



SPZOZ Warszawa-Ursynów

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
W a r s z a w a - U r s y n ó w

ul. Zamiany 13, 02-786 Warszawa, Regon: 017185839, NIP: 951-19-98-375
sekretariat: tel. 22 643 74 44; tel./fax 22 641 52 14; centrala: 22 641 67 59,
22 641 29 94, 22 643 03 99, e-mail: biuro@zozursynow.pl, www.zozursynow.pl



ZPORR
Zintegrowany Program
Operacyjny
Rozwoju Regionalnego



RZETELNA Firma
Wyróżnienie, które
zobowiązuje



Warszawa, dnia 04.03.2020 r.

Nr sprawy SPZOZ.U.147/2020

ZAWIADOMIENIE

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 z późn. zm.) zwanej dalej „Ustawą”, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Warszawa-Ursynów zawiadamia, iż w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego p.n. „**sukcesywne dostawy leków**” (Nr sprawy SPZOZ.U.147/2020) wpłynęły zapytania do SIWZ. Treść wyjaśnień na otrzymane zapytania zamieszczono poniżej.

Zapytanie nr 1 z dnia 28.02.2020 r.

batist

Pytanie 1:

dotyczy Pakietu nr 1 poz. 181

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produkt w postaci sterylnego, rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. Produkt zawiera 2g lidokainy i 0,25g chlorhexydyny / 100g produktu, pakowany w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach (op. a' 25 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem ilości zaoferowanych opakowań) z podziałką o pojemności 6 ml /6g/?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produkt w postaci sterylnego, rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. Produkt zawiera 2g lidokainy i 0,25g chlorhexydyny/100g produktu, pakowany w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach (op. a'25 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem ilości zaoferowanych opakowań) z podziałką o pojemności 6 ml /6g/.

Zapytanie nr 2 z dnia 28.02.2020 r.

optotech

Pytanie 1

Dotyczy pakietu nr 9

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu posiadania koncesji, zezwolenia, licencji lub dokumentu potwierdzającego, że wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych, prowadzonych w państwie członkowskim Unii Europejskiej, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, gdyż przedmiot zamówienia w pakiecie nr 9 jest wyrobem medycznym i nie wymaga posiadania koncesji, licencji ani

zezwolenia na działalność w tym zakresie.

Odpowiedź: W przypadku Pakietu 9, Zamawiający odstępuje od wymogu posiadania koncesji, zezwolenia, licencji lub dokumentu potwierdzającego, że wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych, prowadzonych w państwie członkowskim Unii Europejskiej, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, gdyż przedmiot zamówienia w pakiecie nr 9 jest wyrobem medycznym i nie wymaga posiadania koncesji, licencji ani zezwolenia na działalność w tym zakresie.

Zamawiający dokonał modyfikacji zapisów:

- pkt 5 SIWZ w następujący sposób:

„W celu potwierdzenia posiadania uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, Wykonawca powinien wykazać, że posiada koncesje, zezwolenia, licencje lub dokument potwierdzający, że wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych, prowadzonych w państwie członkowskim Unii Europejskiej, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania. Powyższy warunek nie dotyczy Pakietu nr 9, dla Pakietu nr 9 warunkiem udziału potwierdzającym posiadanie uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej nie ustanowiono.”

- pkt 7 ppkt 2 SIWZ w następujący sposób:

W celu potwierdzenia spełniania przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu dotyczących uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, zamawiający żąda następujących dokumentów (nie dotyczy Pakietu nr 9):

- koncesji, zezwolenia, licencji lub dokumentu potwierdzającego, że wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych, prowadzonych w państwie członkowskim Unii Europejskiej, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania

Pytanie 2 - Dotyczy pakietu nr 9

W związku z oferowaniem w pakiecie nr 9 wyrobów medycznych, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie, w celu potwierdzenia zdolności technicznej lub zawodowej, wykazania wykonywania co najmniej dwóch sukcesywnych dostaw wyrobów medycznych.

Odpowiedź: Tak, w przypadku Pakietu nr 9 Zamawiający dopuszcza, w celu potwierdzenia zdolności technicznej lub zawodowej, wykazania wykonywania co najmniej dwóch sukcesywnych dostaw wyrobów medycznych.

Zamawiający dokonał modyfikacji zapisów pkt 5 SIWZ w następujący sposób:

„W celu potwierdzenia zdolności technicznej lub zawodowej Wykonawca powinien wykazać, że w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, wykonał lub wykonuje co najmniej dwie sukcesywne dostawy preparatów farmaceutycznych, a w przypadku Pakietu nr 9 wyrobów medycznych, przy czym:

- każda dostawa o wartości nie mniejszej niż wartość podana w poniższej tabeli.

Pakiet nr	1	2	3	4	5	6
Minimalna wartość pojedynczej dostawy w PLN	76.500	47.500	5.500	7.000	15.500	33.000
Pakiet nr	7	8	9	10	11	12
Minimalna wartość pojedynczej dostawy w PLN	1.700	1.500	600	800	17.500	10.000

- okres realizacji każdej z dostaw nie może być krótszy niż 6 miesięcy.”

Zapytanie nr 3 z dnia 28.02.2020 r.

consultronix

Pytanie 1: (pakiet nr 9) Czy Zamawiający dopuści błękit trypanu w opakowaniu 5 szt?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza błękit trypanu w opakowaniu 5 szt. po odpowiednim przeliczeniu zamawianej ilości.

Zapytanie nr 4 z dnia 02.03.2020 r.

zarys

Pytanie 1:

Pakiet 2, pozycja 1 – 8 – Prosimy o sprecyzowanie i poprawienie informacji o ilości saszetek w opakowaniu. Szwy Amifil M pakowane są a'10 saszetek w opakowaniu, czy takiego opakowanie Zamawiający oczekuje ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje opakowania a'10 saszetek.

Pytanie 2: _Pakiet 2, pozycja 3 i 6 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły o długości 39mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie igły o długości 39mm.

Zapytanie nr 5 z dnia 28.02.2020 r.

tramco

Pytanie 1:

Pytanie nr 1 dotyczy pakiet nr 3 poz. nr 69

Prosimy o możliwość zaoferowania w pakiecie nr 3 pozycja 69 Propofolum leku pakowanego w fiolkach.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 3 pozycja 69 Propofolum leku pakowanego w fiolkach.

Pytanie nr 2 ogólne

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaproponowania produktu pakowanego w opakowaniu o zawartości innej ilości tabl. ampuł... niż opisane w formularzu asortymentowym w zaokrągleniu do pełnej ilości zabezpieczającej zapotrzebowanie Zamawiającego np w zadaniu nr 3 pozycja 14(metamizol tabl) w opakowaniu x 12 - 60 op?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza możliwość zaproponowania produktu pakowanego w opakowaniu o zawartości innej ilości tabl. ampuł... niż opisane w formularzu asortymentowym w zaokrągleniu do pełnej ilości zabezpieczającej zapotrzebowanie Zamawiającego np w zadaniu nr 3 pozycja 14(metamizol tabl) w opakowaniu x 12 - 60 op.

W przypadku zaoferowania asortymentu konfekcjonowanego w ilościach innych niż wstępnie opisane w załączniku nr 1 do SIWZ, Wykonawca do oferty winien dołączyć spis pozycji w danym pakiecie podając informację który z zaoferowanego asortymentu jest konfekcjonowanych w ilościach innych niż pierwotne.

Zapytanie nr 6 z dnia 02.03.2020 r.

baxter

Dotyczy pakietu nr 5:

Pytanie 1: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 5 w pozycji nr 10 dopuści produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Clinoleic 20%, 500ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 5 w pozycji nr 11 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimed N4-550E, 1500ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 5 w pozycji nr 12 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimed N4-550E, 2000ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 7 z dnia 02.03.2020 r.

baxter

Pytanie 1 Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w pakiecie 5 w pozycjach 1, 4, 5, 8, 23, 24, 26, 32 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie produktów do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie 5 pozycja 24, opakowania typu worki Viaflo dla 50% oferowanej ilości produktów. W pozostałych pozycjach pakietu nr 5 Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 5 pozycji 6, 7, 9, 28, 31 co umożliwi na złożenie ofert większej liczbie oferentów?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 5 w pozycji 29 preparatu Plasmalyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4 Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 5 w pozycji 16 preparatu Mannitol 15%, który ulega krystalizacji dopiero w temperaturze poniżej 16 stopni C. Przechowywany więc w temperaturze pokojowej nie wymaga podgrzania co zdecydowanie ułatwia i przyspiesza proces podania leku pacjentowi. Produkt pakowany jest w worek Viaflo co zapobiega przypadkowemu stłuczeniu i w konsekwencji jest wygodniejszy

dla personelu pielęgniarskiego oraz bezpieczniejszy dla pacjentów. W przypadku wydzielania pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 8 z dnia 02.03.2020 r.

bausch

Pytanie 1. Czy w Pakiet nr 1 poz. 100 (Macrogolum 4000 Fortrans x 4 sasz) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep x 4 sasz. i po przeliczeniu zaoferowanie 10 opakowań?

Informujemy, że jeden zestaw czterech saszetek Moviprep zawiera (Pr. Do p.rozt.doust. 1 zestaw: 2 torebki A + 2 torebki B. Saszetka A: Makrogol 100g, Sodu siarczan bezwodny 7,5g, Sodu chlorek 2,691, Potasu chlorek 1,015g. Saszetka B: Kwas ascorbowy 4,7g, Sodu ascorbinian 5,9g.) i pozwala na przygotowanie do zabiegu jednego pacjenta.

Moviprep jest numerem 1 w oczyszczaniu jelita NA ŚWIECIE!*

Zgodnie Nowymi Rekomendacje ESGE 2019 (1):

- PEG dwa litry + kwas askorbinowy (Moviprep) rekomendowany przez ESGE do oczyszczania jelita

- o Porównywalna skuteczność do wysokoobjętościowych roztworów (4l PEG) ale lepsza tolerancja oraz chęć do ponownego zastosowania

- o Wysoka skuteczność oczyszczania również PRAWEJ części jelita

- Aby osiągnąć oczyszczanie > 90% konieczna jest współpraca pacjenta w przygotowaniu jelita do badania

- o Compliance pacjentów można poprawić przez zastosowanie leku:

- ┆ łatwiejszego do wypicia (mniejsza objętość płynu)

- ┆ lepszym smaku (cytrynowy smak)

- ┆ lepiej tolerowanego (mniej nudności/wymiotów)

*Data supplied by IMS Health. MOVIPREP® 2019 (Calculations done by Global Commercial Planning, Norgine Ltd. July 2019).

Hassan Cesare et al. Bowel preparation for colonoscopy: ESGE Guideline – Update 2019. Endoscopy.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu Moviprep x 4 sasz. i po przeliczeniu zaoferowanie 10 opakowań.

Zapytanie nr 9 z dnia 03.03.2020 r.

Nettle

Pytanie 1. Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/1 ml x 5 amp. A 2,5 ml w pakiecie nr 3 poz. 41 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/1 ml x 5 amp. A 2,5 ml w pakiecie nr 3 poz. 41 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań.

Pytanie 2. Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/1 ml x 5 amp. A 2,5 ml w pakiecie nr 3 poz. 41 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/1 ml x 5 amp. A 2,5 ml w pakiecie nr 3 poz. 41 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące.

Pytanie 3. Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/1 ml x 5 amp. A 2,5 ml w pakiecie nr 3 poz. 41 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/1 ml x 5 amp. A 2,5 ml w pakiecie nr 3 poz. 41 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze 5 do 25 °C.

Pytanie 4. Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/1 ml x 5 amp. A 2,5 ml w pakiecie nr 3 poz. 41 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/1 ml x 5 amp. A 2,5 ml w pakiecie nr 3 poz. 41 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml.

Pytanie 5. Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg / 1 ml x 5 amp. A 5 ml/ Nimbex w pakiecie nr 3 poz. 79 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg / 1 ml x 5 amp. A 5 ml/ Nimbex w pakiecie nr 3 poz. 79 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań.

Pytanie 6. Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg / 1 ml x 5 amp. A 5 ml/ Nimbex w pakiecie nr 3 poz. 79 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg / 1 ml x 5 amp. A 5 ml/ Nimbex w pakiecie nr 3 poz. 79 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące.

Pytanie 7. Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg / 1 ml x 5 amp. A 5 ml/ Nimbex w pakiecie nr 3 poz. 79 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg / 1 ml x 5 amp. A 5 ml/ Nimbex w pakiecie nr 3 poz. 79 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze 5 do 25 °C.

Pytanie 8. Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg / 1 ml x 5 amp. A 5 ml/ Nimbex w pakiecie nr 3 poz. 79 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/1 ml x 5 amp. A 2,5 ml w pakiecie nr 3 poz. 41 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml.

Zamawiający informuje, że w zawiązku z ilością otrzymanych zapytań o wyjaśnienie treści SIWZ oraz wprowadzonymi modyfikacjami, przedłuża termin składania ofert do 10.03.2020 r. do godz. 8.45. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 10.03.2020 r., o godz. 9.00 w siedzibie Zamawiającego, w Warszawie przy ul. Zamiany 13, w sali konferencyjnej nr 5 (parter).