



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31
NIP: 9532582266 REGON: 340517145

NZZ/63/P/23

Bydgoszcz, dnia 02.11.2023 r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na *dostawę produktów leczniczych w zakresie programów lekowych*, nr sprawy NZZ/63/P/23.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Działając na podstawie art. 135 ustawy ust. 1, 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (PZP) z dnia 11 września 2019 r. – w związku z pytaniami zadanymi przez wykonawców w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający udziela wyjaśnień.

Pytanie 1

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

Zamawiający informuje, że w zakresie programów lekowe dopuszczamy tylko te produkty lecznicze, które objęte są refundacją i zamieszczone w Obwieszczeniu Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych – aktualnym na dzień przekazania do publikacji ogłoszenia o zamówieniu. Obwieszczenie określa: skład leku, dawkę, postać oraz ilość sztuk w opakowaniu – produktów leczniczych objętych refundacją. Postępowanie w sytuacjach trudnych do przewidzenia (brak leku na rynku, zaprzestanie produkcji) zawarte jest w umowie (§7 pkt.1, projekt umowy wraz ze specyfikacją warunków zamówienia dostępny na stronie internetowej prowadzonego postępowania).

W związku z powyższym Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 2

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

Zamawiający informuje, że udzielił wyczerpującego i jednoznacznego wyjaśnienia w tożsamym zakresie w treści odpowiedzi na pytanie nr 1. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 3

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

Zamawiający informuje, że udzielił wyczerpującego i jednoznacznego wyjaśnienia w tożsamym zakresie w treści odpowiedzi na pytanie nr 1. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 4

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

Zamawiający wymaga złożenia ważnej oferty. Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję przedstawioną w pytaniu nr 4.

Pytanie 5

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

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że udzielił wyczerpującego i jednoznacznego wyjaśnienia w tożsamym zakresie w treści odpowiedzi na pytanie nr 1. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 6

Czy Zamawiający w Grupie 8 i 22 dopuści 20% immunoglobulinę ludzką normalną do podawania podskórnego stabilizowaną glicyną 2g/10ml, zawartość IgG co najmniej 98%, , maksymalna zawartość IgA 280 mikrogramów/ml, przybliżony rozkład podklas IgG: IgG1 ≥56,9%, IgG2≥26,6%, IgG3≥3,4%, IgG4≥1,7% [op. 1 fioł.] znajdujące się w aktualnej liście leków refundowanych stanowiącej załącznik do Obwieszczenia Ministra Zdrowia w sprawie wykazu leków, środków spożywczych



SZPITAL
AKREDYTOWANY



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31
NIP: 9532582266 REGON: 340517145

specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, refundowanego w ramach programu lekowego oznaczonego załącznikiem: B.17, B.62.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 7

Czy aby zapewnić leczonym pacjentom właściwą ilość niezbędnych akcesoriów, wystarczającą na pełną miesięczną terapię Zamawiający w Grupie nr 8 i 22 dopuści nieodpłatne zaoferowanie gotowych zestawów do infuzji, których skład jest następujący:

• Igła do podania Ig - HIGH FLOW 1 NEEDLE SET 24G 6mm, 9mm, 12mm lub 14mm w zależności od potrzeb zamawiającego – 5szt • Strzykawka CANE 50 ml - CRN/50 ml syringe reservoir - 5szt • MINI SPIKE 2 (GREEN) – 8szt • SOFTA SWAB - gaziki do dezynfekcji – 10szt? Zgodnie z wymogiem oddamy do użytkowania 10 szt. pomp do przetoczeń.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 8

Zwracam się z prośbą o wyjaśnienie/wskazanie, która załączka z przedmiotem zamówienia z załącznika nr 1 jest prawidłowa. Obecnie widnieją dwie PL (07.2023) oraz PL (06.2023).

Odpowiedź

Zamawiający dokonał zmiany SWZ w zakresie przedmiotu zamówienia – załącznik nr 1 do SWZ. Obowiązujący opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik do zmiany treści SWZ, który został zamieszczony na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

Pytanie 9

Czy Zamawiający w przypadku grupy nr 19 (Preparat złożony Carbidopum 5 mg+ Levodopum 20 mg żel /100ml x 7.00 kasetek [op: 7.00]) wyrazi zgodę na zaoferowanie leku z terminem ważności 10 tygodni od daty dostawy? Biorąc pod uwagę, że Wymagany przez Zamawiającego przedmiot dostawy stosowany jest wyłącznie w programie lekowym schemat leczenia, w tym termin podania leku, jest wcześniej znany.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie ww. produktu leczniczego z terminem ważności nie krótszym niż 10 tygodni liczony od dnia dostawy. Zamawiający dokonał zmiany treści SWZ w zakresie terminu ważności produktu leczniczego w grupie 19.

Pytanie 10 – dotyczy grupy nr 8

Czy zamawiający dopuści: Immunoglobulina ludzka normalna 50 mg (w tym co najmniej 95% immunoglobuliny G, Dostępne dawki do wyboru przez Zamawiającego: 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200 ml, Rozkład poszczególnych podklas IgG (wartości przybliżone): IgG1 ≥ 62,1% IgG2 ≥ 34,8% IgG3 ≥ 2,5% IgG4 ≥ 0,6% Maksymalna zawartość IgA wynosi 50 mikrogramów.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 11 – dotyczy grupy nr 17

Czy zamawiający dopuści: Immunoglobulina ludzka normalna 50 mg (w tym co najmniej 95% immunoglobuliny G, Dostępne dawki do wyboru przez Zamawiającego: 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200 ml, Rozkład poszczególnych podklas IgG (wartości przybliżone): IgG1 ≥ 62,1% IgG2 ≥ 34,8% IgG3 ≥ 2,5% IgG4 ≥ 0,6% Maksymalna zawartość IgA wynosi 50 mikrogramów.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 12 – dotyczy grupy nr 22

Czy zamawiający dopuści: Immunoglobulina ludzka normalna 50 mg (w tym co najmniej 95% immunoglobuliny G, Dostępne dawki do wyboru przez Zamawiającego: 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200 ml, Rozkład poszczególnych podklas IgG (wartości przybliżone): IgG1 ≥ 62,1% IgG2 ≥ 34,8% IgG3 ≥ 2,5% IgG4 ≥ 0,6% Maksymalna zawartość IgA wynosi 50 mikrogramów.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 13

Czy Zamawiający w ramach grupy 18 dopuści zaoferowanie leku Adalimumab 40 mg roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu ? W opakowaniu 2 wstrzykiwacze 0,8 ml +2 gaziki? Objętego programem lekowym B 105.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Zamawiający



SZPITAL
AKREDYTOWANY