



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/04/P/14

Bydgoszcz, dnia 28.02.2014 r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych, wyrobów medycznych i materiałów opatrunkowych, nr sprawy NZZ/04/P/14.

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. zm.) w związku z pytaniami zadanymi w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w w/w sprawie, Zamawiający udziela odpowiedzi:

Zapytanie 1

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym na dostawę produktów leczniczych, wyrobów medycznych i materiałów opatrunkowych – nr postępowania NZZ/04/P/14 z dnia 30.01.2014 r., Grupa nr 4, w pozycji 2 dopuszcza możliwość zakupu preparatu Multilac® ? W załączeniu specyfikacja produktu i jego najważniejsze cechy:

Najlepszy produkt na rynku, konkurencyjny cenowo.

1. Multilac® jest synbiotykiem w kapsułkach (x 10 sztuk), nowoczesnym połączeniem probiotyku z prebiotykiem.
2. Zawiera 9 żywych szczepów bakterii oraz substancję odżywczą – oligofruktozę:
 - Lactobacillus helveticus
 - Lactococcus lactis
 - Bifidobacterium longum
 - Bifidobacterium breve
 - Lactobacillus rhamnosus
 - Streptococcus thermophilus
 - Bifidobacterium bifidum
 - Lactobacillus casei
 - Lactobacillus plantarum
3. Jest stosowany 1 raz na dobę, co ma korzystny wpływ ekonomiczny na koszt dziennej dawki terapeutycznej.
4. 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.
5. Każda kapsułka zawiera, aż 4,5 miliarda żywych szczepów bakterii.
6. Może być stosowany u pacjentów z alergią ponieważ nie zawiera mleka, kazeiny oraz sztucznych barwników.
7. Nie wymaga przechowywania w lodówce.
8. Multilac® jest suplementem diety. Jego właściwości zostały potwierdzone w badaniach przeprowadzonych w Katedrze Fiziologii Człowieka Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 2: Dot. – Grupa nr 36 poz. 2, 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w grupie nr 36 poz. nr 2, 3 na zmianę postaci proponowanego preparatu z tabletek na tabletki powlekane?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Zapytanie 3: Dot. – Grupa nr 50 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w grupie nr 50 poz. nr 1 na zmianę postaci proponowanego preparatu z kapsułek na tabletki powlekane?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Zapytanie 4: Dot. – Grupa nr 60 poz. 1, 2

Czy Zamawiający wymaga w grupie nr 60 poz. nr 1, 2 zarejestrowane wskazanie w posocznicy oraz do podawania doustnego (stosowane w leczeniu rzekomobłoniastego oraz gronkowcowego zapalenia jelit)?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Zapytanie 5: Dot. – Grupa nr 77 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w grupie nr 77 poz. nr 1 na zmianę postaci proponowanego preparatu z tabletek na tabletki powlekane?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Zapytanie 6

Czy Zamawiający w Grupie nr 21 - Płynty infuzyjne i krwiozastępcze, oczekuje w pozycji nr 1, 2, 4 pojemników z dwoma portami i dwoma niezależnymi membranami, podobnie jak to zostało opisane w Grupie nr 20 ?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający wymaga.

Zapytanie 7

Czy w związku z tym, że produkty lecznicze w zakresie pakietu nr 68 są sprowadzane w ramach importu docelowego, Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu posiadania i dostarczenia aktualnych dokumentów dopuszczających oferowany produkt leczniczy ?

Odpowiedź

Do składanej oferty należy załączyć oświadczenie w zakresie przedmiotu zamówienia dla produktu sprowadzanego w trybie importu docelowego – załącznik nr 7A do SIWZ.

Zapytanie 8

Czy w związku z tym, że leki w zakresie pakietu nr 68 są sprowadzane w ramach importu docelowego, Zamawiający wydłuży termin dostawy do 30 dni ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 9

Czy Zamawiający w trosce o ochronę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców wyrazi zgodę na wydzielenie z grupy 106 pozycji 3-4 do osobnego zadania?

Uzasadnienie: Zgodnie z wiedzą wykonawcy wszystkie produkty wymienione w zadaniu posiada w swojej ofercie tylko jeden wykonawca tj. Firma Johnson & Johnson Poland Sp. z o.o.. Zamawiający opisując przedmiot zamówienia w zakresie pozycji 3-4 wprost odniósł się do parametrów specyfiku oferowanego tylko i wyłącznie przez jeden podmiot, tj. przez spółkę Johnson & Johnson Poland Sp. z o.o.. I tak np. opis produktu z pozycji 3 „miejscowy, wchłanienny środek hemostatyczny z oczyszczonej żelatyny wieprzowej w formie płynnej matrycy...” wskazuje na produkt o nazwie handlowej Surgiflo. W związku z tym wynika więc jednoznacznie, że w tym postępowaniu będzie mógł złożyć podmiot, który produkuje (tj. Johnson & Johnson Poland Sp. z o.o.) asortyment z pozycji 3-4 do której opisu wprost w specyfikacji odniósł się Zamawiający.

Jak można zauważyć w Komentarzu „Prawo Zamówień Publicznych”: Dokonywanie opisu przedmiotu zamówienia na podstawie katalogów jednego z producentów, podział na pakiety (części), tak że wszystkie produkty w danym pakiecie może dostarczyć tylko jeden wykonawca, lub celowe łączenie w opisie przedmiotu zamówienia kilku dóbr, których uzyskanie jest możliwe oddzielnie (na różnych rynkach), tak by całość zamówienia była poddana mniejszej konkurencji, jest działaniem utrudniającym uczciwą konkurencję. Warto również nadmienić, że dokonywanie opisu przedmiotu zamówienia przez wskazanie rygorystycznych wymagań, nieuzasadnionych potrzebami zamawiającego, będzie uprawdopodobniało naruszenie uczciwej konkurencji (M. Stachowiak, J. Jerzykowski, W. Dzierżanowski, Prawo zamówień publicznych. Komentarz, LEX, 2010, wyd. IV).

W tej kwestii wypowiedział się również Urząd Zamówień Publicznych wydając 17 maja 2010 opinię prawną. I tak: „Art. 29 ust. 1 prawa zamówień publicznych nakłada na zamawiającego obowiązek opisanie przedmiotu zamówienia w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględnienia wszystkich wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Zapis ten służy realizacji ustawowych zasad uczciwej konkurencji a co za tym idzie zasady równego dostępu do zamówienia, wyrażonych art. 7 ust. 1 ustawy. Biorąc pod uwagę zapis art. 29 ust. 2 prawa zamówień publicznych, zgodnie z którym przedmiot zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, wystarczy do stwierdzenia faktu nieprawidłowości w opisie przedmiotu zamówienia, a tym samym sprzeczności z prawem, jedynie zaistnienie możliwości utrudniania uczciwej konkurencji poprzez zastosowanie określonych zapisów w specyfikacji, niekoniecznie zaś realnego uniemożliwienia takiej konkurencji. Zgodnie z wyrokiem Zespołu Arbitrów z dnia 18 grudnia 2003 r. zamawiający powinien unikać wszelkich sformułowań lub parametrów, które by wskazywały na konkretny wyrób albo na konkretnego wykonawcę. Nie można mówić o zachowaniu zasady uczciwej konkurencji w sytuacji, gdy przedmiot zamówienia określony jest w sposób wskazujący na konkretny produkt, przy czym produkt ten nie musi być nazwany przez zamawiającego, wystarczy, że wymogi i parametry dla przedmiotu zamówienia określone są tak, że aby je spełnić oferent musi dostarczyć jeden konkretny produkt. Narusza zasadę uczciwej konkurencji przy opisie przedmiotu zamówienia np. grupowanie leków w pakiety, w taki sposób, który z góry eliminuje z postępowania dostawców leków nie związanych umowami z jednym producentem jednego z leków, zawartego w pakiecie (wyrok Zespołu Arbitrów z dnia 30 grudnia 2003 r.).”

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 10

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wyeliminowanie w grupie 106 w pozycji 1-2 wymogu potwierdzenia działania bakteriobójczego przeciwko szczepom bakterii MRSA, MRSE, VRE, PRSP badaniami klinicznymi in vitro i in vivo, bowiem stawianie ww. wymogu stanowi naruszenie art. 7 ust. 1 Pzp, art. 29 ust. 2 ustawy - Prawo zamówień publicznych (dalej „Pzp”) i art. 25 ust. 1 pkt. 2 Pzp w związku z brzmieniem § 6 ust. 1 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. z 2009 Nr 226, poz. 1817), przez bezpodstawne żądanie dokumentów dotyczących przedmiotu zamówienia w sposób wskazujący na naruszenie zasady równego traktowania wykonawców oraz zasady uczciwej konkurencji.

Uzasadnienie: Kwestionowane wymogi w zakresie dokumentów dotyczących przedmiotu zamówienia powodują, że ofertę w niniejszym postępowaniu może złożyć tylko i wyłącznie jeden podmiot, pomimo iż na rynku dostępny jest również produkt równoważny produktowi spółki Johnson & Johnson Poland Sp. z o.o., posiadający takie samo zastosowanie. Żądane badania nie stanowią przy tym dokumentów, które są niezbędne do przeprowadzenia przedmiotowego postępowania, a rodzaj dokumentów mających potwierdzać skuteczność bakteriobójczą gazy, w sposób rażąco narusza zasady uczciwej konkurencji. Sam fakt dopuszczenia do obrotu oferowanej przez naszą spółkę gazy hemostatycznej świadczy o tym, że spełnia ona wymagane prawem



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

standardy bezpieczeństwa, a jakiegokolwiek dodatkowe wymogi dotyczące wskazanych wyżej właściwości są zbędne i nie znajdują uzasadnienia w świetle przepisów prawa.

Potwierdza to jeden z wyroków KIO, w którym możemy przeczytać, że: *skoro zatem wyroby medyczne wprowadzone do używania podlegają procedurze związanej z uzyskaniem znaku CE, z czym wiąże się odpowiednie badanie zaś Zamawiający postawił wymagania załączenia do oferty min. deklaracji Wytwórcy (Producenta) o spełnianiu wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych (deklaracja zgodności ze znakiem CE), dokumentu potwierdzającego zgłoszenie wyrobu do Rejestru Wyrobów Medycznych, certyfikatu wystawionego przez jednostkę notyfikowaną jeżeli brała ona udział w procedurze oceny zgodności wyrobu, aktualnego katalogu firmowego wraz z opisem w języku polskim oferowanych produktów, na podstawie którego przygotowano ofertę, instrukcji używania szwów i innych wyrobów oferowanych przez wykonawcę, zaś dokumenty te min. swego rodzaju reasumpcję przeprowadzonych badań, wymaganie załączenia dla poz. 1, 2, 3 wykazu asortymentowo - badań klinicznych wydaje się nieuzasadnionym i nadmiernym. Wymaganie załączenia dokumentu w postępowaniu o zamówienie publiczne musi znajdować uzasadnienie w potrzebie wynikającej z celu tego postępowania. W odniesieniu do wymienionych dokumentów, cel ten stanowi potwierdzenie, że oferowane przedmioty odpowiadają wymaganiom postawionym przez Zamawiającego (§5 ust. 1 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane). W przedmiotowym stanie faktycznym, Zamawiający postawił wymaganie złożenia szeregu dokumentów. Zakres informacyjny tych dokumentów pozwala na realizację tego celu, co czyni żądanie dodatkowych w odniesieniu do trzech pozycji asortymentu pakietu 22 nadmiernym i wykraczającym poza potrzebę Zamawiającego, wobec zarzutów w tym zakresie, uzasadnił na rozprawie postawienie wymagania złożenia badań klinicznych tylko dla trzech pierwszych pozycji wyrobów wymienionych w pakiecie 22 szczególnym znaczeniem tych wyrobów, które mają być pozostawione w ciele ludzkim. Jednakże trzeba dostrzec, że informacje zawarte w badaniach klinicznych, jakkolwiek mogą mieć wartość poznawczą dla osób wykonujących czynności medyczne z zastosowaniem odpowiednim wyrobów, to nie mogą mieć znaczenia dla postępowania o zamówienie publiczne – wyniki, metodologia badań klinicznych nie może przełożyć się na treść czynności postępowania, takich jak ocena zgodności oferty ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia, ocena jakości oferowanego przedmiotu, skoro w związku z takimi badaniami (takim lub innym ich wynikiem) nie wiąże się odpowiednie wymaganie stawiane przedmiotowi zamówienia w pakiecie 22, zaś wymaganie dotyczy tylko samego działania dotyczy tylko samego działania bakteriobójczego lub jego brak na MRSA, MRSE, VRE oraz PRSP. W związku z tym żądaniem Zamawiający nie przewidział zatem żadnego instrumentu oceny złożonych ofert, innego aniżeli stwierdzenie działania bakteriobójczego lub jego brak na MRSA, MRSE, VRE oraz PRSP. Zwrócić zaś należy uwagę, że jeśli takie badanie miałoby się wiązać z uzyskaniem odpowiedniego wyniku w zakresie działania bakteriobójczego na MRSA, MRSE, VRE oraz PRSP to już postawiono wymaganie potwierdzenia działania bakteriobójczego w tym zakresie w instrukcji użytkowania. Złożenie takich dokumentów jako wiążących się z zaoferowanymi wyrobami medycznymi może ewentualnie zostać wprowadzone jako dobrowolne lub dotyczące wykonania zamówienia i uzależnione od posiadania takich badań (sygn. akt: KIO 2165/2011 - odwołanie wniesione przez naszą spółkę w postępowaniu prowadzonym przez SPSK im. prof. dr Witolda Orłowskiego w Warszawie przy udziale wykonawcy Johnson & Johnson Poland Sp. z o.o.).*

Warto podkreślić, że owy wymóg jest również nieuzasadniony z tego względu, że Zamawiający żąda również, aby działanie bakteriobójcze w stosunku do MRSA, MRSE, VRE, PRSP było potwierdzone w instrukcji użytkowania i w naszej ocenie są to dokumenty wystarczające do potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego. Instrukcja użytkowania jest wiarygodnym dokumentem, bowiem jej treść musi być aprobowana przez jednostkę notyfikacyjną która prowadzi nadzór nad produktem.

W związku z powyższym wnioskuję jak na wstępie.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 11

Czy Zamawiający w wyrazi zgodę na zaoferowanie w grupie nr 106 pozycja 2 hemostatyków powierzchniowych w postaci nieutkanej struktury złożonej z 7 oddzielających się warstw w rozmiarze 2,6 x 5,1 cm? Pozostałe parametry zgodne z siwz.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Zapytanie 12

Czy Zamawiający w grupie nr 107 wyrazi zgodę na zaoferowanie tamponów donosowych o następujących parametrach:

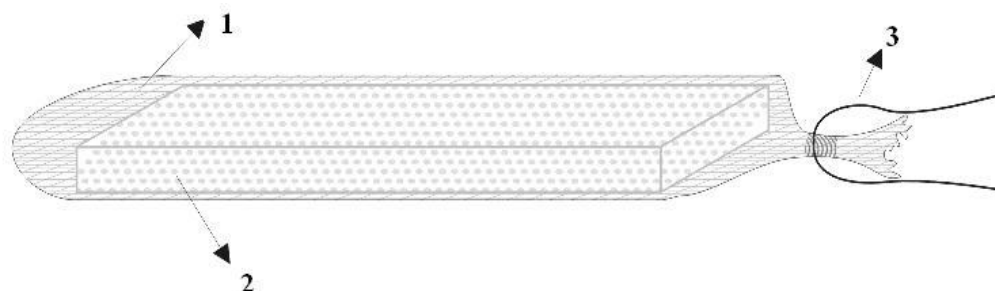
Proponowany przez nas tampon donosowy składa się z rozpuszczalnej gazy hemostatycznej, rozprężalnej gąbki oraz sznurka. Zewnętrzna gaz hemostatyczna zamienia się w żel po nasiąknięciu wodą. Przy kontakcie żelu z powierzchnią rany uaktywniany jest mechanizm krzepnięcia krwi w celu przyspieszenia fizjologicznej hemostazy. Wewnętrzna gaz może się rozprężyć w celu wytworzenia odpowiedniej kompresji na powierzchni rany i doprowadzenia do fizycznej hemostazy za pomocą kompresji. Ponadto po żelowaniu gazy hemostatycznej, żel zapewnia wilgotne otoczenie umożliwiające przyspieszenie procesu epitelizacji błony śluzowej nosa, zmniejsza uszkodzenia oraz możliwość ponownego krwawienia.

Cechy:

- wielorakie działanie hemostatyczne, szybko zatrzymuje krwawienie
- unikalna struktura, skuteczniejsze komponenty
- miękka gąbka zapewnia równorzędną wzmocnienie i ucisk

- utrzymuje wilgoć w otoczeniu rany, przyspiesza gojenie rany
- nie przykleja się, zmniejsza możliwość wystąpienia urazu wtórnego
- łatwość w posługiwaniu się
- bezbolesna aplikacja i usuwanie
- bezpieczny, bez występowania skutków ubocznych

Struktura i skład



1—rozpuszczalna gaza hemostatyczna 2—gąbka 3—sznurek

Rozpuszczalna gaza hemostatyczna	pochodna sodowa karboksymetylocelulozy
Gąbka	alkohol poliwinylowy
Sznurek	nić jedwabna

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Zapytanie 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w grupie 107 pozycja 1 na zaoferowanie opatrunków – tamponów donosowych w rozmiarze 5,5 x 2,5 x 1,5 cm lub 5,5 x 1,5 x 1,0 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Zapytanie 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w grupie 107 pozycja 2 na zaoferowanie opatrunków – tamponów donosowych w rozmiarze 8,0 x 2,5 x 1,5 cm lub 8,0 x 1,5 x 1,0 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Zapytanie 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w grupie 107 pozycja 3 na zaoferowanie opatrunków – tamponów donosowych w rozmiarze 10,0 x 2,0 x 1,5 cm lub 10,0 x 1,5 x 1,0 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Zapytanie 16

Ponieważ przedmiotem zamówienia w zakresie Grupy 95 są wyroby medyczne prosimy o odstąpienie od wymogu dołączenia do oferty koncesji (...), ponieważ zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych oraz ze stanowiskiem Wydziału Kontroli Wytwórców i Nadzoru Rynku Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (pismo WM/KW4189/04 z dnia 06.07.2004) nie są wymagane specjalne koncesje, zezwolenia ani licencje na podjęcie działalności gospodarczej w zakresie objętym niniejszym zamówieniem.

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że zgodnie z zapisem zawartym w specyfikacji istotnych warunków zamówienia – rozdział III, pkt. 1, ppkt. 1.2 koncesja jest wymagana tylko wtedy gdy Wykonawca oferuje produkt leczniczy. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego, koncesja nie jest wymagana.

Zapytanie 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Grupy nr 87 pozycji nr 3 i 4 do oddzielnego grupy co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Grupie nr 81 preparatu *Ibandronic sodium 3mg/3ml* w postaci ampułki?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Zapytanie 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Grupie nr 58 preparatu *Levofloxacin 500mg/100 ml* w opakowaniu konfekcjonowanym x 1 fiolka? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie wymaganej ilości opakowań.



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

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie i wymaga realizacji przedmiotu zamówienia w ilości 325 fiolek (65 opakowań po 5 fiolek).

Zapytanie 20

Proszę Zamawiającego o informację, czy w przypadku, gdy dany preparat nie jest już produkowany lub zakończył się jego rejestr lub czasowo jest niedostępny ze względu na problemy produkcyjne, to czy można umieścić pod pakietem stosowną informację?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty w pełnym zakresie określonym w danej grupie.

Zapytanie 21

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych? tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane? (Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.)

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Zapytanie 22

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie? Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek (w tym kapsułek twardych, elastycznych, miękkich) i odwrotnie? Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie? Kapsułek (w tym twardych, elastycznych, miękkich) zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych? (Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.)

Odpowiedź

Pytanie zostało sformułowane zbyt ogólnie. Wykonawca winien sprecyzować, jakiego produktu konkretnie dotyczy – grupa/pozycja.

Zapytanie 23

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. zamiast tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek o dowolnym uwalnianiu –tabletki, tabletki powl. lub kapsułek o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie? (Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.)

Odpowiedź

Pytanie zostało sformułowane zbyt ogólnie. Wykonawca winien sprecyzować, jakiego produktu konkretnie dotyczy – grupa/pozycja.

Zapytanie 24

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie? (Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.)

Odpowiedź

Pytanie zostało sformułowane zbyt ogólnie. Wykonawca winien sprecyzować, jakiego produktu konkretnie dotyczy – grupa/pozycja.

Zapytanie 25

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów w postaci tabl. dojelit? Grupa nr 1 poz nr 1 oraz poz nr 2 Pantoprazole. Grupa nr 77 Diclofenac 50 mg – w postaci tabl. dojelit?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Zapytanie 26

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę nw preparatów w postaci tabl. powl? GRUPA NR 3 POZ NR 1 ONDANSETRON 8 MG. GRUPA NR 4 POZ NR 3 NIFUROXAZIDE 100 MG. Grupa nr 35 poz nr 3 CILAZAPRIL 0,5 MG. Grupa nr 36 poz nr 1 Losartan 50 mg. Grupa nr 38 poz nr 1 Lacydipine 40 mg. Grupa nr 64 poz nr 1 oraz poz nr Aciclovir. Grupa nr 39 poz nr 1 Nimodipine 30 mg. Grupa nr 78 Tolperisone 50 mg? Grupa nr 89 poz nr 1 Citalopram 20 mg. Grupa nr 90 poz nr 1 Sertraline 50 mg. Grupa nr 90 poz nr 2 Tianeptine 12,5 mg?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Zapytanie 27

Czy Zamawiający w Grupie nr 6 poz nr 1 Lactobacillus rhamnosus GG (1 MLD CFU/GTT.)-5 ML KROPLE 150 op. dopuszcza wycenę: 4Lacti Baby, krople, 5 ml w ilości 150 op? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 28

Czy Zamawiający w grupie nr 4 poz nr 2 Lactobacillus rhamnosus (2 mld CFU/ kaps) x 60 kaps. 230 op, dopuszcza wycenę preparatu: MULTILAC x 10 kaps. w ilości 460 opak.? W załączeniu specyfikacja produktu i jego najważniejsze cechy:

Poniżej najważniejsze cechy Multilac :

1. Multilac® jest synbiotykiem w kapsułkach (x 10 sztuk), nowoczesnym połączeniem probiotyku z prebiotykiem.
2. Zawiera 9 żywych szczepów bakterii oraz substancję odżywczą – oligofruktozę:
 - Lactobacillus helveticus
 - Lactococcus lactis
 - Bifidobacterium longum
 - Bifidobacterium breve
 - Lactobacillus rhamnosus
 - Streptococcus thermophilus
 - Bifidobacterium bifidum
 - Lactobacillus casei
 - Lactobacillus plantarum
3. Jest stosowany 1 raz na dobę, co ma korzystny wpływ ekonomiczny na koszt dziennej dawki terapeutycznej.
4. 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.
5. Każda kapsułka zawiera, aż 4,5 miliarda żywych szczepów bakterii.
6. Może być stosowany u pacjentów z alergią ponieważ nie zawiera mleka, kazeiny oraz sztucznych barwników.
7. Nie wymaga przechowywania w lodówce.
8. Multilac® jest suplementem diety. Jego właściwości zostały potwierdzone w badaniach przeprowadzonych w Katedrze Fizjologii Człowieka Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 29

Dotyczy grupy nr 52 poz nr 1 oraz poz nr 2

- | | | | |
|---|--|-----|----|
| 1 | Prep. złożony (Piperacillin + Tazobactam) 2250 mg x 12 fiol. (*) | op. | 50 |
| 2 | Prep. złożony (Piperacillin + Tazobactam) 4500 mg x 12 fiol. (*) | op. | 35 |

(*) Zamawiający wymaga piperacylinę z tazobaktamem z dodatkiem EDTA

Czy zamawiający wymaga ,aby przedmiot zamówienia był przebadany pod względem trwałości chemicznej i fizycznej, która potwierdza, że roztwór można przechowywać w temperaturze 25° C do 24 godzin i do 48 godzin w lodówce w temperaturze 2-8° C ?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 30

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w Grupie nr 63 Fluconazole 50 mg kaps. lub w postaci tabletek?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Zapytanie 31

Czy Zamawiający w Grupie nr 65 poz nr 1

- | | | | |
|----|--|------|----|
| 1. | Immunoglobulinum humanum hepatitis B 100 j.m./2ml amp. | amp. | 30 |
|----|--|------|----|

Dopuszcza wycenę preparatu: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie immunoglobuliny antyHBs w dawce 180j.m./ml x 1fiol w ilości 30 op? (Uman Big, 180 j.m./ml; 1 ml, roztw.do wstrzyk.,1 fiol)? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 32

Czy zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z grupy nr 69 poz nr 2 oraz poz nr 3 cytarabine oraz utworzenie odrębnej grupy?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 33

Czy zamawiający w grupie nr 69 poz nr 4 FLUDARABINE 50 mg/2 ml fiol 300 fiol, dopuszcza wycenę preparatu w postaci: prosz.d/sporz.r.d/wstrz.inf, fiol?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 34

Czy Zamawiający w grupie nr 81 Ibandronic sodium 3 mg/3 ml x 1amp-strz. , dopuszcza wycenę preparatu: w postaci: 1amp-st+1igła?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Zapytanie 35

Czy zamawiający w grupie nr 82 poz nr 3 Propofol 200 mg/20 ml x 5 amp , dopuszcza wycenę preparatu w postaci fiol?

Odpowiedź



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

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Zapytanie 36

Czy Zamawiający w grupie nr 88 poz nr 5 Hydroxizine 10 mg/4 ml-250 g syrop 90 fl, dopuszcza wycenę preparatu w dawce: Hydroxyzinum Biogened, (1,6 mg/g), syrop, 250 g?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 37

Czy Zamawiający w grupie nr 88 poz nr 6 Lorazepam 2,5 mg tbl, dopuszcza wycenę preparatu w postaci draż.?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Zapytanie 38

Dotyczy grupy nr 66 poz nr 2 Immunoglobulin – 2500 mg/50 ml fiol.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 5% roztworu immunoglobuliny ludzkiej o zawartości IgG powyżej 95%, IgA poniżej 0,05mg/ml(IgA średnie 0,0043mg/ml),stabilizator maltoza? Rejestracja m.in. w leczeniu Pierwotnych Niedoborów Odporności oraz Przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP). Dostępne dawki 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200ml

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Zapytanie 39

Dotyczy grupy nr 66 poz nr 2 Immunoglobulin – 2500 mg/50 ml fiol.

Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała poziom IgA poniżej 0,05mg/ml? Według doniesień literaturowych to właśnie wysoki poziom IgA odpowiada za występowanie większości działań niepożądanych.

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Zapytanie 40

Dotyczy grupy nr 66 poz nr 2 Immunoglobulin – 2500 mg/50 ml fiol. Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina była wolna od alkoholu?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Zapytanie 41

Dotyczy grupy nr 66 poz nr 2 Immunoglobulin – 2500 mg/50 ml fiol. Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała obojętny stabilizator maltozę?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Zapytanie 42

Dotyczy grupy nr 66 poz nr 2 Immunoglobulin – 2500 mg/50 ml fiol.

Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała rejestrację m.in. w przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP)?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Zapytanie 43

Dotyczy grupy nr 66 poz nr 2 Immunoglobulin – 2500 mg/50 ml fiol.

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z grupy na 66 poz nr 2 oraz utworzenie odrębnej grupy? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zamawiający