



**Ortopedyczno - Rehabilitacyjny Szpital Kliniczny  
im. Wiktora Degi Uniwersytetu Medycznego  
im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu**



ul. 28 Czerwca 1956r. 135/147  
61-545 Poznań  
tel. 61 83 10 331/132  
fax 61 83 34 421  
orsk@orsk.pl  
<https://orsk.pl>



znak sprawy: O-RSK.SZP.13.7.(APT/11).2023.K.K.

Poznań, dnia 30 marca 2023 r.

**Strona internetowa prowadzonego postępowania**

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, na zadanie pod nazwą: **„DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH - LEKI”** nr rejestru: **SZP/APT/11/2023.**

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ NR 1**

W związku z zapytaniem dotyczącym treści Specyfikacji Warunków Zamówienia złożonym przez Wykonawcę, Zamawiający tj.: Ortopedyczno-Rehabilitacyjny Szpital Kliniczny im. Wiktora Degi Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu, na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. 2022. poz. 1710 ze zm.) udziela wyjaśnień na zadane pytania.

**Pytanie nr 1**

**Zapytanie do części I poz. 28,29**

1.,,Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

„Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był lekiem i był zarejestrowany jako produkt leczniczy ze wskazaniem do leczenia zakażeń kości i tkanek miękkich.

**Pytanie nr 2**

**dotyczy pakiet nr 19 poz. 13**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobu medycznego w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), 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. 100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowoderek lidokainy

- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- hydroksybenzoat metylu
- hydroksybenzoat propylu

Produkt w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności: 11ml (11g) opakowanie zawiera 25szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, podtrzymuje zapisy SWZ. Jednocześnie informuje, że zmianie ulga w zakresie części 19 Formularz asortymentowo cenowy (zła numeracja Lp.). Poprawiony formularz asortymentowo cenowy w załączeniu do pisma.

### Pytanie nr 3

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, Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny.

### Pytanie nr 4

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

**Odpowiedź:** Wszystkie informacje na powyższy temat zostały określone w załączniku do SWZ – Opis przedmiotu zamówienia.

### Pytanie nr 5

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

**Odpowiedź:** Wszystkie informacje na powyższy temat zostały określone w załączniku do SWZ – Opis przedmiotu zamówienia.

### Pytanie nr 6

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

### Pytanie nr 7

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:** Wszystkie informacje na powyższy temat zostały określone w załączniku do SWZ – Opis przedmiotu zamówienia.

### Pytanie nr 8

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:** Wszystkie informacje na powyższy temat zostały określone w załączniku do SWZ – Opis przedmiotu zamówienia.

#### Pytanie nr 9

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści, jeśli spełniają nasze wymagania.

#### Pytanie nr 10

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 rozdziale XI SWZ wskazał, że nie żąda przedmiotowych środków dowodowych – pytanie bezpodstawne.

#### Pytanie nr 11

Pytanie do umowy § 1 pkt. 5

Bardzo proszę o doprecyzowanie procentowości realizacji umowy (uzupełnienie pola zaznaczonego na czerwono).

Zamawiający zastrzega sobie prawo skorzystania z Przedmiotu Umowy, w okresie obowiązywania Umowy, na kwotę niższą niż wysokość zobowiązania, o której mowa w § 5 ust. 1 lit. a) Umowy. Wykonawca oświadcza, że nie będzie zgłaszał żadnych roszczeń w razie zmniejszenia ilości dostarczonego przedmiotu Umowy poniżej określonej wyżej wysokości zobowiązania z tym zastrzeżeniem, iż Zamawiający gwarantuje wykorzystanie Umowy na poziomie [ ] % wartości Umowy, o której mowa w § 5 ust. 1 lit. a) Umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że ze względu na różny poziom wykorzystania przedmiotu umowy dla poszczególnych części, został on określony w Rozdziale IV SWZ (Opis przedmiotu zamówienia). Puste pola w Projektowanych postanowieniach umowy zostaną uzupełniane na etapie zawierania umów.

#### Pytanie nr 12

Dotyczy części nr 9, poz. 237 Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek? Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułek można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w polykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułek można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, podtrzymuje zapisy SWZ.

#### Pytanie nr 13

Na rynku polskim dostępne są dwa produkty o nazwie międzynarodowej *methyloprednisolon* podawane dożylnie lub domięśniowo.

**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 tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie**).

Czy Zamawiający, zgodnie z obowiązkiem wynikającym z Ustawy PZP odnoszącym się do przygotowania i przeprowadzenia postępowania na zasadzie uczciwej konkurencji, obiektywizmu i bezstronności osób tworzących opis przedmiotu zamówienia i jego podział na pakiety, a nade wszystko zasady efektywności

(przystąpienie do postępowania większej liczby Oferentów i zwiększenie konkurencyjności, nie naruszając dyscypliny finansów publicznych) i w zgodzie do orzecznictwa:

**W części 9 Leki Różne poz 297, dopuści methyloprednisolon Meprelon 250mg i wyrazi zgodę na przeliczenie ilości zgodnie z SWZ?**

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, podtrzymuje zapisy SWZ

**Niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego**

*Dokument podpisany elektronicznie*

Załącznik:

Załącznik nr 1 – Formularz asortymentowo-cenowy część nr 19 ZMIANA

Opracowała: K. Kubiak  
Sporządzono w 1 egzemplarzu  
1 egz. strona internetowa prowadzonego postępowania /aa