



SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
Tel. (52) 36-55-352, (52) 36-55-296, (52) 36-55-495, (52) 36-55-521
Fax. (52) 36-55-752

ISO 9001:2008

NZZ/01/P/11

Bydgoszcz, dnia 18.02.2011 r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych i wyrobów medycznych, nr sprawy NZZ/01/P/11.

ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA

Działając na podstawie art. 38, ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759 z późn.) w związku z pytaniami zadanymi w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w w/w sprawie, Zamawiający udziela odpowiedzi:

Zapytanie 1

Pragniemy poinformować, iż lek Tracleer (Bosentan) na terenie RP jest dostępny jedynie w dawce 125 mg 56 Tbl. Czy w związku z tym, możliwa jest zmiana Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w ten sposób, żeby wykluczyć z Grupy 30 lek Tracleer 62,5 mg.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje SIWZ w zakresie grupy 30. W załączniku nr 1 do SIWZ pn. „Przedmiot zamówienia” w grupie 30 – leki obniżające ciśnienie krwi. Zamawiający skreślił pozycję nr 1 „Bosentan 62,5 mg x 56 tbl.” o zapotrzebowaniu 24 opakowań na 12 miesięcy i wprowadził pozycję nr 1 o następującej treści „Bosentan 125 mg x 56 tbl.” o zapotrzebowaniu 12 opakowań na 12 miesięcy.

Zapytanie 2

Czy ewentualne wykluczenie z Grupy 30 leku Tracleer 62,5 mg 56 tbl. spowoduje zmianę ilości opakowań leku Tracleer 125 mg 56 tbl w niniejszym postępowaniu przetargowym ?

Odpowiedź

Zamawiający nie wykluczył z grupy 30 leku Tracleer. Kwestia ta została wyjaśniona w odpowiedzi na zapytanie nr 1.

Zapytanie 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu z importu docelowego (dotyczy Grupy 83) ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 4

Czy możliwa jest zmiana Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w ten sposób, że do Projektu Umowy Dostawy stanowiącego załącznik nr 3 do SIWZ w paragrafie 4 zostanie dodany zapis o następującym brzmieniu: „W przypadku leków z importu docelowego Dostawa przedmiotu umowy odbywać się będzie na koszt i ryzyko Wykonawcy do miejsca wyznaczonego przez Zamawiającego na każdorazowe zamówienie Zamawiającego w terminie do 7 dni roboczych od momentu złożenia zamówienia na piśmie lub za pomocą telefaksu na nr albo pocztą elektroniczną na adres ” oraz zapisu: „W przypadku leków z importu docelowego paragraf 4 punkt 3 niniejszej umowy nie obowiązuje.” (dotyczy Grupy 83) ?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby wydzielić z Pakietu nr 5 poz. 5 Ondansetron 8mg i zechce utworzyć z niego odrębny pakiet, co pozwoli zaproponować Wykonawcom korzystniejszą cenę oraz zwiększy liczbę ofert.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 38 poz. 3 Nimodipine 30mg, co umożliwi wiodącemu producentowi leków generycznych przystąpienie do przetargu oraz może obniżyć koszty zakupu Zamawiającego.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Grupie nr 26, w pozycji nr 6 - worka trzykomorowego, zawierającego aminokwasy, emulsję tłuszczową i glukozę, o zawartości azotu 6,8 g i niebiałkowej energii 1075 kcal, o pojemności 1250 ml ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Grupie nr 26, w pozycji nr 7 worka trzykomorowego, zawierającego aminokwasy, emulsję tłuszczową i glukozę, o zawartości azotu 8,1 g i niebiałkowej energii 1200 kcal, o pojemności 1540 ml ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Grupie nr 26, w pozycji nr 19 emulsji tłuszczowej, posiadającej wskazania do stosowania u noworodków, niemowląt i dorosłych, składającej się w 30% z oleju sojowego, w 30% z oleju typu MCT/LCT i w 25% z oleju z oliwek oraz w 15% z oleju rybiego ? W/w emulsja tłuszczowa zapewnia optymalny stosunek kwasów tłuszczowych Omega-6 i Omega-3 i wywiera efekt immunomodulujący i przeciwzapalny, a także pozwala na kontrolowanie poziomu trójglicerydów w surowicy oraz skraca czas hospitalizacji.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 10: dotyczy Grupy 15, poz. 1.

Czy w Grupie 15 Zamawiający wydzieli pozycję nr 1 w oddzielny pakiet ?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 11: dotyczy Grupy 23, poz. 1, 2, 7, 9, 10.

Czy w Grupie 23 w pozycjach 1, 2, 7, 9 i 10 Zamawiający dopuści płyny w opakowaniu spełniającym warunki opakowania, podającego płyny infuzyjne w systemie zamkniętym (m.in.: całkowicie zapadające się opakowanie bez konieczności odpowietrzania w trakcie trwania infuzji, pojemność reszkowa nie przekraczająca 5% nominalnej objętości - bez odpowietrzania podczas infuzji, opakowanie posiadające samozasklepiający się port do podaży leków i drugi port do podaży), a przez to dające znaczną redukcję ryzyka występowania zakażeń odcewnikowych krwi ?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 12: dotyczy Grupy 24, poz. 1, 2, 3, 5, 11, 12, 13, 16.

Czy w Grupie 24 w pozycjach 1, 2, 3, 5, 11, 12, 13 i 16 Zamawiający dopuści płyny w opakowaniu innym niż, flakon, spełniającym warunki opakowania, podającego płyny infuzyjne w systemie zamkniętym (m.in.: całkowicie zapadające się opakowanie bez konieczności odpowietrzania w trakcie trwania infuzji, pojemność reszkowa nie przekraczająca 5% nominalnej objętości - bez odpowietrzania podczas infuzji, opakowanie posiadające samozasklepiający się port do podaży leków i drugi port do przetoczeń), a przez to dające znaczną redukcję ryzyka występowania zakażeń odcewnikowych krwi?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 13: dotyczy Grupy 24, poz. 15.

Czy w Grupie 24 w pozycji 15 Zamawiający dopuści dopuści płyn wieloelektrolitowy, zbuforowany octanem i glukonianem pod nazwą PlasmaLyte, w opakowaniu Viaflo (worek), posiadającym dwa niezależne, odseparowane od siebie porty ?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 14: dotyczy Grupy 26, poz. 9.

Czy w Grupie 26, poz. 9 Zamawiający dopuści zestaw do żywienia pozajelitowego, zawierający aminokwasy, emulsję tłuszczową i glukozę o zawartości azotu 5,6g/l i niebiałkowej energii 880 kcal/litr (Multimel N6-900 2000 ml) ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 15: dotyczy Grupy 26, poz.10.

Czy w Grupie 26, poz. 10 Zamawiający dopuści zestaw do żywienia pozajelitowego, zawierający aminokwasy i glukozę o zawartości azotu 8,3g/l (Clinimix N17 G35E 1000 ml) ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 16 dotyczy Grupy 26, poz 11.

Czy w Grupie 26, poz. 11 Zamawiający dopuści zestaw do żywienia pozajelitowego, zawierający aminokwasy i glukozę o zawartości azotu 8,3g/l (Clinimix N17 G35E 1500 ml) ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 17 dotyczy Grupy 89, poz. 4.

Czy w Grupie 89, Zamawiający wydzieli poz. 4 w oddzielny pakiet ?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
Tel. (52) 36-55-352, (52) 36-55-296, (52) 36-55-495, (52) 36-55-521
Fax. (52) 36-55-752

ISO 9001:2008

Zapytanie 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek itp.) niż wymagana w SIWZ , tak aby ilość sztuk była zgodna z SIWZ ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie pełnych ilości opakowań zaokrąglonych w górę w przypadku, gdy ilość opakowań proponowanych stanowi ułamek ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie

Zapytanie 20

Prosimy o podanie w jaki sposób należy postąpić w przypadku gdy jest zakończona produkcja danego leku i brak jest odpowiednika na rynku polskim? Czy należy podać ostatnią cenę, po której preparat był dostępny i zamieścić stosowną informację pod pakietem ?

Odpowiedź

Podane rozwiązanie jest niedopuszczalne. Zamawiający oczekuje realizacji dostaw wszystkich zaoferowanych produktów.

Zapytanie 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w Grupie 92, poz. 3 pochodziła od innego producenta? Obecnie nie ma na rynku leków z tego zakresu pochodzących od jednego producenta.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Zapytanie 22

Czy w Grupie 3 – Leki w nadkwasocie i chorobie wrzodowej, pozycja 4 (Ranitidine 50 mg/ 2ml x 5 amp.) Zamawiający ma na myśli preparat stosowany w wstrzyknięciu dożylnym i domięśniowym ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie

Zapytanie 23

Czy w Grupie 94 – Leki psychotropowe (psycholeptyczne), poz. 26 Midazolam 5 mg/1 ml x 10 amp. Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu równoważnego w ampułkach po 2 ml. (Sopodorm 5mg/2ml x 10 amp.) ?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Zamawiający