

CZ/DUM/³¹⁹/2021

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy postępowania w trybie przetargu nieograniczonego ZP/6/2021 na zadanie: **Dostawa leków**

Zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019r Prawo zamówień publicznych Zamawiający odpowiada na następujące pytania:

I

1. W nawiązaniu do ww. Postępowania prosimy o udzielenie jednoznacznych, precyzyjnych, rzetelnych, wyjaśnień i odpowiedzi na zadane pytania. Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 4 czerwca 2020 r. (sygn. akt KIO 505/20) Zamawiający nie może pozostawiać pytań Wykonawcy bez merytorycznej odpowiedzi, tj. udzielać odpowiedzi: „Zgodnie z SIWZ (SWZ)”, ponieważ SWZ nie rozwiewa wątpliwości Wykonawcy i może prowadzić do złożenia nieważnej oferty. Zamawiający w każdym przypadku oświadczając „Zgodnie z SWZ”, nie udzieli odpowiedzi na pytania, nie wyjaśni treści SWZ, a jedynie odsyła do niejednoznacznych zapisów SWZ.

Obowiązkiem wykonawcy jest współdziałanie z zamawiającym polegające na zadawaniu pytań wyjaśniających treść SIWZ (SWZ) (wyrok SN z 5 czerwca 2014 r. sygn. akt CSK 626/13), analogicznym obowiązkiem zamawiającego jest udzielanie rzetelnych i precyzyjnych wyjaśnień.”

2. 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:

Tak, należy podać ostatnią cenę i zamieścić stosowną informację pod pakietem

3. Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia - do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami w Rozdz. III pkt. 3 SWZ i w załączniku nr 2 do SWZ ilości należy przeliczyć do pełnych opakowań w górę.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, zgodnie z zapisami w załączniku nr 2 do SWZ

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, zgodnie z zapisami w załączniku nr 2 do SWZ

**Centrum Zdrowia
w Mikołowie Sp. z o.o.**

Prezes Zarządu
dr Cezary Tomiczek
ul. Waryńskiego 2, 43-190 Mikołów

Kancelaria Zarządu

tel. 32 32 57 635, fax 32 22 60 860
www.szpital-mikolow.com.pl

NIP 635-180-25-38
REGON 241294970
KRS 0000335411

kapitał zakładowy: 9 495 100, 00 zł

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami w Rozdz. III pkt. 3 SWZ i w załączniku nr 2 do SWZ ilości należy przeliczyć do pełnych opakowań w górę.

7. 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; 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:

Zgodnie z zapisami w Rozdz. III pkt. 3 SWZ i w załączniku nr 2 do SWZ ilości należy przeliczyć do pełnych opakowań w górę.

8. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź:

W przypadku braku danego produktu leczniczego określonego w SWZ należy podać ostatnią jego cenę i zamieścić stosowną informację pod pakietem

9. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych”.

Odpowiedź:

Zamawiający w niniejszym postępowaniu nie przewiduje składania przedmiotowych środków dowodowych

II

Zwracam się z zapytaniem do sprawy ZP/6/2021, pakiet nr 6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości:

Pozycja 1 - proponujemy opakowanie 108 tabl. zamiast 90 tabl.

Jak należałoby dokonać przeliczenia: pozostawiając 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/ dół do pełnego opakowania.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami w Rozdz. III pkt. 3 SWZ i w załączniku nr 2 do SWZ ilości należy przeliczyć do pełnych opakowań w górę.

III

1. Czy Zamawiający w pozycji 245 pakiet 1 produkt Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki) x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

2. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu leczniczego zgodnie z załącznikiem nr 2 do SWZ.

Mł

Z poważaniem

PREZES ZARZĄDU
Centrum Zdrowia w Miłkowie Sp. z o.o.

dr Cezary Tomiczek

Citra-Lock™

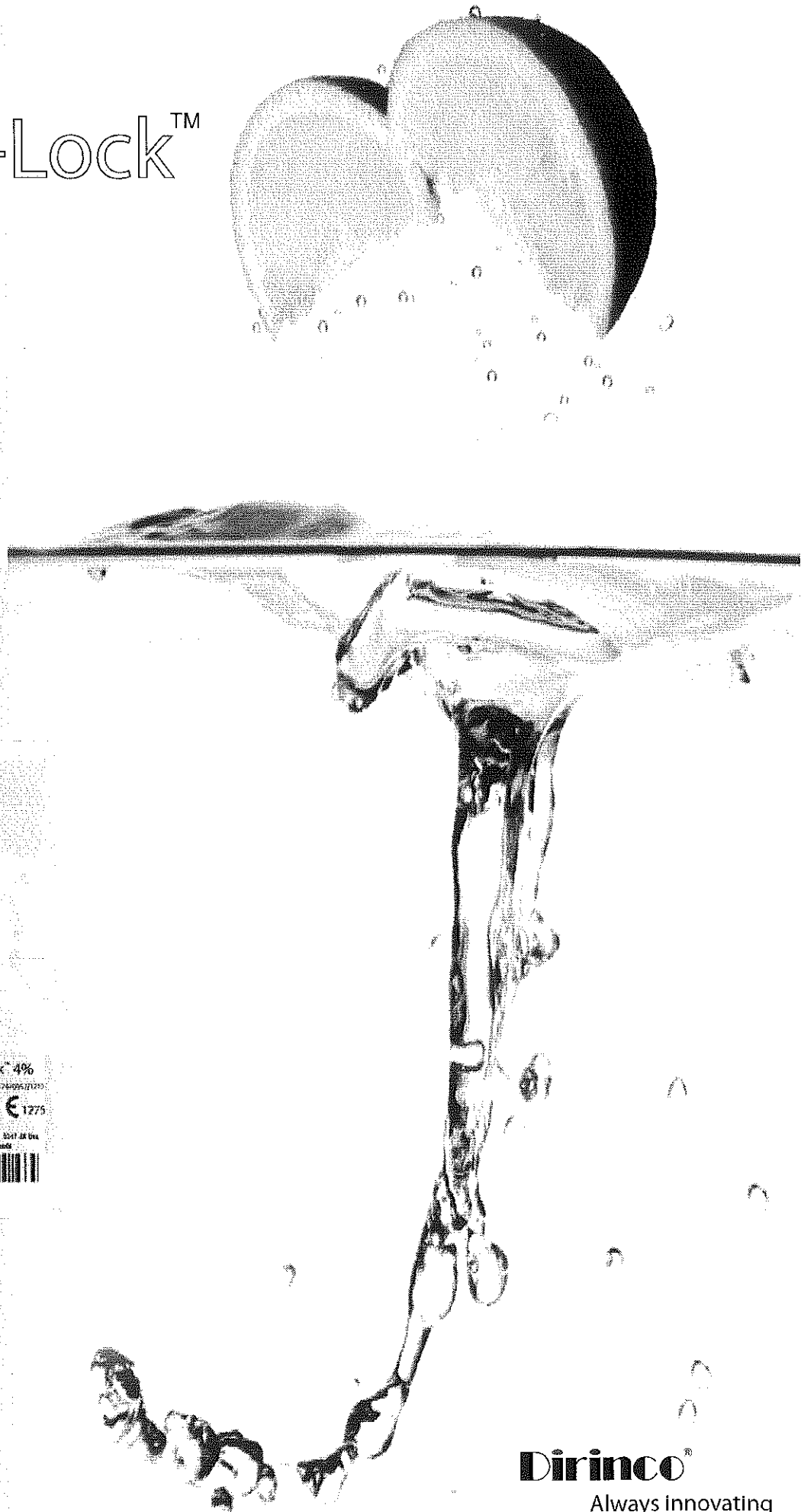
Bezpieczny i skuteczny

Rozwiązanie zabezpieczające cewnik i port



Działanie przeciwbakteryjne

4% TSC
(cytrynian sodu)



Dirinco®
Always innovating

Citra-Lock™

Skuteczny sposób na zabezpieczenie każdego cewnika i portu

**Citra-Lock™ 4% skutecznie utrzymuje
drożność cewnika.**

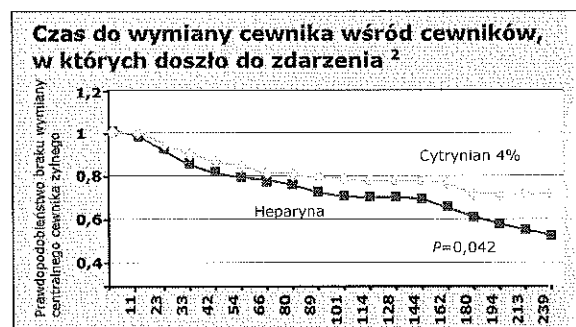
**Cytrynian trisodowy 4% (TSC) posiada działanie
przeciwwązkrowe, ogranicza
występowanie infekcji i tworzenie się biofilmu ⁷.**

Zalety kliniczne Citra-Lock™ 4% (w porównaniu do heparyny)

- redukcja krzepnięcia i zastosowania tPA ^{1,5}
- lepsze rezultaty w wymianie cewnika ²
- redukcja biofilmu ³
- zmniejszenie liczby przypadków hospitalizacji ²
- korzystny cenowo ^{1,2,4}



Wskaźniki wymiany cewników były wyższe dla cewników zabezpieczonych heparyną (2,98/1000 dni z centralnym cewnikiem żylnym) w porównaniu do cytrynianu sodu 4% (1,65/1000 dni z centralnym cewnikiem żylnym).



LITERATURA:

1. MacRae J. et al., Cytrynian 4% w porównaniu do heparyny oraz obniżenie zakrzepicy Clin J Am Soc Nephrol 3:369-374, 2008.
2. Lok CE et al., Cytrynian trisodowy 4% – alternatywa dla pokrywania cewników do hemodializy heparyną Nephrol Dial Transplant 22, 477-483, 2005.
3. Shanks R.M., Roztwory zabezpieczające cewnik wpływają na tworzenie biopowłoki z bakterii Staphylococcus na powierzchniach abiotycznych. Nephrol Dial Transplant 21, 2247-2255, 2006.
4. Grudzinski L. et al., Roztwór zabezpieczający cytrynian sodu 4% do centralnych cewników żylnych przeznaczonych do dializy – skuteczna, bardziej opłacalna alternatywa dla heparyny. Nephrol Dial Transplant 22: 471-476, 2007.
5. Meeus G. et al., Prospektywne, randomizowane badania krzyżowe, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z zastosowaniem roztworu cytrynianu zabezpieczającego cewnik o stężeniu 5% i 10%. Blood Purif 23, 101-105, 2005.
6. Vanholder et al., Diagnostyka, zapobieganie i leczenie infekcji krwiobiegu związanych z obecnością cewnika do hemodializy (CRBSI), oświadczenie o europejskiej najlepszej praktyce w leczeniu nerek (ERBP). NDTplus czerwiec 2010 r.
7. Moran J.E. and Ash S.E., Roztwory zabezpieczające dla cewników do hemodializ: heparyna i cytrynian. Prezentacja opinii ASDIN. Seminars in Dialysis 21,1-3, 2008.

**Działanie
przeciwbakteryjne**

**4% TSC
(cytrynian sodu)**

Bezpieczny

*sposób na zabezpieczenie
każdego cewnika i portu*

Citra-Lock™ 4% jest rekomendowany przez European Renal Best Practice Guidelines ⁶ (ERBP) oraz przez the American Society of Diagnostic and Interventional Nephrology ⁷ (ASDIN).

Produkt Citra-Lock™ został poddany wielu badaniom klinicznym. Cytrynian trisodowy 4% oferuje najlepszy stosunek korzyści do ryzyka ⁷.

Zalety kliniczne Citra-Lock™ 4% (w porównaniu do heparyny)

- bezpieczeństwo ^{1,2,6}
- unikanie krwawień związanych z heparyną ¹
- poprawa niezawodności testów INR¹ (czas protrombinowy – czas/międzynarodowy współczynnik znormalizowany)
- bezpieczeństwo w przypadku trombocytopenii wywołanej heparyną (pacjenci z HIT) ⁴
- brak działań niepożądanych ^{1,2,4}



Citra-Lock™

Citra-Lock™ w bezigłowej fiolce

Bezpieczny i skuteczny

Rozwiązanie zabezpieczające cewnik i port

Zwiększenie bezpieczeństwa i uproszczona obsługa



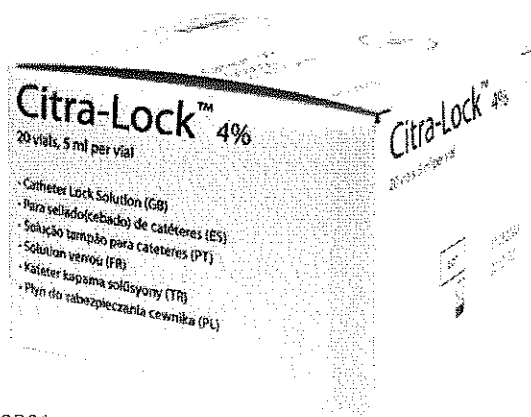
**Nowa fiolka Citra-Lock™ z łączeniem typu
Luer-Slip/Luer-Lock zapobiegającym przeciekaniu:**

- zapobieganie zakażeniu bakteryjnemu
- ochrona przed skaleczeniem igłą
- skrócony czas obsługi
- intuicyjna obsługa

**Film instruktażowy Citra-Lock™ znajduje się na stronie
www.citra-lock.com**



Citra-Lock™
Fiolka 5 ml



Pudełka zawierają
20 fiolek po 5 ml

Nr artykułu Citra-Lock™ 4%: 24060201

Dostępne także:

Nr artykułu Citra-Lock™ 46,7%: 24060202

Nr artykułu Citra-Lock™ 30% : 24060203

Citra-Lock™ to produkt firmy Dirinco, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIb

CE 1275

Działanie przeciwbakteryjne

4% TSC (cytrynian sodu)

Dystrybutor Citra-Lock™



LOCKPHARMA
way to health

Lock Pharma Sp. z o.o., Adamówek, ul. Prosta 33, 05-152 Czosnów
www.lockpharma.pl

Dirinco®

Always innovating