

Milicz, 25.02.2013 r.

Numer postępowania: **MCM/WSM/ZP2/2013**

WYKONAWCY

Dotyczy: **postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę płynów infuzyjnych i preparatów do żywienia dojelitowego i pozajelitowego.**

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 pkt 3 Prawo zamówień publicznych, przedstawiam odpowiedzi na pytania Wykonawcy, dotyczące treści specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Pytanie Nr 1

Czy Zamawiający w pakiecie 1B pozycja 5 miał na myśli produkt 0,9% natrii chloratii 3000ml w opakowaniu worków? Produkt o takiej pojemności nie jest dostępny w opakowaniach stojących z dwoma niezależnymi membranami i dwoma portami?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w pakiecie 1B pozycja 5 miał na myśli produkt 0,9% natrii chloratii 3000ml w opakowaniu worków.

Pytanie Nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3B produktu leczniczego Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worków 500ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyrazi zgody na zaoferowanie w pakiecie 3B produktu leczniczego Geloplasma – roztworu zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worków 500ml.

Pytanie Nr 3

Czy Zamawiający w pakiecie nr 7A w pozycji nr 11 dopuści produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Decaven, 25 fiolek x40ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający w pakiecie nr 7A w pozycji nr 11 nie dopuści produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, Decaven, 25 fiolek x40ml.

Pytanie Nr 4

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 7A w pozycji nr 5 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimed N7-1000E, 1000ml?

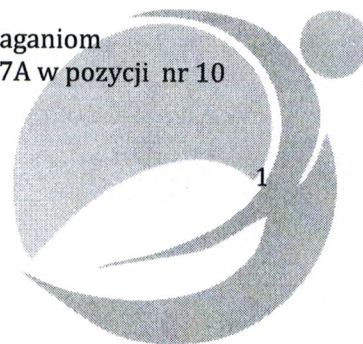
Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 7A w pozycji nr 5 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimed N7-1000E, 1000ml.

Pytanie Nr 5

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 7A w pozycji nr 10 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Clinoleic 20%, 500ml?

Odpowiedź Zamawiającego:



Nie, Zamawiający nie wyrazi zgody na dostarczenie w pakiecie nr 7A w pozycji nr 10 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Clinoleic 20%, 500ml

Pytanie Nr 6

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 7C w pozycji nr 3 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Clinimix N 17 G35E, 1500ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 7C w pozycji nr 3 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Clinimix N 17 G35E, 1500ml.

Pytanie Nr 7

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 7C w pozycji nr 1 i 2 preparatu zawierającego 9 witamin rozpuszczalnych w wodzie i 3 witaminy rozpuszczalne w tłuszczach, Cernevit? Preparat jest w postaci liofilizatu, a witaminy rozpuszczalne w tłuszczach są umieszczone w micellach kwasu glikocholowego, Cernevit rozpuszcza się w wodzie do iniekcji, glukozie 5%, soli fizjologicznej, może więc być podawany pacjentom, którzy nie otrzymują tłuszczu w żywieniu pozajelitowym.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o utworzenie jednej pozycji w pakiecie.

Ponadto zaoferowanie witamin w jednej ampułce będzie dla zamawiającego korzystne cenowo.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyrazi zgody na zaoferowanie w pakiecie nr 7C w pozycji nr 1 i 2 preparatu zawierającego 9 witamin rozpuszczalnych w wodzie i 3 witaminy rozpuszczalne w tłuszczach, Cernevit.

Pytanie Nr 8

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1A pozycja 1-11 preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worki Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worki wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1A pozycja 1-11 preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami.

Pytanie Nr 9

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1A pozycja 12, Pakiecie 1B pozycja 1 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym w opakowaniu typu butelka PE?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyrazi zgody na zaoferowanie w pakiecie 1A pozycja 12, Pakiecie 1B pozycja 1 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym w opakowaniu typu butelka PE.

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie powyższej pozycji do osobnego pakietu. Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyrazi zgody na wydzielenie powyższej pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie Nr 10

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1B pozycja 2, 3, 4, 5 preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worki Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worki wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1B pozycja 2, 3, 4, 5 preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami.

Pytanie Nr 11

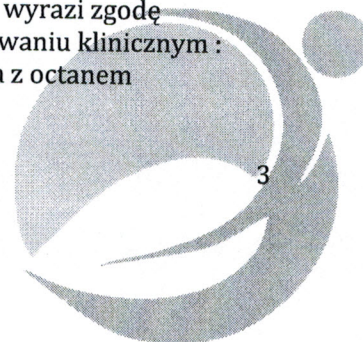
Produkt opisany przez Zamawiającego w pakiecie nr 1B w pozycji nr 5 występuje na rynku tylko w opakowaniu typu worki. Czy Zamawiający dopuszcza opakowanie typu worki?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuszcza opakowanie typu worki.

Pytanie Nr 12

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3A pozycja 1, 2 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym: Hydroksyetyloskrobi - PlasmaVolume HES 130/0,42/6:1 w roztworze Ringera z octanem w opakowaniu typu worki?



Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyrazi zgody na zaoferowanie w pakiecie 3A pozycja 1, 2 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym : Hydroksyetyloskrobi - PlasmaVolume HES 130/0,42/6:1 w roztworze Ringera z octanem w opakowaniu typu worek.

Pytanie Nr 13

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 4 pozycja 1, 2 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo o pojemności odpowiednio 100ml i 250ml, ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizykochemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej.
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu.
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyrazi zgody na zaoferowanie w pakiecie 4 pozycja 1, 2 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo o pojemności odpowiednio 100ml i 250ml.

Pytanie Nr 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 5 pozycji nr 1 do osobnego pakietu? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź Zamawiającego:

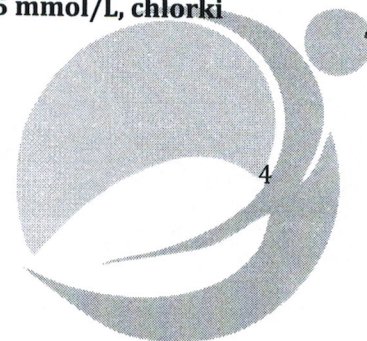
Nie, Zamawiający nie wyrazi zgody na wydzielenie z Pakietu nr 5 pozycji nr 1 do osobnego pakietu.

Pytanie Nr 15

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie w Pakiecie nr 2 Wodorowęglanowych płynów do dializy w dwukomorowych workach 5L, o osmolarności w przedziale 287 - 300mmol/l, pH ~ 7-7,5 i składzie elektrolitowym: sód 140 mmol/L, potas 0,2 lub 4 mmol/L, wapń 0 mmol/L, magnez 0,5 mmol/L, wodorowęglany 35 mmol/L, chlorki 109,5 lub 111,5 lub 116,5 mmol/L. ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści zaoferowania w Pakiecie nr 2 Wodorowęglanowych płynów do dializy w dwukomorowych workach 5L, o osmolarności w przedziale 287 - 300mmol/l, pH ~ 7-7,5 i składzie elektrolitowym: sód 140 mmol/L, potas 0,2 lub 4 mmol/L, wapń 0 mmol/L, magnez 0,5 mmol/L, wodorowęglany 35 mmol/L, chlorki 109,5 lub 111,5 lub 116,5 mmol/L.



Pytanie Nr 16

Czy Zamawiający dopuści do oceny płyny infuzyjne w opakowaniach stojących z dwoma niezależnymi portami typu ecoflac plus?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści do oceny płyny infuzyjne w opakowaniach stojących z dwoma niezależnymi portami typu ecoflac plus.

Pytanie Nr 17

Czy Zamawiający dopuści do oceny 6% i 10% roztwór Hydroksyetyloskrobi 130/0,4-0,42 zawieszony w pełni zbilansowanym roztworze elektrolitów o fizjologiczne dla osocza osmolarności 290-300 mOsmm/l?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści do oceny 6% i 10% roztwór Hydroksyetyloskrobi 130/0,4-0,42 zawieszony w pełni zbilansowanym roztworze elektrolitów o fizjologiczne dla osocza osmolarności 290-300 mOsmm/l.

Powyzsze postanowienia są wiążące do przetargu na dzień 28.02.2013 r., a odpowiedzi na pytania i wszelkie modyfikacje stanowią integralną część SIWZ.

PREZES
Milickiego Centrum Medycznego
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
Maciej Nowakowski