

OGŁOSZENIE
Odpowiedzi do zapytań, do postępowania 20/PN/2015

Z dnia: **03-12-2015**

Nazwa (firma) Zamawiającego

SZPITALE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA

Adres Zamawiającego

UL. 30 STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW. TEL. 58.777.66.73, FAX 58.531.38.30, www.szpitaletczewskiesa.pl

Pytanie 1

Pakiet 5, poz. nr 8:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (7g)?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 2

Pakiet 5, poz. nr 9:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (13g)?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 3

Czy Zamawiający **wymaga, aby** w pakiecie Nr 5 poz. 5 (Budezonid płyn do inhalacji 0,25 mg/ml-2ml x 20 szt.) **posiadał zarejestrowane wskazanie u pacjentów z zespołem krupowostrym zapaleniem krtani, tchawicy i oskrzeli-niezależnie od etiologii ?**

Odpowiedź: Tak, zamawiający wymaga takiej rejestracji. W tym wypadku zastosowanie mają zapisy umieszczone na dole tabeli dla pakietu nr 6, w załączniku nr 4 do SIWZ, co do przedłożenie odpowiednich dokumentów na etapie realizacji umowy.

Pytanie 4

Czy w pakiecie Nr 5 poz. 5 (Budezonid płyn do inhalacji 0,25 mg/ml-2ml x 20 szt.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 5

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 1 pozycja 203 aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga

Pytanie 6

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 2 pozycja 2 i 8 Cyprofloxacyny w postaci monowodzianu chlorowodoru cyprofloksacyny?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga

Pytanie 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 157 leku Plofed 1% em. do wstrz. iv 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 8

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z Pakietu nr 1, pozycji: 145 i utworzenie odrębnego pakietu dla ww. pozycji.

Jednocześnie informujemy, że od dnia 01 września 2014r. odpowiedzialność za dystrybucję leków ujętych w w/w pozycji została całkowicie przekazana firmie farmaceutycznej Aspen Pharma Ireland Limited

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 9

Pakiet nr 1 poz. 210 i 211

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia oferty w postaci równoważnego preparatu probiotycznego będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie szczepy bakterii probiotycznych Lactobacillus (najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych – działanie potwierdzone w kilkuset badaniach klinicznych) i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, tj. odpowiadający parametrom określonym w poz. 211 pakietu 1 w SIWZ.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający określił możliwość stosowania preparatów równoważnych jeśli w SIWZ podana jest nazwa handlowa

Pytanie 10

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym 20/PN/2015 w zadaniu (pakiecie) nr 1, w pozycji 210 dotyczącej „LacidoEnter probiotyk bez laktozy x 20 kapsułek” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin Enteric box (10 blistrów x 15 kapsułek - z przeliczeniem na takiej wielkości

opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający określił możliwość stosowania preparatów równoważnych jeśli w SIWZ podana jest nazwa handlowa

Pytanie 11

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym 20/PN/2015 w zadaniu (pakiecie) nr 1, w pozycji 211 dotyczącej „Bakterie kwasu mlekowego 2x10 do 9 pot.CFU/Lactobacillus rhamnosus, Lactobacillus helveticus/ x 60 kapsułek” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający określił możliwość stosowania preparatów równoważnych jeśli w SIWZ podana jest nazwa handlowa

Pytanie 12

Pakiet 1 poz. 210 i 211

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty w postaci równoważnego preparatu probiotycznego będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie szczep bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG (najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych – działanie potwierdzone w kilkuset badaniach klinicznych) w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kapsułek (po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań)?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający określił możliwość stosowania preparatów równoważnych jeśli w SIWZ podana jest nazwa handlowa

Pytanie 13

Pakiecie 1 poz. 96 w przedmiotowym postępowaniu:

W związku z umieszczeniem w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej pasków testowych do pomiaru stężenia glukozy we krwi informujemy że paski danej marki są kompatybilne jedynie z glukometrami tej samej marki, co ograniczałoby konkurencję do wyrobu konkretnego producenta, nadając mu praktyczną wyłączność na kształtowanie ceny oferty. Czy Zamawiający postępując zgodnie z ustawą Pzp (art. 7 i 29 ustawy) i mając na uwadze potencjalne oszczędności wynikłe z dopuszczenia zaoferowania produktu

konkurencyjnego, wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej jakości konkurencyjnych pasków testowych (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów na zasadzie określonej przez Zamawiającego – tj. jako nieodpłatne użyczenie, wliczenie w cenę pasków lub dzierżawa) charakteryzujących się parametrami opisanymi poniżej:

a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu; d) Kapilara samozasysająca krew - wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s; f) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru, umożliwiające pobieranie krwi włóśniczkowej z opuszek palców, a także krwi żyłnej i tętniczej; g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach; h) Możliwość wykorzystania każdego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy od otwarcia; i) zakres hematokrytu 20-60% i zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi normy ISO15197:2013 i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie;

W przypadku wyrażenia zgody oferujemy pełny i bezpłatny serwis zaoferowanego sprzętu obejmujący wymianę zużytych glukometrów na nowe.

Odpowiedź: Zamawiający posiada już glukometry i nie widzi potrzeby ich wymiany. Proszę zapoznać się zapisami SIWZ co do produktów równoważnych i nazw handlowych.

Pytanie 14

14.1. Pakiet nr 6 poz. 1-5

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie protein poniżej $100\mu\text{g}/\text{dm}^2$?

14.2. Pakiet nr 6 poz. 1-5

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane podwójnie: wewnętrzne papierowe zewnętrzne foliowany papier?

14.3. Pakiet nr 6 poz. 1-10

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą EN 455 (1-4) potwierdzone badania wykonane przez jednostkę niezależną ?

14.4. Pakiet nr 6 poz. 1-10

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą EN 374-3 potwierdzone badania wykonane przez jednostkę niezależną ?

14.5. Pakiet nr 6 poz. 6-10

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie protein poniżej 50 µg/g ?

14.6. Pakiet nr 6 poz. 6-10

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane podwójnie: wewnętrzne papierowe zewnętrzne foliowe?

14.7. Pakiet nr 6 poz. 11-13

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie protein poniżej 50µg/g ?

14.8. Pakiet nr 6 poz. 11-13

Czy Zamawiający dopuści rękawice polimerowane od strony wewnętrznej ?

14.9. Pakiet nr 6 poz. 11-13

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości minimalnej 240mm?

14.10. Pakiet nr 6 poz. 11-13

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,12 mm (±0,03mm)?

14.11. Pakiet nr 6 poz. 11-13

Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane zgodnie z normą ASTM F 1671 potwierdzone przez jednostkę niezależną ?

14.12. Pakiet nr 6 poz. 11-13

Czy Zamawiający odstąpi od konieczności zaoferowania rękawic będących środkiem ochrony indywidualnej w kat. III?

14.13. Pakiet nr 6 poz. 11-13

Czy Zamawiający odstąpi od konieczności zaoferowania rękawic posiadające badania migracji globalnej ?

14.14. Pakiet nr 6 poz. 14-16

Czy Zamawiający dopuści rękawice w kolorze brązowym?

14.15. Pakiet nr 6 poz. 14-16

Czy Zamawiający dopuści rękawice ze specjalną warstwą antypoślizgową na całej powierzchni rękawicy?

14.16. Pakiet nr 6 poz. 14-16

Czy Zamawiający dopuści rękawice o min. długości 290mm, o grubości na palcu 0,23mm?

14.17. Pakiet nr 6 poz. 14-16

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą EN 455 (1-4) potwierdzone badania wykonane przez jednostkę niezależną ?

14.18. Pakiet nr 6 poz. 14-16

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą EN 374-3 potwierdzone badania wykonane przez jednostkę niezależną ?

14.19. Pakiet nr 6 poz. 14-16

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane podwójnie: wewnętrzne papierowe zewnętrzne foliowe?

14.20. Pakiet nr 6 poz. 17-19

Czy Zamawiający dopuści rękawice w kolorze niebieskim?

14.21. Pakiet nr 6 poz. 17-19

Czy Zamawiający dopuści rękawice z teksturą na końcach palców?

14.22. Pakiet nr 6 poz. 17-19

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 240mm, o grubości na palcu 0,08mm?

14.23. Pakiet nr 6 poz. 17-19

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie AQL 1,5?

14.24. Pakiet nr 6 poz. 17-19

Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane na min. 8 substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 w tym., min. 3 substancje chemiczne z załącznika A potwierdzone badaniami jednostki niezależnej ?

14.25. Pakiet nr 6 poz. 17-19

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane a'200szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

14.26. Pakiet nr 6 poz. 20-22

Czy Zamawiający dopuści rękawice w kolorze niebieskim?

14.27. Pakiet nr 6 poz. 20-22

Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu przed starzeniem 10N?

14.28. Pakiet nr 6 poz. 20-22

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą EN 374-3 potwierdzone badaniami jednostki niezależnej?

14.29. Pakiet nr 6 poz. 23-25

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 240mm, o grubości na palcu 0,07mm ($\pm 0,03$ mm)?

14.30. Pakiet nr 6 poz. 23-25

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą EN 455 a odstąpi od konieczności zaoferowania rękawic zgodnych z normami EN 374, EN 420, EN 388 oraz będących środkiem

ochrony indywidualnej w kat. III ?

14.31. Pakiet nr 6 poz. 23-25

Czy Zamawiający odstąpi od konieczności zaoferowania rękawic wolnych od ftalanów?

14.32. Pakiet 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykonanie oferty na pozycje?

Odpowiedzi:

Ad. 14.1 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.2 Zamawiający dopuszcza takie rękawice

Ad. 14.3 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.4 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.5 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.6 Zamawiający dopuszcza takie rękawice

Ad. 14.7 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.8 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.9 Zamawiający dopuszcza takie rękawice

Ad. 14.10 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.11 Zamawiający dopuszcza takie rękawice

Ad. 14.12 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.13 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.14 Zamawiający dopuszcza takie rękawice

Ad. 14.15 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.16 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.17 Zamawiający dopuszcza takie rękawice

Ad. 14.18 Zamawiający dopuszcza takie rękawice

Ad. 14.19 Zamawiający dopuszcza takie rękawice

Ad. 14.20 Zamawiający dopuszcza takie rękawice

Ad. 14.21 Zamawiający dopuszcza takie rękawice

Ad. 14.22 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.23 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.24 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.25 Zamawiający dopuszcza

Ad. 14.26 Zamawiający dopuszcza

Ad. 14.27 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.28 Zamawiający dopuszcza takie rękawice

Ad. 14.29 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.30 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.31 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.32 Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający nie rozumie pytania