



ZAKŁAD PIELĘGNACYJNO – OPIEKUNICZY

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

63 – 100 ŚREM, ul. Promenada 7

tel. (0-61) 283-52-67, fax(0-61) 283-77-38

www.zpo.srem.com.pl

zpo@post.pl

Certyfikat Systemu Zarządzania Jakością PN – EN ISO 9001 - 2009

Śrem, dnia 26 maja 2014 r.

**Wykonawcy
którzy pobrali SIWZ**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków , materiałów medycznych, środków antyseptycznych i dezynfekcyjnych do apteki ZPO w Śremie

Poniżej odpowiedzi na zadane pytania:

Pakiet 3 poz.1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego, przeznaczonego do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran i zdejmowaniem szwów, przebadanego dermatologicznie, o szerokim spektrum działania B, MRSA, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Adeno, Rota, Vaccinia, Papowa SV 40, Herpes simplex), zawierającego w swoim składzie 1-propanol, 2-propanol, 2-difenyloł i nadtlenuk wodoru, bez zawartości jodu i jego związków. Preparat, który chcemy Państwu zaferować jest zarejestrowany jako produkt leczniczy i posiada ocenę użytkową IMiDz, w opakowaniach 250 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania powyższych preparatów.

Pakiet 3 poz.2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego opartego na bazie alkoholu etylowego i 1-propanolu, bez zawartości QAV, fenoli, chloru, chlorheksydyiny i aldehydów osiagającego szersze spektrum działania w krótszym czasie B, MRSA, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Noro) w czasie do 1 minuty oraz Adeno w czasie do 2 min., z możliwością rozszerzenia o wirus Papowa SV 40 i Polio. Preparat ten posiada przyjemny zapach, jest bezpieczny w stosowaniu i posiada ocenę użytkową IMiDz oraz jest dopuszczony do stosowania do powierzchni mających kontakt z żywnością, w opakowaniach 1 litrowych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania powyższych preparatów.

Pakiet 3 poz. 3

Prosimy o wyrażenie zgody na zaferowanie preparatu myjąco-dezynfekującego, opartego na bazie kompleksu trójenzymatycznego, przeznaczonego do manualnego przygotowania narzędzi

endoskopów, bez zawartości aldehydów, fenoli, formaldehydu, działający w niskich stężeniach do 1% i czasie 15 min., o spektrum działania B, F, V (HIV, HBV, HCV), w opakowaniach 2 litrowych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania powyższych preparatów w opakowaniach 2 litrowych.

Pakiet 3 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego, emulsji do chirurgicznego, higienicznego mycia rąk i ciała o właściwościach pielęgnujących, posiadającej kompozycję bioaktywnych substancji zapewniających doskonały efekt kosmetyczny polegający na:

- przywracaniu wilgotności i regulacji gospodarki wodnej w naskórku
- regulacji gospodarki lipidowej zewnętrznych warstw skóry
- stymuluje regenerację uszkodzonych tkanek
- spowalnia „starzenie” skóry

Efekt ten zostaje osiągnięty bez zaburzenia działania mikrobójczego antyseptyków skóry, możliwy dzięki unikalnej kompozycji związków lipidowych w układzie emulsyjnym, hydrofilowych wpływających korzystnie na stopień nawodnienia skóry oraz związków bioaktywnych.

Zawierający substancje natłuszczające – z zawartością alantoiny, oraz o właściwościach antybakteryjnych (kwas undecylenowy), nadający się do skóry niemowlęcej (Opinia IMiD), do toalety ciała pacjentów przed zabiegami działającego na Erschericha Coli, w opakowaniach 500ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania powyższych preparatów.

Pakiet 3 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego, emulsji do chirurgicznego, higienicznego mycia rąk i ciała o właściwościach pielęgnujących, posiadającej kompozycję bioaktywnych substancji zapewniających doskonały efekt kosmetyczny polegający na:

- przywracaniu wilgotności i regulacji gospodarki wodnej w naskórku
- regulacji gospodarki lipidowej zewnętrznych warstw skóry
- stymuluje regenerację uszkodzonych tkanek
- spowalnia „starzenie” skóry

Efekt ten zostaje osiągnięty bez zaburzenia działania mikrobójczego antyseptyków skóry, możliwy dzięki unikalnej kompozycji związków lipidowych w układzie emulsyjnym, hydrofilowych wpływających korzystnie na stopień nawodnienia skóry oraz związków bioaktywnych.

Zawierający substancje natłuszczające – z zawartością alantoiny, oraz o właściwościach antybakteryjnych (kwas undecylenowy), nadający się do skóry niemowlęcej (Opinia IMiD), do toalety ciała pacjentów przed zabiegami działającego na Erschericha Coli, w opakowaniach 5l?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania powyższego preparatu w ilości 10 opakowań.

Pakiet 3 poz. 6

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści preparat równoważny przeznaczony do chirurgicznego i higienicznego mycia rąk. Preparat, który chcemy Państwu zaferować jest sprawdzony dermatologicznie, chroni i pielęgnuje skórę podczas mycia i jest odpowiedni dla skóry wrażliwej i zniszczonej. Nie zawiera barwników, substancji zapachowych oraz mydła i posiada neutralne pH dla skóry oraz alantoinę chroniącą skórę przed podrażnieniami oraz środki powierzchniowo czynne, w opakowaniach 500 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania powyższego preparatu.

Pakiet 3 poz. 8

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie antybakteryjnego preparatu równoważnego przeznaczonego do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk, z możliwością dekontaminacji całego ciała i włosów pacjenta, opartego na bazie oktenidyny i z zawartością alantoiny, bez zawartości mydła, chlorheksydyny i fenoli, o pH neutralnym dla skóry, przebadanego dermatologicznie i aktywnego wobec MRSA i zarejestrowanego jako kosmetyk, w opakowaniach 500 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania powyższego preparatu.

Pakiet 3 poz. 9

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie antybakteryjnego preparatu równoważnego przeznaczonego do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk, z możliwością dekontaminacji całego ciała i włosów pacjenta, opartego na bazie oktenidyny i z zawartością alantoiny, bez zawartości mydła, chlorheksydyny i fenoli, o pH neutralnym dla skóry, przebadanego dermatologicznie i aktywnego wobec MRSA i zarejestrowanego jako kosmetyk, w opakowaniach 5l.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania powyższego preparatu w ilości 5 opakowań.

Pakiet 3 poz. 10

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści preparat równoważny przeznaczony do pielęgnacji rąk i całego ciała. Preparat, który chcemy Państwu zaferować jest sprawdzony dermatologicznie, polepsza elastyczność i wilgotność skóry, sprzyja regeneracji skóry zniszczonej i suchej, posiada pH neutralne dla skóry i nie zawiera barwników, w opakowaniach 500 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania powyższego preparatu.

Pakiet 3 poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu nie zawierającego barwników i substancji zapachowych, alkoholowego preparatu do wcierania, zawierającego etanol i bifenył-2-ol, przeznaczonego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, czas dezynfekcji higienicznej 30sek., czas dezynfekcji chirurgicznej 1,5 min., o wyjątkowych zaletach w zakresie ochrony i pielęgnacji skóry dzięki sprawdzonym właściwościom natłuszczającym, możliwość stosowania przez alergików, o skuteczności wobec: B (łącznie z Tbc), F, V (Polio, Rota, Adeno, Vaccinia, Herpes simplex, HBV, HCV, HIV, Noro, SARS), w opakowaniach 5l?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania powyższego preparatu.

Pakiet 3 poz. 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu nie zawierającego barwników i substancji zapachowych, alkoholowego preparatu do wcierania, zawierającego etanol i bifenył-2-ol, przeznaczonego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, czas dezynfekcji higienicznej 30sek., czas dezynfekcji chirurgicznej 1,5 min., o wyjątkowych zaletach w zakresie ochrony i pielęgnacji skóry dzięki sprawdzonym właściwościom natłuszczającym, możliwość stosowania przez alergików,

o skuteczności wobec: B (łącznie z Tbc), F, V (Polio, Rota, Adeno, Vaccinia, Herpes simplex, HBV, HCV, HIV, Noro, SARS), w opakowaniach 500 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania powyższego preparatu.

Pakiet 3 poz. 13

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego, przeznaczonego do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran i zdejmowaniem szwów, przebadanego dermatologicznie, o szerokim spektrum działania B, MRSA, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Adeno, Rota, Vaccinia, Papova SV 40, Herpes simplex), zawierającego w swoim składzie 1-propanol, 2-propanol, 2-difenyloł i nadtlenuk wodoru, bez zawartości jodu i jego związków. Preparat, który chcemy Państwu zaferować jest zarejestrowany jako produkt leczniczy i posiada ocenę użytkową IMiDz, w opakowaniach 250 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania powyższego preparatu w ilości 14 opakowań.

Pakiet 3 poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu nie zawierającego barwników i substancji zapachowych, alkoholowego preparatu do wcierania, zawierającego etanol i bifenył-2-ol, przeznaczonego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, czas dezynfekcji higienicznej 30sek., czas dezynfekcji chirurgicznej 1,5 min., o wyjątkowych zaletach w zakresie ochrony i pielęgnacji skóry dzięki sprawdzonym właściwościom natłuszczającym, możliwość stosowania przez alergików, o skuteczności wobec: B (łącznie z Tbc), F, V (Polio, Rota, Adeno, Vaccinia, Herpes simplex, HBV, HCV, HIV, Noro, SARS), w opakowaniach 5l?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania powyższego preparatu.

Pakiet 3 poz. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu nie zawierającego barwników i substancji zapachowych, alkoholowego preparatu do wcierania, zawierającego etanol i bifenył-2-ol, przeznaczonego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, czas dezynfekcji higienicznej 30sek., czas dezynfekcji chirurgicznej 1,5 min., o wyjątkowych zaletach w zakresie ochrony i pielęgnacji skóry dzięki sprawdzonym właściwościom natłuszczającym, możliwość stosowania przez alergików, o skuteczności wobec: B (łącznie z Tbc), F, V (Polio, Rota, Adeno, Vaccinia, Herpes simplex, HBV, HCV, HIV, Noro, SARS), w opakowaniach 500 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania powyższego preparatu w ilości 7 opakowań.

Pakiet 3 poz. 16

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego zawierającego 1- propanol, 2-propanol i kwas mlekowy zamiast kwasu undecylowego, wykazujący szersze od oczekiwanego spektrum działania obejmujące B, Tbc, F, V (w tym Rota, HIV, HBV, Vaccinia). Preparat występuje w postaci roztworu roboczego, gotowego do użycia. Preparat posiada

ocenę użytkową wystawioną przez Instytut Matki i Dziecka potwierdzającą możliwość stosowania go na oddziałach noworodkowych, w opakowaniach 5l.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania powyższego preparatu.

Pakiet 3 poz. 17

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego zawierającego 1- propanol, 2-propanol i kwas mlekowy zamiast kwasu undecylowego, wykazujący szersze od oczekiwanego spektrum działania obejmujące B, Tbc, F, V (w tym Rota, HIV, HBV, Vaccinia). Preparat występuje w postaci roztworu roboczego, gotowego do użycia. Preparat posiada ocenę użytkową wystawioną przez Instytut Matki i Dziecka potwierdzającą możliwość stosowania go na oddziałach noworodkowych, w opakowaniach 500ml.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania powyższego preparatu.

Pakiet 3 poz. 18

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego, przeznaczonego do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran i zdejmowaniem szwów, higienicznej dezynfekcji rąk, przebadanego dermatologicznie, o szerokim spektrum działania B, MRSA, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Adeno, Rota, Vaccinia, Papova SV 40, Herpes simplex), zawierającego w swoim składzie 1-propanol, 2-propanol, 2-difenyloł i nadtlenek wodoru, bez zawartości jodu i jego związków. Preparat, który chcemy Państwu zaoferować jest zarejestrowany jako produkt leczniczy i posiada ocenę użytkową IMiDz, w opakowaniach 250 ml ze spryskiwaczem.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania powyższego preparatu.

Pakiet 3 poz. 19

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego dozowanego w postaci piany, o spektrum działania B, MRSA, F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Papova SV 40) w wymaganym czasie działania do 1min, z możliwością rozszerzenia o Tbc (*M. terrae*) w czasie do 15 min., w opakowaniach 1 litrowych ze spryskiwaczem pianowym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania powyższego preparatu.

Pakiet 3 poz. 20

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego opartego na bazie alkoholu etylowego i 1-propanolu, osiągającego szersze spektrum działania B, MRSA, Tbc, F, V (HIV, HBV, Noro) w czasie do 1 minuty, V (HCV, Rota, Vaccinia) w czasie 30 sekund, Adeno w czasie do 2 min., Papova SV 40 w czasie do 15 min oraz Polio w czasie do 30 min., w opakowaniach 1 l ze spryskiwaczem.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania powyższego preparatu.

Pytanie ogólne:

W razie wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań prosimy o określenie ilości opakowań, które należy wycenić. Czy wycenić ułamkową ilość opakowań, czy zaokrąglić w górę, bądź zgodnie z zasadami matematyki (do 0,5 w dół, a powyżej 0,5 w górę).

Odpowiedź:

W odpowiedziach zostały określone ilości opakowań. Należy wycenić ułamkową ilość opakowań, tak aby ilość wyceniana była zgodna z ilością określoną przez Zamawiającego w SIWZ.

Pakiet nr II

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu numer II pozycję 3, 4, 5, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 34, 35, 36, 41? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli osobnego pakietu.

Pytanie:

1. czy wyrazicie Państwo zgodę zamianę form doustnych leków równoważnych np. tabletki na kapsułki, tabletki powlekane, tabletki rozpuszczalne w jamie ustnej, i odwrotnie i form iniekcyjnych amp. na fiolki i odwrotnie

2. czy wyrazicie Państwo zgodę za zmianę wielkości opakowań handlowych produktów zapisanych w SIWZ w przypadku tabl. kaps., tabl. powlekanych, amp., fiol, syropów, czopków, maści, kropli? W przypadku zgody, w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań wymaganych, czy do pełnych opakowań w górę, czy do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź:

ad 1. Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę form doustnych leków równoważnych,

ad2. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań za wyjątkiem kropli i maści. W takim przypadku należy wycenić ułamkową ilość opakowań, tak aby ilość wyceniana była zgodna z ilością określoną przez Zamawiającego w SIWZ.

Pytanie:

1. Pakiet 1 poz. 197 – Hepatil 150mg tabl. – koniec rejestracji produktu – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu zawierającego tą samą substancję czynną w dawce 100mg, zarejestrowanego jako suplement diety?

2. Pakiet 1 poz. 284 – Myolastan 50mg x 20tabl. – wycofany z obrotu decyzją GIF – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji z pakietu, czy należy wycenić lek podając ostatnią cenę?

Odpowiedź:

ad 1. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu zawierającego tą samą substancję czynną w dawce 100mg, zarejestrowanego jako suplement diety.

ad 2. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu, należy wycenić lek podając ostatnią cenę.

DYREKTOR

Barbara Skibska