem
Krystyna Walendowicz