



Parczew, dnia 18.04.2012r.

Sekcja Zamówień Publicznych
fax (83) 355 21 13

Oznaczenie sprawy: SPZOZ.V.ZP-3520/10/5/2012

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę leków i substancji farmaceutycznych.

Wyjaśnienie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, działając na podstawie art. 38 ust. 1-2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (tekst jednolity Dz. U. z 2010r Nr 113 poz. 759 ze zmianami), SPZOZ w Parczewie udziela odpowiedzi na poniższe pytania zadane przez Wykonawcę.

Treść niniejszego wyjaśnienia, bez ujawniania źródła zapytania, przesyła się wszystkim Wykonawcom, którym przekazano specyfikację istotnych warunków zamówienia oraz zamieszcza się na stronie internetowej Zamawiającego.

Pytanie Nr 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 umieszczone 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 wymaga zgodnie z zapisami siwz rozdz. III pkt.4

Pytanie Nr 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko–strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie Nr 3. Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie Nr 4. Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiołki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie Nr 5. Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 1, pozycji nr 57 paski inne niż wymienione w SIWZ, które przeszły pozytywne testowanie na oddziałach Państwa szpitala i spełniają normy ISO 15197 oraz 100% wyników mieści się w strefach A i B siatki błędów Clarke'a.? Jeśli szpital wyrazi zgodę prosimy o podanie zapotrzebowania ilości glukometrów, które będą w cenie pakietu na paski.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami siwz i z modyfikacją siwz z dnia 18.04.2012r., nr pisma SPZOZ.V.ZP-3520/10/4/2012.

Pytanie Nr 6. W związku z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia (dalej: SIWZ), zawartymi w rozdziale III pkt. 10, prosimy o odstąpienie od warunku wynikającego z treści art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. nr 122, poz. 696 z późn. zm.). Podkreślamy, iż wskazane przez Zamawiającego w SIWZ leki nie są lekami stanowiącymi podstawę limitu w danej grupie, stąd ich ceny mogą znacznie przekraczać cenę leku stanowiącego podstawę limitu. Tymczasem wykonawcy, jako podmioty prowadzące hurtowy obrót lekami, nabywają produkty od producentów, którzy stosują ceny rynkowe, wynikające z ich kalkulacji, uwzględniającej przede wszystkim koszty wytworzenia, a co za tym idzie w cenach nie adekwatnych do cen leków

stanowiących podstawy limitu. Jak wynika z powyższego wykonawcy, jako podmioty gospodarcze, nie są w stanie spełnić wymogu dostosowania cen do warunku określonego art. 9 ust.2 ustawy refundacyjnej z tej przyczyny, iż wskazane w SIWZ leki są kupowane od producentów w cenach niejednokrotnie wyższych od cen zbytu leków stanowiących podstawę limitu, a wykonawcy nie mogą odsprzedawać produktu w cenach niższych od ceny zakupu.

Odpowiedź: Wymóg określony w rozdz. III pkt 10 siwz dotyczy wyłącznie oferowanych przez Wykonawcę leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia czy też wyrobów medycznych objętych obwieszczeniem Ministra właściwego do spraw zdrowia, wydanym na podstawie art. 37 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2011 r., nr 122, poz. 696 z późn. zm.).

Pytanie Nr 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 22 z Zadania nr 2 do osobnego Zadania dotyczącego produktu Ferri hydroxidum dextranum amp 100mg/2ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na uzyskanie bardziej konkurencyjnej ceny.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie Nr 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 23 z Zadania nr 2 do osobnego Zadania dotyczącego produktu Ferri hydroxidum saccharum amp 100mg/5ml i wyrazi zgodę na produkt zamienny o nazwie ManoVer w postaci Izo-maltozyd żelaza 1000 w dawce 100mg/ml – fiołka (1ml x 5 fiołek – opakowanie), który charakteryzuje się bardzo wysokim profilem bezpieczeństwa i szybką infuzją dużych dawek? Pozytywna odpowiedź pozwoli na uzyskanie bardziej konkurencyjnej ceny.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie Nr 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 89 z Zadania nr 7 do osobnego Zadania dotyczącego produktu Paracetamolum roztwór do inf 10mg/ml a 100ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na uzyskanie bardziej konkurencyjnej ceny.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie Nr 10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 2 poz. 27 Imipenemum +cilastatinum fiołka 500 mg + 500 mg?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie Nr 11. Czy w pakiecie 2 poz. 27 Zamawiający wymaga aby preparat Imipenem inj. Iv. był zarejestrowany do stosowania u dorosłych i dzieci w wieku 1 roku i starszych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dla dzieci w wieku 1 rok i starszych.

Pytanie Nr 12. Czy zgodnie z dobrą praktyką kliniczną i farmaceutyczną, produkt leczniczy Imipenem +Cylastatyna należy podać jako świeżo przygotowany roztwór.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie Nr 13. Czy zamawiający w pakiecie 2 pozycja 27 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Imipenem+Cilastatin Polpharma w opakowaniu typu butelka, która umożliwia rozcieńczenie do ostatecznej ilości 100ml i podanie pacjentowi bezpośrednio z butelki bez konieczności przenoszenia płynu do oddzielnego zestawu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lek w opakowaniu typu butelka, która umożliwia rozcieńczenie do ostatecznej ilości 100ml.

Pytanie Nr 14. Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycja 27 wymaga, aby preparat Imipenem 0,5g +cilastatine 0,5g i.v., był zarejestrowany do stosowania u dorosłych i dzieci w wieku 1 rok i starszych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dla dzieci w wieku 1 rok i starszych.

Pytanie Nr 15. Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycja 27 wymaga, aby preparat Imipenem 0,5g +cilastatine 0,5g i.v., posiadał zarejestrowane wskazania do stosowania m.in.:

- zakażeniach śródporodowych i poporodowych;
- w leczeniu pacjentów z neutropenią, u których wystąpiła gorączka prawdopodobnie wywołana zakażeniem bakteryjnym;

- w leczeniu pacjentów z bakteriami, która przebiega w powiązaniu z: a) powikłanymi zakażeniami w obrębie jamy brzusznej; b) ciężkim zapaleniem płuc, w tym szpitalnym i zapaleniem płuc związanym ze stosowaniem respiratora; c) zakażeniami śródporodowymi i poporodowymi; d) powikłanymi zakażeniami układu moczowego; e) powikłanymi zakażeniami skóry i tkanek miękkich lub f) neutropenią połączoną z wystąpieniem gorączki prawdopodobnie wywołanej zakażeniem bakteryjnym; lub gdy podejrzewa się, że bakteriami przebiega w powiązaniu z w/w zakażeniami?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie Nr 16. Czy w pakiecie nr 8 poz. 70 (Sevofluranum płyn wziewny 250 ml – 18 butelek) Zamawiający wymaga Sevofluranum do parowników będących na wyposażeniu szpitala, ze szczelnym, bezpośrednim systemem napełniania bez żadnych dodatkowo nakręcanych elementów łączących butelkę z parownikiem?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami siwz i z modyfikacją siwz z dnia 18.04.2012r., nr pisma SPZOZ.V.ZP-3520/10/4/2012.

Podpisał:

Dyrektor
Samodzielnego Publicznego
Zakładu Opieki Zdrowotnej
w Parczewie
mgr Janusz Hordejuk