



Kamienna Góra, dnia 24 07 2015

WSZYSZY WYKONAWCY

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na Dostawa produktów leczniczych i wyrobów medycznych na potrzeby Powiatowego Centrum Zdrowia w Kamiennej Górze Sp. z o. o. **Znak sprawy: 4/2015**

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2010r., Nr 113, poz. 759 ze zm.) Zamawiający informuje, iż w dniu 17.07.2015r. wpłynęły pytania do postępowania na dostawę produktów leczniczych i wyrobów medycznych na potrzeby Powiatowego Centrum Zdrowia w Kamiennej Górze Sp. z o. o. **znak sprawy: 4/2015** o treści:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części 281 produktu leczniczego Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worków 500ml?

Odp: Tak , dopuszcza.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części 282 produktu leczniczego Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worków 500ml?

Odp: Tak , dopuszcza.

3. W związku z informacją o stałym wstrzymaniu obrotu produktem leczniczym opisanym w części 328 produktu leczniczego Voluven 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 zawieszono w NaCl 0,9% 250ml?

Odp: Tak , dopuszcza.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części 330 produktu leczniczego Volulyte 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 w roztworze zbilansowanym elektrolitów (Na, K, Mg, Cl, anion organiczny: octan) o osmolarności zbliżonej do osmolarności osocza, norma 280-300 mOsm/kg, w opakowaniu worków freeflex 500ml?

Odp: Tak , dopuszcza.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części 446 produktu leczniczego w opakowaniu typu ampułka?

Odp: Tak , dopuszcza.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części 452,453 płynu do irygacji pod nazwą Versylene Fresenius NaCl 0,9 % butelka zakręcana?

Odp: Tak , dopuszcza.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części 565 produktu leczniczego w opakowaniu ampułka?

Odp: Tak , dopuszcza.

W dniu 17-07-2015 wpłynęły pytania o treści:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odp: Tak.

2. Czy Zamawiający w par. 3.3. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odp: Tak, Zamawiający zmienia zapis par. 3.3 umowy na: "Zamówienia będą składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej."

W dniu 20.07.2015r. wpłynęły pytania o treści

Pytania do pakiet/pozycja nr 377 :

1 Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym dopuszcza możliwość zakupu preparatu Multilac® ? W załączeniu specyfikacja produktu i jego najważniejsze cechy:

Najlepszy produkt na rynku , konkurencyjny cenowo.

1. **Multilac® jest synbiotykiem** w kapsułkach (x 10 sztuk), nowoczesnym połączeniem probiotyku z prebiotykiem.
2. **Zawiera 9 żywych szczepów bakterii** oraz substancję odżywczą – oligofruktozę:
 - Lactobacillus helveticus
 - Lactococcus lactis
 - Bifidobacterium longum
 - Bifidobacterium breve
 - Lactobacillus rhamnosus
 - Streptococcus thermophilus
 - Bifidobacterium bifidum
 - Lactobacillus casei
 - Lactobacillus plantarum
3. **Jest stosowany 1 raz na dobę**, co ma korzystny wpływ ekonomiczny na koszt dziennej dawki terapeutycznej.
4. **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.
5. Każda kapsułka zawiera, aż **4,5 miliarda żywych szczepów bakterii**.
6. **Może być stosowany u pacjentów z alergią** ponieważ nie zawiera mleka, kazeiny oraz sztucznych barwników.
7. **Nie wymaga przechowywania w lodówce**.
8. Multilac® jest suplementem diety. Jego **właściwości zostały potwierdzone w badaniach** przeprowadzonych w Katedrze Fizjologii Człowieka Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu.

Odp: Tak , dopuszcza.

W dniu 22-07-2015 wpłynęły pytania o treści:

- 1 Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 116, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godziny w temp. 2-80C?

Odp: Nie wymaga, dopuszcza.

- 2 Czy Zamawiający, w pakiecie 116 wymaga, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odp: Nie wymaga, dopuszcza.

- 3 Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 141 i 142 Cyprofloxacyny w postaci monowodzianu chlorowodoru cyprofloksacyny?

Odp: Nie wymaga, dopuszcza.

- 4 Czy Zamawiający wymaga aby Midanium w pakiecie 433, 434 i 435 w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, dzięki czemu okres trwałości do użycia wynosi 5 lat?

Odp: Nie wymaga, dopuszcza.

Katowice, 20 lipca 2015 roku

Zapytanie 1:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 409 poz. 1 (Meropenem/Meronem fiol. 1g) **wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami**, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych lub podejrzewana jest o taki związek?

Odp: Nie wymaga, dopuszcza.

Zapytanie 2:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 409 poz. 1 (Meropenem/Meronem fiol. 1g) **wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę?**

Odp: Nie wymaga, dopuszcza.

Zapytanie 3:

Czy w pakiecie Nr 91 poz. 1 (Budesonide/Pulmicort respon. 0,5 mg/ml, 2 ml) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

Odp: Nie wymaga, dopuszcza.

Zapytanie 4:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 427 poz. 1 (Metoprolol tartrate, prol./Betoloc ZOK tabl. o przedł. dział. 0,05g) **wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?**

Odp: Nie wymaga, dopuszcza.

Zapytanie 5:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 94 poz. 1 (Bupivacaine Heavy Spinal/Marcaina Heavy Spinal fiol. 0,5%, 4ml) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?**

Odp: Nie wymaga, dopuszcza.

W dniu 22.07.2015 wpłynęły kolejne pytania o treści:

1. Do treści §3 ust.8 projektu umowy prosimy o dodanie słów:"...pod warunkiem, że będzie posiadał taką informację".

Odp: Nie wyrażamy zgody na powyższy zapis.

2. Do treści §6 ust.2 projektu umowy prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odp: Nie wyrażamy zgody.

3. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §8 ust.1 odnośnik drugi projektu umowy)?

Odp: Zamawiający wyraża zgodę, podtrzymuje zapisy par. 8 ust. 1 oraz zapisy par. 1 ust. 6.

W dniu 20.07.2015 wpłynęło pytanie o treści:

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu 4, poz. 440-442 i utworzenie odrębnego pakietu.

Odp: Zamawiający informuje, iż każda pozycja stanowi osobny pakiet.

W dniu 23.07.2015 wpłynęło pytanie o treści:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 279 wyrazi zgodę na zaproponowanie produktu równoważnego, gąbki kolagenowej gdzie 1cm² gąbki o grubości 0,5 cm zawiera 2,8mg kolagenu ze ścięgien końskich, impregnowanej siarczanem gentamycyny 192mg (co odpowiada 105,6-137,28 mg gentamycyny) o wymiarach 12x8x0,5 cm zarejestrowanej pod nazwą handlową GentaFleece?

Uzasadnienie:

Opisany przez Zamawiającego przedmiot zamówienia dopuszcza możliwość złożenia oferty tylko przez jednego producenta, co powoduje, że zapisem tym Zamawiający dyskryminuje inne produkty dopuszczone do obrotu, spełniające te same cele lecznicze. Zamawiający ma prawo opisać przedmiot zamówienia, zgodnie ze specyfiką swoich potrzeb, jednakże w przedmiotowym postępowaniu świadczenie zdrowotne na gąbce kolagenowej z zawartością gentamycyny osiągnie ten sam rezultat przy zastosowaniu jednego czy też drugiego konkurencyjnego wyrobu"

Wniosek nasz podyktowany jest faktem, iż niczym istotnym nie jest uzasadnione zawężanie przez Zamawiającego, wprowadzenia do obrotu tego przedmiotu zamówienia, tylko poprzez jego rejestrację, jako „produkt leczniczy”. To podmiot odpowiedzialny za wprowadzenie do obrotu decyduje o charakterze rejestracji, która to decyzja podyktowana jest szeregiem czynników. W tym wypadku stanowi to złożoność produktu poprzez jego cechy wyrobu medycznego i śladowe ilości produktu leczniczego (antybiotyk).

Istotę produktu stanowi jego wskazanie, oraz dopuszczenie do obrotu. Przy czym bez znaczenia pozostaje jego wprowadzenie jako produktu leczniczego czy też wyrobu medycznego. Pozostawienie zapisu w stanie pierwotnym w sposób rażąco narusza generalną zasadę uczciwej konkurencji. Postawiony wymóg dla rejestracji jako „produkt leczniczy” jest bez związku na wskazania dla zastosowania Gąbki z Gentamycyną. Natomiast w pośredni sposób ogranicza udział wyrobów innych producentów, które mają to samo zastosowanie dla osiągnięcia tego samego celu zdrowotnego.

Odp: Tak, dopuszcza.

Osobą do kontaktu w sprawie jest p. mgr Ewelina Wincza – kierownik działu zam. publicznych 075/744-90-33.
Powyższe informacje są wiążące dla stron postępowania z chwilą ich otrzymania.

sporządziła: mgr Ewelina Wincza

z poważaniem
Prezes Zarządu
mgr Wiktor Król