



**SZPITAL MIEJSKI
W ZABRZU**

Zabrze, dnia 20 czerwca 2016

SZPITAL MIEJSKI W ZABRZU SP Z O.O.
UL. ZAMKOWA 4, 41-803 ZABRZE
tel./fax. sekretariat (032) 271-69-00
Dział Administracji, Zamówień i Logistyki tel./fax (032) 277-62-12

WSZYSCY WYKONAWCY

**PRZETARG NIEOGRANICZONY NR 10/PN/2016
NA DOSTAWY LEKÓW - UZUPEŁNIAJĄCY**

**WYJAŚNIENIA I ZMIANA TREŚCI SIWZ NA PODSTAWIE ART. 38 PRAWA ZAMÓWIENÍ
PUBLICZNYCH (TEKST JEDNOLITY DZ.U Z DN. 22 GRUDNIA 2015 POZ 2164)**

UWAGA ZMIANA TERMINU SKŁADANIA OFERT

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w Pakcie 4 poz. 46 Piracetam 200mg/ml (3g/15ml) miał na myśli opakowanie x 4 ampułki w ilości 150 op ? Prosimy o doprecyzowanie ilości sztuk w opakowaniu.

Odpowiedź nr 1

Tak. W pakiecie 4 poz. 46 Piracetam 200mg/ml (3g/15ml) Zamawiający oczekuje 4 szt ampulek w opakowaniu w ilości 150 op.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 4 poz. 63 Carbo medicinalis wyraża zgodę na zaferowanie leku w dawce 200mg x 20 kapsulek twardych, w związku z zakończoną produkcją Carbo medicinalis w dawce 250mg ?

Odpowiedź nr 2

Tak. Zamawiający w poz. 63 pakietu nr 4 wyraża zgodę na zaferowanie leku w dawce 200mg x 20 kapsulek twardych w niezmienionej ilości 15 op.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający w Pakiecie 4 poz.68 Carbamazepinum 200mg miał na myśli opakowanie x 50 tabletek w ilości 30 opakowań? Na rynku nie występuje opakowanie x 56 tabletek.

Odpowiedź nr 3

Tak. Zamawiający w poz 68 pakietu nr 4 oczekuje zaferowania produktu w opakowaniach a' 50 tabletek w ilości 30 op.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający w Pakiecie 4 poz. 71 Ornithine aspartas wyraża zgodę na zaferowanie opakowania x 30 tabletek w ilości 67 opakowań ? Na rynku nie występuje opakowanie x 40 tabletek.

Odpowiedź nr 4

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w pakiecie 4 poz. 71 leku Ornithine aspartas w opakowaniach a' 30 tabletek w ilości 67 opakowań.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający w Pakiecie 4 poz. 102 Dimetykom 350F 150ml płyn wyraża zgodę na wykreślenie pozycji w związku z zakończoną produkcją ?

Odpowiedź nr 5

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenia poz 71 pakietu nr 4, natomiast dopuszcza lek w dawce 205,6 mg/ml o poj. 100 ml, areozol do skóry w takiej samej ilości tj. 10 op.

Pytanie nr 6

Dot. pakietu 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 1 pozycji 2 i 3 do osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do niego większej ilości oferentów i uzyskanie oferty korzystniejszej cenowo?

Odpowiedź nr 6

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

Z pakietu nr1 wyłącza poz. 2 i 3 i zostaje utworzony nowy pakiet nr 5.

W związku z powyższym do formularza ofertowego załącznik nr 1 do SIWZ.- zostaje dołączony nowoutworzony pakiet nr 5, a pakiet nr 1 zostaje zmodyfikowany (tabelki stanowią załącznik do niniejszego pisma sporządzone w programie Microsoft Excell).

Pytanie nr 7

Dotyczy § 6 ustęp 1 i 4 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżone?

Odpowiedź nr 7

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 4 poz. 39 (Metoprololi succinas 47,5mg x 28 tabl. o przedłużonym uwalnianiu) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?

Odpowiedź nr 8

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, aby preparat posiadał ww. zarejestrowane wskazanie.

Zamawiający zgodnie z zapisami w SIWZ, rozdz. VIII, wymaga, aby oferowane leki dopuszczone były do obrotu w Polsce zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r – Prawo farmaceutyczne (Dz.U. nr 53 z 2004r., poz 533 z póź.zm)

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 4, w pozycji nr 32 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:

Multilac® jest synbiotykiem w kapsułkach (x 10 sztuk), nowoczesnym połączeniem probiotyku z prebiotykiem.

Zawiera 9 żywych szczepów bakterii oraz substancję odżywcze – oligofruktozę:

- Lactobacillus helveticus
- Lactococcus lactis
- Bifidobacterium longum
- Bifidobacterium breve
- Lactobacillus rhamnosus
- Streptococcus termophilus
- Bifidobacterium bifidum
- Lactobacillus casei
- Lactobacillus plantarum

Jest stosowany 1 raz na dobę, co ma korzystny wpływ ekonomiczny na koszt dziennej dawki terapeutycznej.

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.

Każda kapsułka zawiera, aż 4,5 miliarda żywych szczepów bakterii.

Może być stosowany u pacjentów z alergią ponieważ nie zawiera mleka, kazeiny oraz sztucznych barwników.

Nie wymaga przechowywania w lodówce.

Multilac® jest suplementem diety. Jego właściwości zostały potwierdzone w badaniach przeprowadzonych w Katedrze Fizjologii Człowieka Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu.

Odpowiedź nr 9

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie oferowanego ww. preparatu w pakiecie nr 4 poz. 32 z przeliczeniem do żądanych ilości.

Pytanie nr 10

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 4 poz. 32 w przedmiotowym postępowaniu:

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia oferty w postaci preparatu probiotycznego 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, tj. odpowiadającego parametrom wskazanym w SIWZ.

Odpowiedź nr 10

Zamawiający w Pakiecie 4 poz. 32 dopuszcza również zaferowanie proponowanego ww. preparatu.

Pytanie nr 11

Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 4 poz. 29 w przedmiotowym postępowaniu:

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie produktu probiotycznego o parametrach wskazanych w poprzednim pytaniu również w pozycji 29 pakietu nr 4 – po przeliczeniu liczby kapsułek na odpowiednią ilość opakowań.

Odpowiedź nr 11

Zamawiający w pakiecie nr 4 poz. 29 nie dopuszcza zaferowania proponowanego ww. preparatu.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 1, pozycja 2 i 3 produktu w worku Viaflo z dwoma portami, ponieważ produkt w opakowaniu worek z dwoma portami zapewnia szczelność połączenia w trakcie infuzji; dodatkowo opakowania typu worek w znacznym stopniu zmniejszają kubaturę odpadów szpitalnych?

Odpowiedź nr 12

Zamawiający dopuszcza również zaferowanie proponowanego ww. produktu w poz. 2 i 3 pakietu nr 1.

Pytanie nr 13

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym 10/PN/16 w pakiecie (zadaniu) Pakiet nr 4 Leki, w pozycjach 29 oraz 32 dotyczących „*Lactobacillus rhamnosus* proszek do sporządzania zawiesiny doustnej 2 mld CFU pałeczek *Lactobacillus rhamnosus* x 50 amp./*Lactobacillus rhamnosus* + *Lactobacillus helveticus* 2 mld CFU x 60 kps.” dopuszcza możliwość zaferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

Odpowiedź nr 13

Zamawiający w poz. 29 pakietu 4 nie wyraża zgody na zaferowanie proponowanego ww. preparatu.

Natomiast w poz. 32 pakietu 4 Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania proponowanego ww. preparatu.

Pytanie nr 14

Zapytania do pakietu 4 poz. 11 „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

Odpowiedź nr 14

Zamawiający – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

Pytanie nr 15

„Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź nr 16

Tak. Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich

PONADTO:

Zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 prawo zamówień publicznych (Tekst jednolity DZ.U 2015 z dn. 22 grudnia Poz. 2164), Zamawiający modyfikuje treści SIWZ w rozdz. IX pt. „Wymagania dotyczące wadium i zabezpieczenia należytego wykonania umowy” poprzez:

1. Zmianę ilości pakietów w załączniku nr 1 do SIWZ z 4 pakietów na 5 pakietów, (nowopowstały pakiet nr 5 w załączeniu).
2. zmianę kwoty wadium pakietu 1, zgodnie z w/w udzielonymi wyjaśnieniami i ustalanie wadium dla nowopowstałego pakietu nr 5 tj.:
 - Wadium dla Pakietu nr 1 po zmianie wynosi: 270,00zł,
 - Wadium ustalone dla Pakietu nr 5 wynosi: 450,00zł,

W związku z modyfikacją treści SIWZ Zamawiający działając zgodnie z art. 38 ust 6 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych (Tekst jednolity DZ.U 2015 z dn. 22 grudnia Poz. 2164), Zamawiając przesuwając termin składania ofert na dzień **24/06/2016r** . Godziny składania ofert pozostają bez zmian.

Zmianie ulega również termin związania z ofertą tj. do dnia **23 lipca 2016r**.

Złącznik do niniejszego pisma:
ZMODYFIKOWANY PAKIET NR 1
NOWOPOWSTAŁY PAKIET NR 5

Z poważaniem

.....
Zarząd Szpitala Miejskiego w Zabrze Sp. z o.o.