

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH z siedzibą w Kup

Kup, dn. 21 stycznia 2013r.

Do wiadomości

Dot.: przetargu nieograniczonego na **dostawę leków do apteki szpitalnej w zestawach od 1 do 19.** Nr sprawy ZP/1/2013.

W odpowiedzi na pytania Wykonawców, Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

1. Czy Zamawiający w zestawie nr 1 wymaga normalnej immunoglobuliny ludzkiej w formie roztworu do stosowania dożylnego, co jest formą nowocześniejszą i bardziej wygodną w stosunku do liofilizatu i preferowaną w większości ośrodków stosujących immunoglobuliny na świeżo? Chcielibyśmy nadmienić, że do przygotowania roztworu, korzystając z proszku i rozpuszczalnika potrzeba więcej czasu, wzrasta ryzyko związane z potencjalnym popełnieniem błędu podczas przygotowania roztworu, a po zastosowaniu takiego produktu może wzrastać również ryzyko powikłań.

Odp.: NIE wymaga, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

2. Czy Zamawiający z zestawu nr 1 wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 218 do osobnego pakietu?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji nr 218 z zestawu nr 1.

3. Czy Zamawiający w zestawie nr 1 dopuści jako produkt równoważny immunoglobulinę roztworze gotowym do użycia w dawkach 2,5g/50ml, w przeliczeniu na 12 szt.?

Odp.: NIE dopuszcza, zapisy SIWZ pozostają bez zmian

4. Czy Zamawiający zgodnie z wytycznymi jakie stawia Farmakopea Polska wydanie VIII, w zestawie nr 3 w pozycjach 1, 2, 4, 5, 6, 7, 10, 11, 12, 13, 15, 16 wymaga zaoferowania opakowań stojących z dwoma portami nie wymagającymi dezynfekcji?

Odp.: W zakresie zestawu nr 3 w pozycjach 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 10, 11, 12, 13, 15 i 16 Zamawiający wymaga zaoferowania płynów konfekcjonowanych we flakonach stojących z dwoma jednakowymi, niezależnymi, samouszczelniającymi się portami.

5. Czy Zamawiający w zestawie nr 3 w poz. nr 14 w związku z brakiem na rynku polskim Natrium chloratum inj. 0,9% 50ml w opakowaniu flakon wyrazi zgodę na zaoferowanie Natrium chloratum inj. 0,9% 50ml w opakowaniu worek?

Odp.: TAK.

6. Czy Zamawiający w zestawie nr 3 w poz. nr 15 wymaga zaoferowania produktu Płyn wieloelektrolitowy 500ml zawierającego kationy Na, K, Mg, Ca oraz octan, cytrynian bez mleczanów, bezpiecznego dla wszystkich pacjentów, w tym również dla pacjentów z niewydolnością nerek i wątroby. Mleczany nasilają istniejącą wcześniej kwasicę mleczanową – szczególnie, gdy upośledzona jest funkcja wątroby i nerek – głównych narządów odpowiedzialnych za metabolizm tych anionów. Ponadto we wstrząsie dodatek mleczanów uniemożliwia diagnostykę. Płyn wieloelektrolitowy z mleczanami ogranicza w znaczny sposób możliwość podania pacjentom wymagającym podaży płynu wieloelektrolitowego buforowanego anionem kwasów organicznych. Octany natomiast są metabolizowane w wątrobie, mięśniach, miokardium, korze nerek, wszystkie tkanki posiadają enzymy metabolizujące octany. Metabolizm octanów jest szybszy niż mleczanów, bardzo szybki jest też efekt alkalizujący.

Odp.: Zamawiający dopuszcza płyn wieloelektrolitowy 500ml zawierającego kationy Na, K, Mg, Ca oraz octan, cytrynian bez mleczanów.



Szpital Pulmonologiczno-Reumatologiczny w Kup
ul. Karola Miarki 14
46-082 Kup
tel. 77/403-28-50
fax. 77/403-28-53
www.szpital-kup.eu
sekretariat@szpital-kup.eu

KRS: 0000027039
REGON: 530938317
NIP: 991-00-60-280

Szpital Rehabilitacyjno-Reumatologiczny w Pokoju
ul. Namysłowska 22
46-034 Pokój
tel. 77/406-54-50
fax. 77/406-54-61
rehabilitacja-pokoj@szpital-kup.eu



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH z siedzibą w Kup



Szpital Pulmonologiczno-
Reumatologiczny
w Kup
ul. Karola Miarki 14
46-082 Kup
tel. 77/403-28-50
fax. 77/403-28-53
www.szpital-kup.eu
sekretariat@szpital-kup.eu

KRS: 0000027039
REGON: 530938517
NIP: 991-00-60-280

Szpital Rehabilitacyjno-
Reumatologiczny
w Pokoju
ul. Namysłowska 22
46-034 Pokój
tel. 77/406-54-50
fax. 77/406-54-61
rehabilitacja-pokoju@szpital-
kup.eu

ISO 9001 REGISTERED



DNV Certifications B.V., The Netherlands



7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 1 poz. 217; 218 immunoglobuliny ludzkiej o stężeniu 50 mg/l w dawkach 2,5g/50ml; 5g/100ml o zawartości frakcji IgG>95% i IgA max < 50µg/ml - o średniej zawartości IgA 0,0043 mg/ml i IgM <10µg/ml.

Odp.: TAK.

8. Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu nr 1 poz. 217; 218 i utworzy nowe zadanie, co pozwoli naszej firmie złożyć konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji nr 217 i 218 z zestawu nr 1.

9. Czy Zamawiający wymaga, aby w Pakiecie nr 1 poz. 217; 218 immunoglobuliny ludzkie zawierały obojętny stabilizator bez zawartości alkoholu np. maltozę?

Odp.: NIE wymaga, zapisy SIWZ pozostają bez zmian

10. Czy Zamawiający wymaga, aby w Pakiecie nr 1 poz. 217; 218 immunoglobuliny miały postać gotowego roztworu do infuzji wraz z zestawem do infuzji w opakowaniu jednostkowym? Gotowy roztwór jest formą nowocześniejszą i bardziej wygodną w stosunku do liofilizatu i preferowaną w większości ośrodków stosujących immunoglobuliny na świecie. Chcielibyśmy nadmienić, że do przygotowania roztworu, korzystając z proszku i rozpuszczalnika potrzeba więcej czasu, wzrasta ryzyko związane z potencjalnym popełnieniem błędu podczas przygotowania roztworu, a po zastosowaniu takiego produktu może wzrastać również ryzyko powikłań. Poza tym zastosowanie gotowego roztworu jest korzystne dla Zamawiającego, chociażby z powodu eliminacji procedury rozpuszczania specyfiku.

Odp.: NIE wymaga, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

11. Czy Zamawiający wymaga, w trosce o dobro pacjentów, aby preparaty immunoglobulin w Pakiecie nr 1 poz. 217; 218 posiadały certyfikat jakości plazmy QSEAL - Quality Standard of Excellence, Assurance and Leadership, tj.: międzynarodowy dobrowolny certyfikat jakości plazmy, wydawany przez PPTA (Plasma Protein Therapeutics Association) potwierdzający wysoką jakość i bezpieczeństwo produktu, a także stwierdzający, iż centra poboru plazmy posiadają wdrożone najwyższej jakości procedury. Certyfikat ten posiada większość producentów leków krwiopochodnych na świecie....

Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

12. Czy Zamawiający w zestawie nr 19 - leki różne - pozycja nr 3 wymaga, aby produkt leczniczy zawierający aicidum ibandronicum był dostępny w ampułkostrzykawkach i nie zawierał w swoim składzie stabilizatora pH (NaOH)?

Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

13. Dotyczy załącznika cenowego - zadanie nr 1, poz. 121-126: Wykonawca zwraca się z prośbą o wydzielenie powyższych pozycji do osobnego pakietu, celem udostępnienia złożenia oferty szerszej liczbie oferentów i uzyskania przez Zamawiającego korzystniejszej propozycji handlowej.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie powyższych pozycji z zestawu nr 1.

14. Zestaw nr 3, poz. 2, 3, 5, 8, 9, 14 - czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w ww. pozycjach leków równoważnych o tych samych wskazaniach klinicznych w opakowaniu z dwoma samouszczelniającymi się portami w worku?

Odp.: W zakresie zestawu nr 3 w pozycjach 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 10, 11, 12, 13, 15 i 16 Zamawiający wymaga zaoferowania płynów konfekcjonowanych we flakonach stojących z dwoma jednakowymi, niezależnymi, samouszczelniającymi się portami, w pozycjach 8, 9 i 14 Zamawiający wymaga zaoferowania płynów konfekcjonowanych z dwoma jednakowymi, niezależnymi, samouszczelniającymi się portami w opakowaniu worków.

15. Zestaw nr 3, poz. 8, 9 - w związku z obecnością na rynku Mannitolu 15% w ww. 15% i 20% zwracamy się zapytaniem o dopuszczenie Mannitolu 15% w ww.

Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

DYREKTOR

mgr inż. Mirosław Wójciak

Dyrektor: mgr inż. Mirosław Wójciak

Z-ca Dyr. ds. Lecznictwa: dr n. med. Andrzej Bunio

Z-ca Dyr. ds. Finansowych: mgr Magdalena Solecka



**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI
PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH
Z SIEDZIBĄ W KUP**

ul. Karola Miarki 14, 46-082 KUP

Oznaczenie sprawy **ZP/1/2013**

Zgodnie z zapisem art. 27, ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2010r., nr 113, poz. 759 ze zm.): „jeżeli zamawiający lub wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje faksem lub drogą elektroniczną, każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania”.

W związku z powyższym proszę o niezwłoczne przesłanie na nr faksu **077) 403 28 60** potwierdzenia otrzymania niniejszego pisma, zawierającego „**odpowiedzi na pytania**”.

.....
(nazwa i adres Wykonawcy)

Potwierdzam odbiór ww. dokumentów - stron.

Data

.....
(pieczęć i podpis)