



Kup, dn. 9 maja 2024 r.

Nr sprawy ZP/5/2024

Do wiadomości

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji, którego przedmiotem jest: **Dostawa leków i produktów farmaceutycznych.**

W odpowiedzi na pytania Wykonawców, działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy PZP, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

1. Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 1 - Prosimy o wyjaśnienie opisu przedmiotu zamówienia biorąc pod uwagę zapis art. 29 ust. 2 ustawy Pzp, zgodnie z którym przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. Zważywszy na powyższe czy zamawiający dopuści postać adalimumabu w formie roztworu do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu 40 mg/0.4 ml, produktu znajdującego się w aktualnym obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dnia 20 października 2023 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na 1 listopada 2023?

Odp.: Zamawiający dopuszcza zmianę postaci leku. Kod EAN musi być wymieniony w aktualnie obowiązującym wykazie refundowanych leków na dzień 1 kwietnia 2024 r.

2. Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 1 - Czy Zamawiający wymaga Adalimumab w dawce 40mg w pakiecie nr 7 poz. 1 aby produkt był wolny od cytrynianu sodu i tym samym nie powodował bolesności przy podaniu leku?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

3. Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 1 - Czy Zamawiający wymaga, aby Adalimumab w pakiecie nr 7 poz.1 posiadał refundację we wszystkich programach lekowych dostępnych dla Adalimumabu zgodnie z aktualnym obwieszczeniem Ministra Zdrowia z dnia 20 października 2023 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na 1 listopada 2023?

Odp.: Zamawiający wymaga aby produkt leczniczy posiadał kod EAN wymieniony w aktualnie obowiązującym wykazie refundowanych leków na dzień 1 kwietnia 2024 r.

4. Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 7 - Czy Zamawiający wymaga Infliximab w dawce 100mg w pakiecie nr 7, poz. 7 z okresem ważności leku nie mniejszym niż 49 miesiące przed rekonstytucją co umożliwi Zamawiającemu na dłuższe stosowanie produktu i ograniczenie strat związanych z ewentualną utylizacją leku biologicznego?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

5. Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 7 - Czy Zamawiający wymaga Infliximab w dawce 100mg w pakiecie nr 7, poz. 7 z okresem ważności nie mniejszym niż 35 dni po rekonstytucji i rozcieńczeniu z zachowaniem stabilności chemicznej i fizycznej roztworu ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.



6. Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 56 - Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 w poz. 56 wymaga, by Meropenem posiadał stabilność fizykochemiczną r-u do infuzji rozpuszczonego w 0,9% chlorku sodu przez minimum 3 godz. w temperaturze 25°C oraz przez 24 godziny w temperaturze 2°C - 8°C (zapis potwierdzony w CHPL).

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

7. Czy Zamawiający w zestawie 2 pozycji 45, dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiołki 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?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

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

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

9. Czy Zamawiający wydzieli z zestawu 2 pozycję 45 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

10. Pytanie dotyczy **ETANERCEPTUM 50 MG/ ML WSTRZYKIWACZ x 4 SZT.** – wg Formularza Cenowego **Zestaw nr 7 – leki biologiczne 1, L.p. 5** - Czy zamawiający wyraża zgodę na dostarczanie zamiennie Etanerceptu w ampułko-strzykawkach, który jest równoważny z Etanerceptem we wstrzykiwaczach – lek ma tę samą ilość substancji czynnej?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

11. Czy w Zestaw 1 poz. 98 i 99 Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

Odp.: Zamawiający wymaga.