

Znak sprawy: SL.3/ZP/2019
Opatów, dnia 20.08.2019r.

Wszyscy Wykonawcy

WYJAŚNIENIE

TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, gdzie przedmiotem zamówienia jest „**Dostawa leków do apteki szpitalnej**” o wartości poniżej kwoty stanowiącej równowartość 209 000 euro stosownie do §1 pkt 2) lit a) Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 28 grudnia 2015 r. w sprawie kwot wartości zamówień oraz konkursów, od których jest uzależniony obowiązek przekazywania ogłoszeń Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej (Dz.U.2015.2263, ze zm.), znak postępowania: SL.3/ZP/2019, nr ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych: 584820-N-2019 z dnia 09.08.2019r.

W związku z otrzymanymi przez Zamawiającego w dniu 19 sierpnia 2019r. (poniedziałek) pytaniami dotyczącymi treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2018, poz. 1986, ze zm.) Zamawiający wyjaśnia, co następuje :

Pytanie nr 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 1, pozycja nr 24, 25, 26, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego gotowy roztwór do infuzji-RTU Amikacinum 2,5mg/ml a 100ml, 5mg/ml a 100ml, 10mg/ml a 100ml, w opakowaniu typu Ecoflac Plus (butelka stojąca z dwoma równymi sterylnymi portami) zgodnie z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii– Rezolucja Rady Europy CM/ResAP(2011/2017)¹, oraz prawem farmaceutycznym (rozcieńczenie leku jest usługą farmaceutyczną, którą wykonuje tylko farmaceuta, stosowanie leków w formie gotowej do użycia – RTU, nie wymaga obecności farmaceuty), w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?.

Odpowiedź na pytanie nr 1:

Zamawiający wyraża zgodę na produkt leczniczy / nie wymaga roztworu gotowego do infuzji.

Pytanie nr 2: Proszę, o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w pakiecie nr 1, pozycja nr 24, 25, 26, preparaty Amikacyny, które nie zawierają w swoim składzie wodorosiarczynu sodu lub piroosiarczynu sodu, gdyż w/w substancje są znanymi konserwantami i przeciwutleniaczami, mogą generować reakcje alergiczne u pacjentów dorosłych a w szczególności u dzieci ?.

Odpowiedź na pytanie nr 2:

Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy równoważny.

Pytanie nr 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 1, pozycja nr 134, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego gotowy roztwór do infuzji-RTU Gentamicinum inj. doż. 80mg/80ml w opakowaniu typu Ecoflac Plus (butelka stojąca z dwoma równymi sterylnymi portami) zgodnie z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii– Rezolucja Rady Europy CM/ResAP(2011/2017)¹, oraz prawem farmaceutycznym (rozcieńczenie leku jest usługą farmaceutyczną, którą wykonuje tylko farmaceuta, stosowanie leków w formie gotowej do użycia – RTU, nie wymaga obecności farmaceuty), w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?.

Odpowiedź na pytanie nr 3:

Zamawiający wyraża zgodę na produkt leczniczy równoważny / nie wymaga roztworu gotowego do infuzji.

Pytanie nr 4: Proszę, o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w pakiecie nr 1, pozycja nr 134, preparat Gentamycyny, który nie zawiera w swoim składzie wodorosiarczynu sodu lub piroosiarczynu sodu, gdyż w/w substancje są znanymi konserwantami i przeciwutleniaczami, mogą generować reakcje alergiczne u pacjentów dorosłych a w szczególności u dzieci ?.

Odpowiedź na pytanie nr 4:

Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy równoważny.

Pytanie nr 5 : Z uwagi na aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w pakiecie nr 1, pozycja nr 245 (Paracetamolium 10mg/ml 100ml x 10 flakonów r-r do infuzji), Zamawiający potwierdza, że należy zaoferować w/w preparat w flakonie wykonanym z polietylenu, z dwoma sterylnymi portami, nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymaga odpowietrzania (opakowanie szklane typu fiolka z w/w preparatem paracetamolu wymaga odpowietrzenia zestawu do podaży, a tym samym następuje otwarcie zamkniętej linii do podaży płynów)?.

Odpowiedź na pytanie nr 5:

Zamawiający dopuszcza opakowanie produktu leczniczego typu flakon i opakowanie typu fiolka.

Pytanie nr 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 1, pozycja nr 149, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego 6% Hydroksyetyloskrobię (HES 130/0,42) a 500ml, zawieszoną w pełni zbilansowanym roztworze elektrolitów, butelka stojąca z dwoma portami?.

Odpowiedź na pytanie nr 6:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego równoważnego pod względem zastosowania klinicznego.

Pytanie nr 7: Z uwagi na zalecenia jakie stawia Stowarzyszenie na Rzecz Leczenia Ciężkich Krwotoków oraz Wytyczne Europejskie co do procedur postępowania w masowych krwotokach pourazowych i okołoperacyjnych, proszę o doprecyzowanie, czy należy zaoferować w pakiecie nr 1, pozycja nr 149, koloid który posiada osmolarność zbliżoną do osmolarności osocza (norma 290 – 300 mOsm/l), odpowiedni układ buforujący, i jest zawieszony w fizjologicznym roztworze elektrolitów?.

Odpowiedź na pytanie nr 7:

Zamawiający wyraża zgodę na produkt leczniczy zawierający HES 130 do którego w ramach środków minimalizacji ryzyka został z dniem 16 kwietnia 2019r, wdrożony program kontrolowanej dystrybucji.

Pytanie nr 8: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 1 pozycji 139 glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź na pytanie nr 8:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowany dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego o smaku cytrynowym.

Pytanie nr 9: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 1 pozycji 139 glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania.

Odpowiedź na pytanie nr 9:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie dietetycznego środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego.

Artur Kubas

Prezes Zarządu

(-)
(na oryginale podpis osoby uprawnionej do reprezentowania Zamawiającego)