



Znak sprawy: PN/ 8 / 2019

Jasło, dn. 2019-04-01

ODPOWIEDŹ
na zapytanie dotyczące treści SIWZ

dot. przetargu nieograniczonego na dostawę leków i płynów infuzyjnych dla Szpitala Specjalistycznego w Jasle

Informujemy, że w postępowaniu przetargowym otrzymaliśmy od Wykonawców następujące pytania dotyczące specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych przekazuje treść zapytania wraz z udzieloną odpowiedzią:

Pytanie 1 – dot. Pakiet 2 poz.35: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps; bakterie występują w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Produkt jest przeznaczony do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych.

Odpowiedź nr 1 - Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 2 – dot. Pakiet 2 poz.35: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź nr 2 - Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 3 – dot. Pakiet 2 poz.36: Czy z uwagi na podanie w SIWZ składu odpowiadającego wyłącznie suplementowi diety konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści preparat w postaci kropli o nazwie LactoDr. krople, będący dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierający liofilizowane, żywe kultury bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG w równoważnym stężeniu 1 mld CFU/kroplę? Informujemy jednocześnie, że nie istnieją techniczne możliwości weryfikacji zawartości żywych kultur bakterii w produktach mikroenkapsulowanych (takie możliwości występują w przypadku produktów liofilizowanych) oraz, że nie istnieją żadne badania potwierdzające zasadność stosowania szczepu LGG w kolkach niemowlęcych.

Odpowiedź nr 3 - Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 4 – dot. Pakiet 2 poz.37 i 38: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek, z możliwością otwierania kapsulek i rozpuszczania ich zawartości w celu sporządzenia zawiesiny (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź nr 4 - Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 5 – dot. Pakiet nr 8: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu pozycji od nr 10 do 15 i utworzy nowy pakiet 8A umożliwiając tym samym przystąpienie do postępowania większej liczby Wykonawców i uzyskanie jak najlepszej ceny za produkt?

Odpowiedź nr 5 - Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 6 – Czy Zamawiający wydłuży termin załatwienia reklamacji ilościowych określony w par. 4.2 do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe. Co więcej, obecny zapis zakłada, że każde zgłoszenie będzie automatycznie realizowane, tymczasem reklamacja – także ilościowa – winna być rozpatrywana przy udziale

dostawcy, a nie traktowana automatycznie jako zasadna i podlegająca zaspokojeniu. Dodatkowo, par. 4.4 mówi o reklamacjach ilościowych i jakościowych, gdzie termin rozpatrzenia wynosi 3 dni robocze. Zatem niejasne jest, o jakiej sytuacji mowa jest w par. 4.2, wymagającym 48-godzinnego uzupełnienia w stosunku do reklamacji ilościowej z par. 4.4, gdzie termin realizacji wynosi 3 dni robocze.

Odpowiedź nr 6 – Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 7 – Czy Zamawiający skróci okres wskazany w par. 5.9 ze 100 do 30 dni? Zgodnie z art. 8 ust. 2 Ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych, w transakcjach handlowych, w których dłużnikiem jest podmiot publiczny będący podmiotem leczniczym w rozumieniu art. 4 ust. 1 pkt 2–4 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej, termin zapłaty określony w umowie nie może przekraczać 60 dni, liczonych od dnia doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi. **Zaproponowana w par. 5.9 procedura prowadzi w praktyce do wydłużenia 60-dniowego terminu wskazanego w przepisach, który jest zgodnie z przepisami terminem maksymalnym.**

Odpowiedź nr 7 - Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 8 – Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 6.1.1 oraz 6.1.2 z 2% do wartości max 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana

Odpowiedź nr 8 - Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 9 – Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 6.1.3 oraz 6.1.3.a z 20 % do wartości max 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana

Odpowiedź nr 9 - Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 10 – dot. Pakiet 2 poz.35: Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2 poz. 35 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsulek, po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź nr 10 – Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11 – dot. Pakiet 22 poz.8: Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź nr 11 - Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 12 – dot. Pakiet 22 poz.8: Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź nr 12 – Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13 – dotyczy Pakietu 39 – żel do cewnikowania. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego, rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. Produkt zawiera 2g lidokainy i 0,25g chlorhexydyny / 100g produktu, pakowany w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6 ml lub pojemności 11 ml ? (opakowanie x25 sztuk)

Odpowiedź nr 13 - Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 14 – dotyczy Pakiet 34, poz. 7, 8: Czy zamawiający dopuści w pak. 34, poz. 7, 8 Budezonid (Nebbud) 0,25 mg/ml x 20; 0,5 mg/ml x 20, aby był w postaci ampułek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź nr 14 – Zamawiający określił nazwę chemiczną leku Budesonidum.

Pytanie nr 15 – dotyczy Pakiet 34, poz. 7, 8: Czy zamawiający dopuści pak. 34, poz. 7, 8 Budezonid (Nebbud) 0,25mg/ml x 20; 0,5 mg/ml x 20, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź nr 15 – Zamawiający określił nazwę chemiczną leku Budesonidum.

Pytanie nr 16 – dotyczy Pakiet 22, pozycja 8 Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko- strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna cytrynianu sodu 6ml) stosowany w

celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. CitraFlow pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł, które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluku krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 8 z Pakietu nr 22 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź nr 16 - Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZATWIERDZAM

***DYREKTOR
Szpitala Specjalistycznego
w Jaśle
Michał Burbelka***

Otrzymują:

1. zamieszczono na stronie internetowej www.szpital.jaslo.pl
2. a /a