



Poznań, dnia 15 lipca 2024 roku

Oznaczenie sprawy: PN-50/24

**Uczestnicy postępowania
prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego
na dostawę produktów leczniczych, leków cytotoksycznych i leków z programów lekowych**

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA Nr 4

Na podstawie art. 135 ustawy z dnia 11 września 2019 roku - Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia:

Zestaw nr 1

1. W Część 1. Produkty lecznicze różne w pozycji 60 Solu Medrol 40 mg proszek i rozp. do sporz. roztw. do wstrzykiwań op.1 fiol. s.subst. +rozpuszczalnik 1 ml dopuści Metylprednisolonum - Meprelon 32mg 3amp+3rozp. i przeliczenie ilości zgodnie z SWZ?
2. W Część 1. Produkty lecznicze różne w pozycji 61 Solu Medrol 1000 mg proszek i rozp. do sporz. roztw. do wstrzykiwań op.1 fiol. s.subst. +rozpuszczalnik 16 ml dopuści Metylprednisolonum – Meprelon 1000mg fiol +rozp. ?
Produkt generyczny o nazwie **Meprelon** dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, **1000mg** (dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie) oraz w trzech formach tabletkowych: 4mg, 8mg i 16mg (wszystkie formy tabletkowe są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie). **Meprelon w swoim składzie nie zawiera alkoholu benzylowego.**
Odpowiedź: ad. 1) Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga metyloprednisolonu – Meprelon 32 mg, w ampułkach, w opakowaniach po 3 amp. + 3 rozp., pod warunkiem przeliczenia wymaganej w SWZ ilości miligramów i w przeliczeniu na wielkość opakowań, tj.: Zamawiający dopuszcza wycenę 58,33 opakowań Meprelon 32mg po 3 amp. + 3ml rozpuszczalnika.
ad. 2) Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Zestaw nr 2

1. Dotyczy pak. 1 poz. 1
Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Aciclovir Jelfa, 250 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 5 fiol ?
Zapis w CHPL: „Przygotowany roztwór można przechowywać 24 godziny w temperaturze poniżej 25°C. Stosowanie : Dzieci powyżej 6. miesiąca życia”. Preparat o wymaganiach wskazanych w formularzu ma obecnie status – zakończona produkcja.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
2. Dotyczy pak. 1 poz. 7
Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Medargin, prosz., 30 saszet. ? „, 1 saszetka zawiera: 2,416g chlorowodoru L-argininy co odpowiada 2,0g L-argininy.”
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
3. Dotyczy pak. 1 poz. 51
Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego (Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt) ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
4. Dotyczy pak. 1 poz. 15
Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Dekstran 40.000, 10%, roztw.do infuz., 500ml, **12 but.**, FrKP w ilości 10 op. ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
5. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym , a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć ?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Brak określenia numeru części zamówienia i pozycji, której dotyczy zapytanie.
6. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku zaoferowania opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek etc), niż umieszczone w SWZ:
 - podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę , czy też
 - ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku (zaokrąglenie zgodne z regułą matematyczną)?**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Brak określenia numeru części zamówienia i pozycji, której dotyczy zapytanie.
7. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia. W sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku farmaceutycznym.





Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ w sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań specyfikacji

8. Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki, lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletki a równoważnik ma postać tabletki powlekanej, kapsułki (twarde, miękkie), drażetki, tabletki dojelitowe i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Brak określenia numeru części zamówienia i pozycji, której dotyczy zapytanie.

9. Czy Zamawiający dopuści zmianę: tabletek/kapsułek/tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Brak określenia numeru części zamówienia i pozycji, której dotyczy zapytanie.

10. Czy Zamawiający dopuści zmianę syropu na zawiesinę doustną, roztwór doustny i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Brak określenia numeru części zamówienia i pozycji, której dotyczy zapytanie.

11. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.:

- ampułki na fiolki;
- fiolki na ampułki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Brak określenia numeru części zamówienia i pozycji, której dotyczy zapytanie.

12. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: fiolki lub ampułki na ampułkostrzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Brak określenia numeru części zamówienia i pozycji, której dotyczy zapytanie.

13. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: flakony na butelki, pojemniki-KabiPack (KabiClear) i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Brak określenia numeru części zamówienia i pozycji, której dotyczy zapytanie.

14. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: ampułki na pojemniki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Brak określenia numeru części zamówienia i pozycji, której dotyczy zapytanie.

15. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę w przypadku, gdy lek nie jest produkowany lub jest tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić. Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

16. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu x 6 amp po odpowiednim przeliczeniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przeliczenie i wycenę opakowania *6 sztuk w opakowaniu, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

17. Czy zamawiający dopuści tabl zwykłą w pakiet 1 poz 16.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

18. Czy zamawiający dopuści tabletkę powlekaną w: -pakiet 1 poz 12

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

.....
(podpis kierownika Zamawiającego)

