



DO WSZYSTKICH OFERENTÓW

WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: w postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym pn. „Dostawa produktów leczniczych do Apteki Szpitalnej”

Zamawiający przekazuje poniżej zapytania do treści Zaprośzenia do składania ofert wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1

PAKIET 10 poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie gąbki typu special w rozmiarze 7 x 5 x 1 cm konfekcyjowaną a'20 z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych opakowań?

Odpowiedź:

Tak Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź:

Tak Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź:

Tak. Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 4

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:

Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 5

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:

Zgodnie z SWZ (wzór umowy § 9 ust.. 1 pkt. 8).

Pytanie 6



Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający doprecyzował w Zadaniach nr: 6, 31, 35 w wierszu nr 4 słowo „Ilość” na „Ilość opak.”

Pytanie 7

Czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Ceny mają być podane z dokładnością do 2 miejsc po przecinku.

Pytanie 8

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

Czy Zamawiający w zadaniu 9 poz. 5 dopuści produkt równoważny o składzie: 100 gram żelu zawiera;

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę (lubrykant)
- 2g chlorowoderek lidokainy (środek znieczulający miejscowo)
- 0.250g glukonian chloroheksydyny –stężenie 20% (środek antyseptyczny)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu (środek antyseptyczny)
- 0.025g hydroksybenzoat propylu (środek antyseptyczny) pojemność 11ml – ampułkostrzykawka z podziałką

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10

Dotyczy zadania nr 13, pozycja nr 3

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 16 tabletek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 13 opakowań?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 11

Dotyczy zadania nr 13, pozycja nr 5

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 5 fiolek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 80 opakowań?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 12

Dotyczy zadania nr 13, pozycja nr 6

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 5 fiolek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 5000 opakowań?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.



Pytanie 13

Dotyczy zadania nr 13, pozycja nr 13

Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 5 ampułkostrzykawkę z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 30 opakowań?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 14

Dotyczy zadania nr 13, pozycja nr 14

Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 30 tabletek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 94 opakowań?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 15

Dotyczy zadania nr 13, pozycja nr 16

Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 30 tabletek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 94 opakowań?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 16

Dotyczy zadania nr 13, pozycja nr 17

Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 30 tabletek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 47 opakowań?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 17

Z uwagi na fakt, iż Wykonawca może złożyć ofertę w zakresie zadania nr 34 (Risperidone i Paliperidonum) jedynie w przypadku, gdy termin obowiązywania przyszłej umowy będzie wynosił do 31/12/2022 r., uprzejmie proszę o zmianę dla zadania nr 34 terminu wykonania zamówienia z 12 miesięcy na termin do dnia 31/12/2022 r.

Pozwoli to wykonawcy będącym przedstawicielem podmiotu odpowiedzialnego w Polsce i zarazem dystrybutorem przedmiotu zamówienia, złożyć ofertę w przedmiotowym postępowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę terminu wykonania zamówienia do dnia 31.12.2022 r. Uwzględniając argumentację zawartą w zadanym pytaniu Zamawiający decyduje się na zmianę terminu obowiązywania umowy – 12 miesięcy.

Pytanie 18

Czy Zamawiający w pozycji 27 zadanie 1 dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi 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?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 19



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

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 20

Pytanie do Pakietu nr 15

Prosimy o podanie nazw wszystkich aparatów do znieczulenia, na których mają pracować 4 użyczone parowniki.

Odpowiedź:

Aparaty do znieczulenia:

- 1) DatexOhmeda Aespire – 3 szt.
- 2) Drager Fabins – 1 szt.

Pytanie 21

Czy Zamawiający w pakiecie 9 poz 224 wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 60 tabl celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 22

Wnioskujemy o dopuszczenie do postępowania oferty na niskoosmolany, niejonowy, monomeryczny, jodowy środek kontrastowy Iomeprolum, roztwór do wstrzykiwań 714,4 mg/ml, 350 mg jodu/ml nazwa międzynarodowa Jomeprolum w pozycji 1 i 2 oraz na niejonowy, monomeryczny, jodowy środek kontrastowy Iomeprolum, roztwór do wstrzykiwań 612,4 mg/ml, 300 mg jodu/ml w pozycji 3 Zamawiający wskazał w pakiecie nr 35, poz. 1 do 3 środek kontrastowy Iopromid. Chcemy zwrócić uwagę, że taki zapis, wskazujący na konkretny środek jednego producenta, uniemożliwia wykonawcom dysponującym innymi środkami kontrastowymi złożenie oferty, ograniczając tym samym konkurencję, co jest sprzeczne z zasadami postępowania przetargowego, a równocześnie ogranicza Zamawiającemu możliwość uzyskania najniższej ceny, której wagę w rozdziale 15 SIWZ określił na 60% kryterium oceny ofert. Oferowany przez nas produkt jest uznanym i szeroko stosowanym zarówno w Polsce, jak i na świecie jodowym środkiem kontrastowym, który umożliwi personelowi Zakładu Diagnostyki Obrazowej wykonywanie wszystkich rodzajów badań.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 23

Zamawiający biorąc pod uwagę powyższe, w pakiecie lekowym nr 17 poz. 11 dopuści złożenie oferty na metyloprednisolon - Meprelon 1000mg/10ml i?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 24

Zamawiający w pakiecie lekowym nr 17 poz. 10 dopuści złożenie oferty na metyloprednisolon Meprelon 250mg/5ml (w przeliczeniu na proporcjonalną ilość opakowań w pozycji) ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 25

Czy zamawiający dopuszcza w Pakiecie 09 pozycja 20 leku NYSTATIN TZF ?



Zaproponowany produkt nystatyny nie posiada w składzie konserwantów, dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta, by uniknąć wystąpienia alergii lub podrażnień, a w przypadku stosowania u noworodków – zwiększonego ryzyka wystąpienia żółtaczki.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 26

Do §1 ust. 8 wzoru umowy

Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że dostarczony przedmiot umowy do ostatniego dnia terminu ważności jest pełnowartościowy i dopuszczony do obrotu. W związku z tym, prosimy o dopisanie do §1 ust. 8 wzoru umowy treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 27

Do §1 ust. 9 wzoru umowy

Prosimy o modyfikację treści §1 ust. 9, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo – cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §1 ust. 9 jest na tyle ogólna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych, a tym samym dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Zamawiający dopuścił ograniczenie wartości przedmiotu zamówienia (w § 1 ust. 6 umowy) nie bardziej niż o 20 %. Zamawiający nie przewiduje ograniczeń w przesunięciach pomiędzy poszczególnymi pozycjami asortymentu, o ile nie powodują one zwiększenia maksymalnego wynagrodzenia Wykonawcy.

Pytanie 28

Do §2 ust. 11 oraz §8 ust. 2 pkt 2 wzoru umowy

Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 29

Do §7 ust. 1 pkt 1) oraz pkt 2) wzoru umowy

Prosimy o zmianę sposobu naliczania kar umownych zastrzeżonych w §7 ust. 1 pkt 1) oraz pkt 2) wzoru umowy w taki sposób, aby wynosiła ona 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 30

Do §7 ust. 1 pkt 3) oraz pkt 4) wzoru umowy



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej od wartości niedostarczonego w terminie lub reklamowanego asortymentu a nie od maksymalnej wartości całej umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 31

Do §7 ust. 2 wzoru umowy

Prosimy o dodanie słów: „z zastrzeżeniem art. 15 r¹ ustawy z dnia 8 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz. U. z 2021 r. poz. 180).”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 32

Do §9 ust. 1 pkt 6, 8 wzoru umowy

Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika preparatu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę dostarczanego asortymentu w przypadkach określonych w § 9 ust. 1 pkt. 6 i 8 pod warunkiem niezmienności ceny. Zamawiający nie przewiduje kar za zmianę asortymentu.

Pytanie 33

Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe zaofierowane w Zadaniu 9 poz. 242 były kompatybilne z posiadanymi przez Zamawiającego glukometrami GlucoDr.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga pod warunkiem, że Dostawca pasków zaopatrzy Szpital bezpłatnie w kompatybilne glukometry.

Pytanie 34

Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe Zaofierowane w Zadaniu 9 poz. 242 zawierały enzym dehydrogenaza glukozy (GDH-FAD), umożliwiającą wykonywanie wiarygodnych pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 35

Czy Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą na Zadanie 9 poz. 242 certyfikatu zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE), potwierdzającego spełnianie przez paski wszystkich norm wymaganych prawem? Certyfikat żadnej pojedynczej normy nie gwarantuje spełnienia wymogów prawnych; gwarantuje to dopiero Certyfikat CE.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 36

Czy w Zadaniu 1 poz. 130 i w Zadaniu 28 Zamawiający dopuści zaofierowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus w identycznym stosunku ilościowym jak w przypadku produktu opisanego w SIWZ w Zadaniu 128? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym



w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza o ile ww. produkt posiada status leku.

Pytanie 37

Czy w Zadaniu 1 poz. 130 i w Zadaniu 28 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza o ile ww. produkt posiada status leku.

Pytanie 38

Pakiet 1, Pozycja 1, 2, 4, 5

Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 39

Pakiet 1, Pozycja 1, 2, 4, 5

Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 40

Pakiet 1, Pozycja 7

Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 41

Pakiet 1, Pozycja 13

Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 42

Pakiet 1, Pozycja 35, 36

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.



Pytanie 43

Pakiet 1, Pozycja 96

Magnesium sulfuricum, op = 10 amp Amp 20% / 10 ml: Pakiet 278, sulfate 20% 0,2 g/1ml, inj.doż., 10 amp.a 10ml: Czy zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat posiadał wskazanie w ciąży powikłanej nadciśnieniem (gestoza EPH), począwszy od gestozy EPH jednoobjawowej, przez wielobjawową, zagrożenie rzucawką, aż do rzucawki?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 44

Pakiet 1, Pozycja 154, 155

Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 45

Pakiet 1, Pozycja 156

Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 46

Pakiet 1, Pozycja 130, Czy Zamawiający dopuści preparat, który zawiera 2 mld bakterii w jednej fiolece ze szczepami bakterii Lactobacillus rhamnosus?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza o ile ww. produkt posiada status leku.

Pytanie 47

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Zadaniu 9 poz. 185 na zaproponowanie preparatu Pangrol 25000. Pozwoli to na uzyskanie niższej ceny na ten preparat.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 48

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Zadaniu 9 poz. 184 na zaproponowanie preparatu Pangrol 25000. Pozwoli to na uzyskanie niższej ceny na ten preparat.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

W związku z wpływem do Zamawiającego pytań Wykonawców dotyczących zapisów wyjaśnień SWZ, Zamawiający zgodnie z art. 284 ust.3 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych przedłuża termin składania ofert do: 21.10.2022 r. do godz. 09:00.

**Dyrektor
Szpitala Ogólnego
im. dr Witolda Gineła w Grajewie**

mgr Marta Romanowska