



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU

51-124 Wrocław, ul. H. Kamińskiego 73a
telefony: centrala: 71 32 70 100, fax 71 32 54 101
www.wssk.wroc.pl

Szp/FZ - 64/...1.../2017/2018

Wrocław, dnia 03.01.2018 r.

INFORMACJA NR 1 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 73 a zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r. poz. 1579) jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.: „**Dostawa produktów leczniczych różnych**”

Pytanie nr 1 Dotyczy: pakietu nr 2, poz. 19

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos krople (5ml) o równoważnym działaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu Diflos krople (5ml). Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2 pakietu nr 2, poz. 18

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 30 zawierającego żywy mikroenkapsulowany szczep Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103) i dostarczeniu odpowiedniej jego ilości w przeliczeniu na opakowania zawierające 30 kapsułek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu Diflos 30 zawierającego żywy mikroenkapsulowany szczep Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103). Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 2 poz. 18 leku w opakowaniu po 30 kapsułek, z odpowiednim przeliczeniem ilości. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3 dotyczące pakietu nr 2 poz. 17 i 18

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103 w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w postaci kapsułek – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w zakresie Pakietu nr 2 poz. 17 objętym zapytaniem. Jednocześnie Zamawiający dopuszcza zaoferowania produktu LactoDr w zakresie Pakietu nr 2 poz. 18 z odpowiednim przeliczeniem ilości. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4 dotyczące Pakietu nr 2 poz. 31

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie spełniającego te same cele zamiennika o nazwie EnteroDr, będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, konfekcjonowanego w postaci kapsułek (opakowanie x 20 kaps) zawierającego w swoim składzie probiotyczne drożdżaki *Saccharomyces boulardii* (250 mg/kaps). Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu EnteroDr w zakresie Pakietu nr 2 poz. 31 z odpowiednim przeliczeniem ilości. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5 dotyczące Pakietów

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów tylko wtedy jeśli wymagana postać nie istnieje. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6 dotyczące Pakietów

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?

Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów tylko wtedy jeśli wymagana postać nie istnieje. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7 dotyczące Pakietów

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampulko-strzykawkę?

Zamawiający dopuszcza zmianę fiołki lub ampułki na ampulko-strzykawkę. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 8 dotyczące Pakietów

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowania. Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości opakowania w granicach najbardziej przybliżonych do wielkości opakowania podanego przez Zamawiającego np. 28 tabl. na 30 tabl. Podajemy pełne opakowania (do 0,5 w dół , powyżej > 0,5 w górę)

Pytanie nr 9 dotyczące Pakietów

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?

Zamawiający dopuszcza proponowaną zmianę wielkości opakowania z odpowiednim przeliczeniem ilości. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 10 dotyczące Pakietów

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?

Zamawiający wyjaśnia, że w przypadku zaprzestania produkcji należy podać ostatnią cenę oraz informację o przyczynie braku.

Pytanie nr 11 Dotyczy: pakietu nr 6 poz. 15 i 16 oraz pakietu nr 37 poz. 3, 4 i 5

Czy w pakiecie Nr 6 poz. 15 i 16 (Budesonide 0,25 i 0,50 mg) oraz w pakiecie Nr 37 poz. 3, 4 i 5 (Budesonide 0,125; 0,25 i 0,50 mg) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Zamawiający dopuszcza produkt, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 12 Dotyczy: pakietu nr 6 poz. 15 i 16 oraz pakiet 37 poz. 3, 4 i 5

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 6 poz. 15 i 16 (Budesonide 0,25 i 0,50 mg) oraz w pakiecie Nr 37 poz. 3, 4 i 5 (Budesonide 0,125; 0,25 i 0,50 mg) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Zamawiający wymaga aby wycenę leku dokonywać zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 13 Dotyczy: pakietu nr 6 poz. 15 i 16 oraz pakiet 37 poz. 3, 4 i 5

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 6 poz. 15 i 16 (Budesonide 0,25 i 0,50 mg) oraz w pakiecie Nr 37 poz. 3, 4 i 5 (Budesonide 0,125; 0,25 i 0,50 mg) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?

Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek posiadał możliwość mieszania z innymi produktami leczniczymi a nie tylko z 0,9% NaCl. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 14 Dotyczy: pakietu nr 6 poz. 15 i 16 oraz pakiet 37 poz. 3, 4 i 5

Czy w pakiecie Nr 6 poz. 15 i 16 (Budesonide 0,25 i 0,50 mg) oraz w pakiecie Nr 37 poz. 3, 4 i 5 (Budesonide 0,125; 0,25 i 0,50 mg) Zamawiający wymaga leku w postaci budezonidu zmikronizowanego ?

Zamawiający dopuszcza wszystkie zarejestrowane postacie leku. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 15 Dotyczy: pakietu nr 6 poz. 15 i 16 oraz pakiet 37 poz. 3, 4 i 5

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 6 poz. 15 i 16 (Budesonide 0,25 i 0,50 mg) oraz w pakiecie Nr 37 poz. 3, 4 i 5 (Budesonide 0,125; 0,25 i 0,50 mg) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?

Zamawiający wymaga aby w obrębie jednego pakietu produkty pochodziły od jednego producenta. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 16 Dotyczy: pakietu nr 55 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 46,7% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego o działaniu przeciwzakrzepowym oraz przeciwbakteryjnym?

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 17 Dotyczy: pakietu nr 55 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 18 Dotyczy: pakietu nr 50 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 30% w postaci bezigłowej ampułki 5 ml, z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika, redukując zakażenia bakteryjne przy jednoczesnym ograniczeniu zastosowania kosztownych środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 19 Dotyczy: pakietu nr 50 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci bezigłowej ampułki o pojemności 5 ml pakowany w kartonie 20 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 20 Dotyczy: pakietu nr 5 poz.3

Czy Zamawiający dopuści zamiennik o statusie rejestracyjnym kosmetyku, posiadający taką samą postać, takie same substancje czynne w identycznym stężeniu, w opakowaniu o takiej samej objętości?

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 20 Dotyczy: pakietu nr 5 poz.17

Czy Zamawiający dopuści zamiennik o statusie rejestracyjnym kosmetyku, występujący w postaci maści, posiadający takie same substancje czynne w identycznym stężeniu, w tubie o takiej samej gramaturze?

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 21 Dotyczy: pakietu nr 14 poz.6

Czy zamawiający w Zadaniu nr 14 poz. 6 wyrazi zgodę na zaproponowanie preparatu równoważnego, ale w dawce 1000 IU/g w żelu (LIOTON), opak. 30g, w ilości 950 opakowań?

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Powyższe zmiany są integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców, biorących udział w w/w postępowaniu Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.

Z UPOWAŻNIENIEM DYREKTORA
Z-ca DYREKTORA
ds. Finansów/Administracji

mgr inż. Jadwiga Raziuk

Jadwiga Raziuk