



107 Szpital Wojskowy z Przychodnią  
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
ul. Kołobrzeska 44  
78-600 Wałcz  
Tel/Fax (067) 250 28 61  
**e-mail : [apteka@107sw.mil.pl](mailto:apteka@107sw.mil.pl)**

Komisja przetargowa przy 107 Szpitalu Wojskowym SP ZOZ w Wałczu, ul. Kołobrzeska 44 informuje o zmianach oraz zapytaniach do SIWZ związanych z przetargiem nieograniczonym na **dostawę leków, płynów infuzyjnych, preparatów do żywienia oraz preparatów diagnostycznych kontrastujących – znak 35/med/2011** ogłoszonym w Urzędzie Oficjalnych Publikacji Wspólnot Europejskich pod poz. **2011/S 247-401391**

**Pytanie 1 – dotyczące Zadania 44 poz.1**

Czy Zamawiający , mając na uwadze ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi wymaga, aby roztwór produktu leczniczego meropenem przeznaczony do podawania infuzji w stężeniu od 1 do 20 mg/ml ( w 0,9% NaCl) wykazał trwałość do 24 godzin w temperaturze od 2 do 8 st. C ?

**Odpowiedz**

Mając na uwadze ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi, Zamawiający dopuszcza w/w produkt leczniczy.

**Pytanie 2 – dotyczące Zadania 44 poz.2**

Czy Zamawiający , mając na uwadze ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi wymaga, aby roztwór produktu leczniczego meropenem przeznaczony do podawania infuzji w stężeniu od 1 do 20 mg/ml ( w 0,9% NaCl) wykazał trwałość do 24 godzin w temperaturze od 2 do 8 st. C ?

**Odpowiedz**

Mając na uwadze ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi, Zamawiający dopuszcza w/w produkt leczniczy.

**Pytanie 3 – dotyczące Zadania 10 poz.1**

Czy Zamawiający w Zadaniu 10 poz.1 wymaga zaoferowania produktu, którego działanie znieczulające pojawia się nie później niż po upływie 5-8 minut ?

**Odpowiedz**

Zamawiający wydziela 50 opakowań Marcain Spinal 5mg/ml 4ml x 5 ampulek i tworzy Zadanie 10A , gdzie wymaga zaoferowania produktu, którego działanie znieczulające pojawia się nie później niż po upływie 5-8 minut.

Wadium: 7,50 PLN

#### **Pytanie 4 – dotyczące Zadania 47**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby dołączyć do z Zadania 47

- pozycje z Zadania 4: 157,157,209,210, 211,295 (brak odpowiedników na rynku polskim) oraz
- pozycje z Zadania 4: 46,190,191,245,274
- pozycje z Zadania 8: 3,4

co umożliwi wiodącemu producentowi leków zaproponowanie bardzo korzystnej ceny oraz zwiększy liczbę i konkurencyjność ofert.

#### **Odpowiedz**

Zamawiający wydziela i dodaje w/w pozycje do Zadania 47 i jednocześnie określa wadium na 15,00 PLN

#### **Pytanie 5 – dotyczące Zadania 30**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 30 preparatu Natrium Chloratum 0,9% do irygacji w butelce zakręconej ?

#### **Odpowiedz**

Zamawiający oczekuje preparatu według SIWZ.

#### **Pytanie 6 – dotyczące Zadania 44**

Zgodnie z postanowieniami art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2010 nr 113, poz. 759) - dalej uzp. Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców. Ustawodawca jednoznacznie wskazuje, że to na Zamawiającym spoczywa obowiązek badania rynku oraz sformułowania opisu przedmiotu zamówienia zapewniającego prawidłową realizację wyznaczonych zadań, w sposób gwarantujący zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców (wyrok KIO z dnia 21 lipca 2008 r. sygn. akt KIO/UZP 682/08).

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do przetargu nr35/med/2011 preparatu Meropenem Sandoz 1 g x 10 fiole i Meropenem Sandoz 0,5g x10 , który posiada identyczne wskazania do stosowania jak preparat oryginalny Meronem .

Zgodnie z CHPI Meronem napisano : „**Szybkie wstrzyknięcie dożylnie**

W celu przygotowania roztworu do szybkiego wstrzyknięcia dożylnego należy rozpuścić produkt Meronem w wodzie do wstrzykiwań do otrzymania stężenia 50 mg/ml.

Wykazano trwałość chemiczną i fizyczną sporządzonego roztworu do szybkiego wstrzyknięcia podczas przechowywania przez 3 godziny w kontrolowanej temperaturze pokojowej (15-25°C).

Mimo że sposób otwierania, rozpuszczania i rozcieńczania wyklucza ryzyko zanieczyszczenia mikrobiologicznego, jednak z punktu widzenia czystości mikrobiologiczne; roztwór należy podać niezwłocznie.

Jeżeli roztwór nie zostanie podany niezwłocznie, odpowiedzialność za okres i warunki przechowywania ponosi użytkownik.

Infuzja

W celu sporządzenia roztworu do infuzji dożylny należy rozpuścić produkt Meronem w 0,9% roztworze chlorku sodu do infuzji lub w 5% roztworze glukozy (dekstrozy) do infuzji do otrzymania stężenia od 1 do 20 mg/ml

Wykazano trwałość chemiczną i fizyczną roztworu do infuzji sporządzonego z użyciem 0,9% roztworu chlorku sodu podczas przechowywania przez 6 godzin w kontrolowanej temperaturze pokojowej (15-25 °C) lub 24 godziny w temperaturze 2-8°C. Jeśli sporządzony roztwór był przechowywany w lodówce, należy go podać w ciągu 2 godzin po wyjęciu z lodówki.

Mimo że sposób otwierania, rozpuszczania i rozcieńczania wyklucza ryzyko zanieczyszczenia mikrobiologicznego, jednak z punktu widzenia czystości mikrobiologiczne; roztwór należy podać niezwłocznie. Jeżeli roztwór nie zostanie podany niezwłocznie, odpowiedzialność za okres i warunki przechowywania ponosi użytkownik.

Roztwór produktu leczniczego Meronem w 5% roztworze glukozy (dekstrozy) należy podać niezwłocznie, to znaczy w ciągu godziny po przygotowaniu. "

W ChPL Meronem wielokrotnie zaznaczono, że preparat należy podawać niezwłocznie, a jeżeli roztwór nie zostanie podany niezwłocznie wówczas aby zachował on swoje właściwości i mógł być podany

bezpiecznie pacjentowi, należy przechowywać go w warunkach i przez czas wskazanych w CHPL. Tak więc odpowiedzialność za okres i warunki przechowywania ponosi użytkownik. Analizując powyższe zapisy oraz ChPL Meropenem Sandoz uznać należy, że producenci ponoszą odpowiedzialność za oba preparaty meropenemu tylko wtedy, gdy zostaną one podane w ciągu godziny po przygotowaniu, czyli niezwłocznie po przygotowaniu.

W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie Meropenemu Sandoz do przetargu nr35/med/2011 pakiet 44 . Dopuszczenie Meropenemu Sandoz do powyższego postępowania, a przez to poszerzenie kręgu podmiotów mogących złożyć ofertę na pakiety pozytywnie wpłynie na wzrost konkurencyjności ofert, a w efekcie na uzyskanie lepszej ceny na zakup w/w preparatów. Zamawiający dopuszczając preparaty generyczne uniknie wzrostu wydatków co w świetle przedstawionej przez Ministerstwo Gospodarki 11 10 2011 r polityce ( konferencja "Europejska polityka w zakresie leków generycznych ") oraz interesu finansów publicznych jest niedopuszczalne.

Nadmieniamy, że Meropenem Sandoz jest z powodzeniem stosowany w wielu polskich i europejskich szpitalach oraz klinikach.

**Odpowiedz**

Zamawiający dopuszcza w/w preparat.

**Pytanie 7 – dotyczące Zadania 41**

Czy w pozycji 1. zgadzacie się Państwo na Resource 2.0, 200 ml - różne smaki?

Resource 2.0, 200 ml jest to kompletny pod względem odżywczym produkt wysokoenergetyczny (2.0 kcal/ml) i wysokobiałkowy. Odpowiednia do stosowania jako jedyne źródło pożywienia, bądź uzupełnienie codziennej diety.

Pragniemy zwrócić Państwa uwagę na fakt, iż dopuszczenie oferty na powyższy produkt równoważny w żaden sposób nie wpływa na zakres Państwa zapotrzebowania natomiast umożliwi Państwu wybór najkorzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedz**

Zamawiający dopuszcza w/w preparat.

**Pytanie 8 – dotyczące Zadania 46**

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 46 ma na myśli normalną immunoglobulinę ludzką o zawartości frakcji IgG>95% i IgA poniżej 50µg/ml?

**Odpowiedz**

Zamawiający ma na myśli normalną immunoglobulinę ludzką.

**Pytanie 9 – dotyczące Zadania 65**

- a) Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie gąbki zarejestrowanej jako wyrób medyczny?
- b) Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie gąbki pakowanej po 5 sztuk gdzie każda gąbka posiada osobne sterylne opakowanie?
- c) Czy Zamawiający, w związku ze specyfiką programu magazynowo-księgowego obsługującego moduł sprzedaży, który drukuje faktury w nocy, po wysyłce produktu, wyrazi zgodę na wysłanie faktury, w formie papierowej, dzień po wysyłce, a w dzień otrzymania asortymentu przez Zamawiającego wysłania kopii faktury drogą elektroniczną?

W przypadku uzyskania pozytywnej odpowiedzi proszę o podanie adresu elektronicznego, na który będzie można przesyłać faktury.

**Odpowiedz**

od a) Zamawiający nie wyraża zgody.

od b) Tak

od c) Tak. apteka@107sw.mil.pl

**Pytanie 10 – dotyczące Zadania 44 lp.1 i 2 (Meronem)**

Czy Zamawiający wydzieli zgodnie ze swoimi potrzebami ilość produktu leczniczego meropenemum np. 40 %, którego roztwór produktu do podania w infuzji o stężeniu od 1 do 20 mg/m (w 0,9% NaCl) wykazuje trwałość do 24 godzin w temperaturze od 2 do 8 st.C?

**Odpowiedz**

Zamawiający oczekuje w/w produktu zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 11 – dotyczące Zadania 10 lp.1**

Czy Zamawiający wydzieli zgodnie ze swoimi potrzebami ilość produktu leczniczego Bupivacainu np. 40%, którego działanie znieczulające pojawia się nie później niż po upływie 5-8 minut?

**Odpowiedz**

Zamawiający wydzieli 50 opakowań Marcain Spinal 5mg/ml 4ml x 5 ampulek i tworzy Zadanie 10A , gdzie wymaga zaoferowania produktu, którego działanie znieczulające pojawia się nie później niż po upływie 5-8 minut.

Wadium: 7,50 PLN

**Pytanie 12**

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, kapsułki twardej, tabletki powlekanej lub drażowanej (amp. za fiolkę i odwrotnie; krem, żel za maść lub odwrotnie)?

**Odpowiedz**

Można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, kapsułki twardej, tabletki powlekanej lub drażowanej (amp. za fiolkę i odwrotnie; **nie dotyczy** to postaci krem, żel za maść lub odwrotnie) oraz preparatów o przedłużonym uwalnianiu.

**Pytanie 13**

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań przeliczyć tak, aby liczba sztuk (tabl, draż, amp, kaps. flol) była zgodna ze SIWZ?

**Odpowiedz**

Można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań przeliczyć tak, aby liczba sztuk (tabl, draż, amp, kaps. flol) była zgodna ze SIWZ.

**Pytanie 14**

Jaką ilość opakowań wycenić jeżeli z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa np.32,33 opak.? Czy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę czy podawać ilość z 2 miejscami po przecinku?

**Odpowiedz**

Ilości należy przeliczać matematycznie, wartości podawać z 2 miejscami po przecinku.

**Pytanie 15**

Prosimy określić jak postąpić ma oferent jeżeli w trakcie wyceny okaże się, że lek umieszczony w wykazie asortymentowym jest niedostępny na rynku (np. brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestru, brak harmonizacji, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma leku równoważnego?

**Odpowiedz**

Żeby oferty były obiektywnie porównywalne, o każdy taki przypadek należy zadać pytanie Zamawiającemu.

**Pytanie 16 – dotyczące Zadania 77**

Czy w pakiecie 77 Zamawiający określił ilość sztuk czy ilość opakowań? Preparaty pakowane są x 5 szt.

**Odpowiedz**

W Zadaniu 77 poz.1 podana jest ilość ampulek , w poz.2 podana jest ilość opakowań (15 ampulek)

**Pytanie 17**

Formularzu asortymentowo-cenowym brakuje pakietów 78 i 79

**Odpowiedz**

Przeoczenie Zamawiającego.

**Pytanie 18 – dotyczące Zadania 46**

Czy w pakiecie 46 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w dawce 5g ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej cenowo?

**Odpowiedz**

Zamawiający dopuszcza w/w produkt w dawce 5g.

**Pytanie 19 – dotyczące Zadania 35**

Proszę określić wielkość opakowania jakie należy wycenić w pakiecie 35

**Odpowiedz**

Należy wycenić w Zadaniu 35 opakowanie pojemności 250ml

**Pytanie 20**

Czy w pakiecie 4A poz.253-255 Zamawiający określił ilość opakowań po 20 pojemników, czy ilość pojemników?

**Odpowiedz**

Określił ilość pojemników.

**Pytanie 21**

W pakiecie 2 poz.3 i 7 to ten sam preparat z tą samą ilością. Czy należy dwukrotnie wycenić ten lek ?

**Odpowiedz**

Zamawiający wykreśla poz.3 z Zadania 2.

**Pytanie 22**

W pakiecie 4 brakuje poz.250 Czy jest to pomyłka w numerowaniu?

**Odpowiedz**

Tak.

**Pytanie 23**

Czy w pakiecie 4 poz.300 Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Tormentillae comp. Ung. Maść 20 g firmy Ziaja Lub Neo Tormentil firmy laboratorium Galenowe? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

**Odpowiedz**

Zamawiający dopuszcza w/w preparaty.

**Pytanie 24 – dotyczące projektu umowy**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów par.6 ust.1 i wprowadzi w części dotyczącej kar z tytułu zwłoki: „jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonych towarów”?

**Odpowiedz**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę w projekcie umowy.

**Pytanie 25 – dotyczące projektu umowy**

Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy poprzez wprowadzenie zmian w par.1 ust.2:

**„Zamawiający zastrzega sobie prawo do ograniczenia zamówienia w zakresie rzeczowym i ilościowym, co nie jest odstępniem od umowy, nawet w części, jednakże zmniejszenie nie będzie przekraczało 20% wartości umowy ? „**

**Odpowiedz**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę w projekcie umowy.