

05.10.2011 r.

Ogłoszenie

Dot. Odpowiedzi do zapytań do postępowania przetargowego nr 20/PN/2011 „Dostawa leków i materiałów opatrunkowych.”

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 7 pozycji: 1,2,7,10,11,12,13?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2

Pakiet nr 1 poz. 13-15. Zwracamy się do zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycjach rękawic o długości min. 240 mm, zgodnie z normą EN 455 część 2.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3

Pakiet nr 1 poz. 16 – 18. Zwracamy się do zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycjach rękawic o grubości pojedynczej ścianki min. 0,10 mm, zgodnie z normą EN 455 część 2.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4

Pakiet nr 1 poz. 13 – 18. Zwracamy się do zamawiającego z prośbą o wydzielenie ww. pozycji z pakietu nr 1 i utworzenie z nich odrębnego pakietu np. 1a.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5

Warunki umieszczone pod pakietami – formularz cenowy. Prosimy o wyjaśnienie, które z zapisów podane pod pakietami dotyczą pakietu nr 1. Czy dostawa rękawic będzie dobywać się do magazynu (zgodnie z SIWZ) czy do apteki?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy rękawic do apteki.

Pytanie 6

Projekt umowy - §1 ust. 4. Zwracamy się do zamawiającego z prośbą o zmianę terminu dostaw w pakiecie nr 1 na 3 – 5 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7

Projekt umowy - §1 ust. 14. Zwracamy się do zamawiającego z prośbą o zmianę terminu wymiany wadliwego towaru na 4 dni robocze od dnia rozpatrzenia reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8

NZOZ Szpital Powiatowy w Tczewie
Szpitale Tczewskie Spółka Akcyjna
(dawniej Tczewskie Centrum Zdrowia Sp. z o.o.)

Projekt umowy - §3 ust. 1 a). Zwracamy się do zamawiającego z prośbą o zmianę kary umownej na 0,5 - 1% wartości niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 9

Projekt umowy - §3 ust. 1 b).Zwracamy się do zamawiającego z prośbą o zmianę kary umownej na 2% wartości niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 10

Projekt umowy - §3 ust. 1 c), 1 d).Zwracamy się do zamawiającego z prośbą o zmianę kary umownej na 10% wartości netto części umowy pozostałej do realizacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 11

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym ,czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku ?

Odpowiedź: Zamawiający podał sposób przeliczania w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, tj. w sposób matematyczny.

Pytanie 12

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 13

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 9 poz . 7 pasków, które posiadają samo zasysanie krwi, nie potrzebują kodowania, objętość krwi wynosi 0,7µl,wyniki kalibrowane do osocza, pomiar metodą biosensoryczną, zakres pomiaru 20-600 mg/alternatywnie wyniki 1,1 – 33,3 mmol/l, funkcja AST (możliwość alternatywnych miejsc nakłucia, część paska testowego na zewnątrz z automatyczny wyrzutem, wykorzystany enzym - Oksydaza Glukozowa (GOD) minimalizacja zafałszowań pomiaru, spełniający normy ISO 15197 oraz zalecenia Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego. Opakowanie chroni paski przed wpływem czynników zewnętrznych, paski można dotykać na całej powierzchni bez wpływu na wynik badania. 100% wyników mieści się w strefach A i B siatki błędów Clarke'a,

NZOZ Szpital Powiatowy w Tczewie
Szpitale Tczewskie Spółka Akcyjna
(dawniej Tczewskie Centrum Zdrowia Sp. z o.o.)

oraz 100% wyników z AST mieści się w strefach A i B siatki błędów Clarke'a. Zakres temperatury przechowywania pasków to 4°C - 40°C, Zakres hematokrytu 20% do 60%. W przypadku zgody proszę określić ilość glukometrów potrzebnych szpitalowi. Glukometry zostaną dostarczone jako nieodpłatne próbki. Gwarancja dożywotnia na glukometr, w tym przegląd ,kalibracja oraz szkolenie personelu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 15

Czy Zamawiający w pakiecie 9 w poz. 19 lignocaina 2% 20 ml x 5 fiol. – 650 op., wyrazi zgodę na wycenę lignocaina 2 % 400 mg/20 ml , inj. x 20 poj. – 163 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 16

Pakiet nr 1. Prosimy o wydzielenie poz. 16, 17 i 18 oraz utworzenie z nich odrębnego pakietu. Pozwoli to na złożenie większej liczby ofert cenowo i produktowo korzystniejszych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 17

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zamawiający podał w SIWZ sposób przeliczania-do 0,5 w dół ,powyżej 0,5 w górę

Pytanie 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci stałych tabletki, kapsułki, drażetki, nie wyraża zgody na zamianę postaci iniekcyjnych.

Pytanie 19

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający podał w SIWZ sposób postępowania -przy zaprzestaniu produkcji należy wycenić pozycję ostatnią dostępną ceną.

Pytanie 20

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiolki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

NZOZ Szpital Powiatowy w Tczewie
Szpitale Tczewskie Spółka Akcyjna
(dawniej Tczewskie Centrum Zdrowia Sp. z o.o.)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zamianę wyceny postaci stałych tabletki, kapsułki, drażetki, nie wyraża zgody na zamianę wyceny postaci iniekcyjnych.

Pytanie 21

Pakiet nr 1, pozycja 13-15. Czy Zamawiający oczekuje rękawic nitrylowych z przedłużonym mankietem o długości dla rozm. XS i S - 292mm oraz rozm. M, L i XL - 295mm?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje takich parametrów.

Pytanie 22

Pakiet nr 1, pozycja 13-15. Czy Zamawiający oczekuje rękawic nitrylowych z przedłużonym mankietem o grubości na palcu 0,17mm i dłoni 0,11mm?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje takich parametrów.

Pytanie 23

Pakiet nr 1, pozycja 16-18. Czy Zamawiający dopuści rękawice w opakowaniu a'50szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24

Pakiet nr 3, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści opatrunek hydrożelowy w rozm. 10cm x 20cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 25

Pakiet nr 3, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści opatrunek hydrożelowy w rozm. 22cm x 28cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26

Czy Zamawiający wymaga, aby preparat Imipenem z cylastyłą, 500 mg/#10 fiolek, posiadał zarejestrowane wskazania do stosowania m.in.:

- zakażeniach śródporodowych i porodowych;
- w leczeniu pacjentów z neutropenią, u których wystąpiła gorączka prawdopodobnie wywołana zakażeniem bakteryjnym;
- w leczeniu pacjentów z bakteriami, która przebiega w powiązaniu z: a) powikłanymi zakażeniami w obrębie jamy brzusznej; b) ciężkim zapaleniem płuc, w tym szpitalnym i zapaleniem płuc związanym ze stosowaniem respiratora; c) zakażeniami śródporodowymi i porodowymi; d) powikłanymi zakażeniami układu moczowego; e) powikłanymi zakażeniami skóry i tkanek miękkich lub f) neutropenią połączoną z wystąpieniem gorączki prawdopodobnie wywołanej zakażeniem bakteryjnym; lub gdy podejrzewa się, że bakteriami przebiega w powiązaniu z w/w zakażeniami?

Odpowiedź: Zamawiający nie określił wskazań rejestracyjnych.

Pytanie 27

Czy Zamawiający wymaga, aby preparat Imipenem z cylastyłą, 500 mg/#10 fiolek. Był zarejestrowany do stosowania u dorosłych i dzieci w wieku 1 rok i starszych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 28

Czy Zamawiający wymaga aby gwarantowany okres przydatności do użycia rozpuszczonego preparatu Imipenem z cylastyką, 500 mg/#10 fioł, wynosił co najmniej 2 godziny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 29

Czy Zamawiający wymaga aby do przygotowania preparatu Imipenem z cylastyką, 500 mg/#10 fioł, jako roztwór do infuzji, mógł być stosowany m.in. 5% roztwór glukozy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.