

Ostrów Wielkopolski dn.,.19.09.2013

Otrzymują:

- wykonawcy

- strona internetowa www.szpital.osw.pl

Znak sprawy: FDZP/22/13

**Dotyczy: Przetarg nieograniczony na dostawy leków dla ZZOZ w Ostrowie Wielkopolskim
(liczba części - 3 pakiety).**

W związku z otrzymaniem pytań do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w w/w postępowaniu, Dyrekcja Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Ostrowie Wielkopolskim, ul. Limanowskiego 20/22 udziela następujących wyjaśnień:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pakiecie nr 1 POZ. 81,82 preparatu Multilac® ?

W załączeniu specyfikacja produktu i jego najważniejsze cechy:

1. **Multilac®** jest **synbiotykiem** w kapsułkach (x 10 sztuk), nowoczesnym połączeniem probiotyku z prebiotykiem.
2. **Zawiera 9 żywych szczepów bakterii** oraz substancję odżywczą – oligofruktozę:
 - a. Lactobacillus helveticus
 - b. Lactococcuslactis
 - c. Bifidobacteriumlongum
 - d. Bifidobacteriumbreve
 - e. Lactobacillus rhamnosus
 - f. Streptococcus termophilus
 - g. Bifidobacteriumbifidum
 - h. Lactobacillus casei
 - i. 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.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ

2. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

ODPOWIEDŹ: Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę. Dopuszcza się leki równoważne pod względem składu chemicznego i dawki oprócz w pakiecie nr 1 w pozycji 40, 91, 93, oraz w pozycji 129 gdzie wymaga się lek SEVOFLURANE Baxter lek wziewny, gdyż Zamawiający nie dopuszcza w tej pozycji leku zamiennego – kontynuacja leczenia.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampulko-strzykawki i odwrotnie?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę.

4. 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?

ODPOWIEDŹ: Należy podać ostatnia cenę i informację pod pakietem.

1. Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 1 pozycja 126 i 127 budesonid do nebulizacji posiadał zarejestrowane wskazanie-ostre zapalenie krtani, tchawicy i oskrzeli?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ

2. Czy w pakiecie nr 1 poz nr 126 i 127 (budesonid do nebulizacji) Zamawiający wymaga produktu po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 1

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 fiołkę i odwrotnie; krem, żel za maść lub odwrotnie)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę oprócz w pakiecie nr 1 w pozycji 40, 91, 93 oraz pozycji 129 gdzie wymaga się lek SEVOFLURANE Baxter lek wziewny, gdyż Zamawiający nie dopuszcza w tej pozycji leku zamiennego – kontynuacja leczenia.

Pytanie nr 2

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?

ODPOWIEDŹ: Należy wycenić lek po ostatnio obowiązującej cenie z informacją pod pakietem.

Pytanie nr 3

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

ODPOWIEDŹ: Należy przeliczyć ilość wymaganych opakowań zaokrąglając do pełnych opakowań w górę.

Pytanie nr 4

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?

ODPOWIEDŹ: Zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leków równoważnych w opakowaniach innych niż wskazane w SIWZ i odpowiednie przeliczenie ilości wymaganych opakowań? Czy ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę czy pozostawić po przecinku?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie leków równoważnych pod względem składu chemicznego i dawki oprócz w pakiecie nr 1 w pozycji 40, 91, 93 oraz pozycji 129 gdzie wymaga się lek SEVOFLURANE Baxter lek wziewny, gdyż Zamawiający nie dopuszcza w tej pozycji leku zamiennego – kontynuacja leczenia.

2. Jak postąpić w przypadku zakończonej produkcji leku -nie wyceniać, czy wycenić lek po ostatnio obowiązującej cenie z informacją pod pakietem o zakończonej produkcji?

ODPOWIEDŹ: Wycenić lek po ostatnio obowiązującej cenie z informacją pod pakietem o zakończonej produkcji.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę postaci proponowanych preparatów- tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko – strzykawkę i odwrotnie?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę.

1. Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę.

2. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

ODPOWIEDŹ: Należy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

3. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić czy należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku?

ODPOWIEDŹ: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

4. 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 tabletkę a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej, oraz ampułkę za fiołkę, fiołkę za ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę oprócz w pakiecie nr 1 w pozycji 40, 91, 93 oraz pozycji 129 gdzie wymaga się lek SEVOFLURANE Baxter lek wziewny, gdyż Zamawiający nie dopuszcza w tej pozycji leku zamiennego – kontynuacja leczenia.

5. Czy ze względu na problemy z dostępnością preparatu z pakietu 1 w poz.7, można wydzielić tą pozycję do osobnego pakietu?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ

Ponadto Zamawiający informuje, iż w pozycji 92 w pakiecie NR 1 w kolumnie nazwa leku jest „MEMOTROPIL”, a w pozycji 92 jest „MERONEM, Zamawiający nie dopuszcza w tej pozycji leku Zamiennego – kontynuacja leczenia”.

Z poważaniem

/podpisano/
/Dyrektor ZZOZ/
/Dariusz Bierła/