



Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Krasnymstawie^A

22-300 Krasnystaw ul. Sobieskiego 4
tel. (82) 543-15-22, (82) 543-15-23 fax (82) 576-49-01
www.spzozkrasnystaw.pl sekretariat@spzozkrasnystaw.pl



Znak sprawy OR-ZP/230-26/2016

Krasnystaw, dnia 18 października 2016 r.

Wykonawcy biorący udział w przetargu nieograniczonym na dostawę produktów leczniczych

Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Krasnymstawie informuje, że w postępowaniu przetargowym **na dostawę produktów leczniczych** wpłynęły pytania, na które zgodnie z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2015 r. poz. 2164 ze zm.), udziela następujących odpowiedzi:

Pytanie 1

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 122 poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w tej pozycji zamiennika w postaci preparatu o nazwie handlowej Lacto 30 Dr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) w stężeniu 3 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w postaci kapsułek w opakowaniach x 10 lub x 30 kapsułek – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej ilości różnych płynów i podawana w formie płynnej.

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 122 poz. 2 w przedmiotowym postępowaniu:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie odpowiadającego opisowi zawartemu w SIWZ preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) i *Lactobacillus helveticus*, w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, w opakowaniach x 20 lub x 60 kapsułek – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań.

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

„Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 122 pozycja 2 możliwość zakupu preparatu Multilac®? Jeżeli tak, to prosimy o podanie ilości potrzebnych Zamawiającemu

w przeliczeniu 1 op. a la 10 kap. z uwzględnieniem dawkowania **1 kapsułka na dobę**.
W załączeniu specyfikacja produktu i jego najważniejsze cechy:

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:

Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 184 poz. 9 do osobnego pakietu co pozwoli na przystąpienie większej ilości oferentów a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej cenowo oferty.

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wydziela poz. 9 do osobnego pakietu.

Pytanie 5

Czy Zamawiający zmieni zapis terminu dostaw "na cito" na:

do 24 godzin - 10 pkt.

powyżej 24 godzin - 0 pkt.

Pozostawienie zapisu bez zmiany, może prowadzić do wątpliwości przy ocenianiu ofert a tym samym do unieważnienia postępowania.

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje zapis w Rozdziale XIV dotyczący kryterium „skrócony termin dostaw „na cito” – 30% na następujący:

do 24 godzin – 30 pkt

powyżej 24 godzin – 0 pkt

Pytanie 6

Czy Zamawiający w rozdziale XIV pkt. 2 zmieni zapis dotyczący dostaw na cito:

"W przypadku, gdy Wykonawca nie uzupełni oświadczenia zawartego w formularzu ofertowym Zamawiający przyzna mu 0 pkt. przyjmując maksymalny termin dostaw "na cito".

Pozostawienie zapisu bez zmiany, może prowadzić do wątpliwości przy ocenianiu ofert a tym samym do unieważnienia postępowania.

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje zapis w rozdziale XIV pkt. 2 dotyczący dostaw na cito na wyżej wymieniony.

Pytanie 7

Czy Zamawiający zmieni zapis terminu rozpatrzenia reklamacji na:

do 5 dni - 10 pkt.

powyżej 5 dni - 0 pkt.

Pozostawienie zapisu bez zmiany, może prowadzić do wątpliwości przy ocenianiu ofert a tym samym do unieważnienia postępowania.

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje zapis dotyczący terminu rozpatrzenia reklamacji na następujący:

Kryterium oceniane będzie na podstawie oświadczenia Wykonawcy zawartego w Formularzu ofertowym. Największą ilość punktów otrzyma oferta, która zaoferuje najkrótszy termin rozpatrzenia reklamacji. Zamawiający wymaga, aby termin rozpatrzenia reklamacji wynosił maksymalnie 5 dni roboczych licząc od dnia zgłoszenia reklamacji.

Oferty uzyskają następującą liczbę punktów:

do 5 dni roboczych – 10 pkt

powyżej 5 dni roboczych – 0 pkt

"W przypadku, gdy Wykonawca nie uzupełni oświadczenia zawartego w formularzu ofertowym Zamawiający przyzna mu 0 pkt. przyjmując maksymalny termin rozpatrzenia reklamacji.

Pytanie 8

Stosownie do art. 8, art. 96 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz §4 ust. 1 Rozporządzenia Ministra Rozwoju w sprawie protokołu postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwracamy się z prośbą o przekazanie danych figurujących w pkt. 4 protokołu tj. danych dotyczących osób wykonujących czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

Odpowiedź:

1. Imiona i nazwiska osób przygotowujących opis przedmiotu zamówienia:
 - Halina Borowiecka - Kierownik Apteki Szpitalnej
2. Imiona i nazwiska osób ustalających wartość zamówienia:
 - Halina Borowiecka - Kierownik Apteki Szpitalnej
3. Imiona i nazwiska osób przygotowujących opis sposobu dokonywania oceny spełniania warunków udziału w postępowaniu:
 - Halina Borowiecka - Kierownik Apteki Szpitalnej
 - Joanna Woroch – Z-ca Kierownika Apteki Szpitalnej
 - Elżbieta Zawiślak-Walczuk – St. stat. medyczny
4. Imiona i nazwiska osób określających kryteria oceny ofert:
 - Halina Borowiecka - Kierownik Apteki Szpitalnej
 - Joanna Woroch – Z-ca Kierownika Apteki Szpitalnej
 - Elżbieta Zawiślak-Walczuk – St. stat. medyczny

Pytanie 9

Czy w § 4 ust. 4 Zamawiający dokona modyfikacji zapisów poprzez wprowadzenie następującego zapisu: Za datę dokonania płatności uznaję się datę uznania rachunku bankowego Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 10

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 2 pkt. a)

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

- a) w wysokości 0,1% wartości brutto nie dostarczonej partii towaru za każdy dzień opóźnienia w jej dostawie, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie dostarczonej partii towaru.**

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 11

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 56 0,06% błękit trypanu w fiolkach 1 ml pakowanych po 10 sztuk? Jaką ilość opakowań należy wówczas zaoferować?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza. Przy zaoferowaniu przez Wykonawcę w/w produktu w fiolkach 1 ml pakowanych po 10 sztuk należy wycenić 15 opakowań.

Pytanie 12

W Rozdziale VI pkt. 1 lit b) SIWZ Zamawiający wymaga dołączenia do oferty koncesji, zezwolenia, licencji na prowadzenie działalności zgodnej z opisem przedmiotu zamówienia (hurtowego obrotu produktami leczniczymi) lub dokumentu potwierdzającego, że Wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych, prowadzonych w państwie członkowskim Unii Europejskiej, w którym Wykonawca na siedzibę lub miejsce zamieszkania. Zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876 ze zm.) nie są wymagane specjalne koncesje, zezwolenia ani licencje na podjęcie działalności gospodarczej w zakresie objętym niniejszym zamówieniem. Ponieważ przedmiotem zamówienia w niniejszym postępowaniu w Zadaniu nr 56 są wyroby medyczne, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do złożenia zamiast tego dokumentu – oświadczenia o braku wymogu posiadania go dla wyrobów medycznych.

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

Czy Zamawiający zgodnie z art. 14 ust. 2 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015r. poz. 876 ze zm.) wyrazi zgodę aby opakowania produktów opisanych w Zadaniu nr 56 miały oznakowania sporządzone w języku angielskim?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 14

Dotyczy pakietu nr 158

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia w poz. 3. Czy Zamawiający miał na myśli: Chlorheksydyny diglukonian 20% czy Spirytus skażony hibanem 0,5%? Na rynku brak jest r-ru Chlorheksydyny 0,5%.

Odpowiedź:

W poz. 3 pakietu 158 Zamawiający wymaga Chlorheksydyny diglukonian 20%.

Pytanie 15

Dotyczy pakietu nr 158

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 16 produktu pakowanego w butelki 1 litrowe w ilości 15 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w poz. 16 produkt pakowany w butelki litrowe w ilości 15 op.

Pytanie 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 184 pozycja 7 i 8 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo, o pojemności odpowiednio 100ml i 250ml, ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizykochemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej.
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu.
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania?

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym OR-ZP/230-26/2016, w pakiecie (zadaniu) PAKIET 122, w pozycjach 1 oraz 2 dotyczących „Lactobacillus rhamnosus, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej 2 mld CFU x 50 amp./Lactobacillus rhamnosus + Lactobacillus helveticus, kapsułki 2 mld CFU x 20 kaps.” dopuszcza możliwość zaferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsulek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsulek – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż przekłada termin składania ofert na dzień **25.10.2016 r. na godz. 10.00**, termin otwarcia ofert na dzień **25.10.2016 r. na godz. 10.30**.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Zespołu Opieki Zdrowotnej
w Krasnymstawie
(*podpis nieczytelny*)
mgr Piotr Matej