



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
ISO 14001:2004
PN-N 18001:2004
ISO 27001: 2005

NZZ/100/P/13

Bydgoszcz, dnia 18.12.2013 r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych i wyrobów medycznych, nr sprawy NZZ/100/P/13.

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 2013 r., poz. 907 z późn.) w związku z pytaniami zadanymi w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w w/w sprawie, Zamawiający udziela odpowiedzi:

Zapytanie 1, dotyczy: Grupa 26 – cefalosporyny i substancje o podobnym działaniu, poz: 2, 3

Czy zamawiający wymaga, aby preparaty dopuszczone do przetargu, zawierające substancję czynną cefuroxim, miały wskazania dostosowane do ChPL preparatu referencyjnego, obejmujące:

- Pozaszpitalne zapalenie płuc.
- Zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli.
- Powikłane zakażenia dróg moczowych, w tym odmiedniczkowe zapalenie nerek
- Zakażenia tkanek miękkich: zapalenie skóry i tkanki podskórnej, róża oraz zakażenia ran
- Zakażenia w obrębie jamy brzusznej
- Zapobieganie zakażeniom po operacjach w obrębie przewodu pokarmowego (również przełyku), ortopedycznych, układu sercowo-naczyniowego, ginekologicznych (również po cesarskim cięciu).

W myśl dyrektywy UE, obowiązującej na terenie państw członkowskich, wskazania dla Cefuroximu, dotyczące zakażenia kości i stawów, posocznicy, zapaleniu opon mózgowo-rdzeniowych, zakażenia górnych dróg oddechowych, rzeżączka oraz zakażenia w położnictwie i ginekologii zostały wycofane.

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Zapytanie 2, dotyczy grupy nr 4

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia -grupa 4- wskazał, iż zamierza zakupić „Prothrombinum multiplex Humanum 500 j.m. fiol. s.subst. + fiol. rozp. 20 ml + igła dwustronna + igła z filtrem kpl.; opak. 20”. Tak sformułowany opis przedmiotu zamówienia (OPZ) powoduje, że Zamawiający dopuszcza wyłącznie produkty o zawartości 500 j.m. w opakowaniu. Na rynku polskim obecny jest preparat zawierający 600 j.m. posiadający takie same wskazania jak zapisany w SIWZ. Ze względu na fakt, iż siła działania preparatów czynników kompleksu protrombiny uzależniona jest od ilości jednostek międzynarodowych PCC w odniesieniu do czynnika IX, podanych pacjentowi w celu przywrócenia właściwej hemostazy nie można porównać preparatu zawierającego 500 j.m. z preparatem zawierającym 600 j.m. W związku z tym, że Zamawiający zamierza zakupić 20 szt preparatu w dawce 500 j.m. czyli 10 000 j.m. PCC, zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na 10 000 j.m. preparatu w opakowaniu zawierającym 600 j.m. lub też dokona zmiany na 10 200 j.m. co w przeliczeniu da 17 szt preparatu w opakowaniu 600 j.m.? Dopuszczenie jednego z powyższych rozwiązań zwiększy możliwość uzyskania bardziej konkurencyjnej cenowo oferty. W postępowaniach, w których w analogiczny sposób został opisany przedmiot zamówienia cena j.m. preparatu Prothrombinum multiplex Humanum 500 j.m. była niejednokrotnie wyższa o 10-20% niż w postępowaniach, w których dopuszczony została preparat w dawce 600 j.m.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 3

Czy Zamawiający w pakiecie 26 pozycja 2 i 3 wymaga, aby Cefuroksym miał w rejestracji wskazanie do stosowania.in. zakażeniu skóry i tkanek miękkich, zakażenia kości i stawów, zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych, zapobieganie zakażeniom w chirurgii w okresie okołoperacyjnym?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Zapytanie 4

Czy Zamawiający w pakiecie 27 pozycja 1 i 2 wymaga, aby Ceftazidimum miał w rejestracji wskazanie do stosowania m.in. przy zakażeniach wewnątrz jamy brzusznej, zakażeniu dróg moczowych, bakteriemii, zakażeniu skóry i tkanek miękkich?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Zapytanie 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 9 pozycji nr 4 i utworzenie nowego pakietu?

Odpowiedź

Taka pozycja nie istnieje - pakiet nr 9 zawiera tylko 3 pozycje.

Zapytanie 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 19 pozycji nr 1 i utworzenie nowego pakietu?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 7: dotyczy grupy nr 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 26 poz. nr 1 (Cefuroxime 500 mg x 10 tabl) ?

Uzasadnienie:

Art. 9 ust. 2 Ustawy refundacyjnej z dnia 12 maja 2011 r. nakłada na Świadczeniodawców (szpitale) obowiązek zakupu leków refundowanych (do których należy również lek zawarty w wymienionej wyżej pozycji) w cenie nie wyższej niż wynikająca z odpowiednich przeliczeń zgodnie z zapisami ustawy.

Jednakże maksymalna cena jednostkowa po jakich Świadczeniodawca zobowiązany jest nabywać wwym lek, wyliczona zgodnie z przywołanymi przepisami jest znacząco niższa niż urzędowa cena zbytu (nawet o kilkadziesiąt %).

W związku z tym przedmiotowy produkt leczniczy nie jest oferowany Świadczeniodawcom przez naszą firmę w procedurach przetargowych.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 8: dotyczy grupy nr 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 27 preparatów leczniczych z poz. nr. 1,2 (Ceftazidime) i utworzenie nowego pakietu?

Pozytywne rozpatrzenie naszej prośby pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie uczestników i umożliwi uzyskanie przez Zamawiającego jak najkorzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 9

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany w Grupie 4 Prothrombinum multiplex humanum zawierał białka C i S oraz zbalansowany skład czynników krzepnięcia nie zawierający antytrombiny III i przez to minimalizował możliwość występowania działań niepożądanych, w tym powikłań zakrzepowo-zatorowych ?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający wymaga.

Zapytanie 10

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany w Grupie 4 Prothrombinum multiplex humanum wykazywał się skutecznością działania wyrażoną zawartością białka całkowitego, zawierającego substancje czynne (czynniki krzepnięcia oraz białka C i S) i zawierał średnio co najmniej 530 mg białka całkowitego w 20 ml fiole?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający wymaga.

Zapytanie 11

Czy zamawiający uwzględniając wagę bezpieczeństwa stosowania oraz zapewnienia przewidywalności efektów terapeutycznych, wymaga aby oferowany w Grupie 4 Prothrombinum multiplex humanum był standaryzowany według IX czynnik krzepnięcia ?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający wymaga.

Zamawiający