

wielkopolskie centrum onkologii

ul. Garbary 15, 61-866 Poznań
tel. (+48-61) 885 05 00, fax 61 852 19 48
dyrektor 61 885 07 00

Poznań, dnia 16.02.2024
EZ/350/32/2024/...256.....

Wg rozdzielnika

Do wszystkich uczestników i zainteresowanych postępowaniem o zamówienie publiczne
Dotyczy: 32/2024 Zakup i dostawa leków i wyrobów medycznych

Wielkopolskie Centrum Onkologii uprzejmie informuje, iż wpłynęły pytania do Specyfikacji Warunków Zamówienia. Zamawiający, na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 1605.), udziela odpowiedzi na pytania:

PYTANIE

Czy Zamawiający w pakiecie 18 pozycja 7 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?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe parametry SWZ bez zmian.

PYTANIE

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 18 pozycję 7 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu.

PYTANIE

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

ODPOWIEDŹ

Wykonawca musi każdorazowo zadać pytanie o zmianę postaci preparatu w konkretnym pakiecie i pozycji.

PYTANIE

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie

ODPOWIEDŹ

Wykonawca musi każdorazowo zadać pytanie o zmianę postaci preparatu w konkretnym pakiecie i pozycji.

PYTANIE

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 38 poz 20 produkt espuminsan 40 mg kaps* 100szt?

ODPOWIEDŹ

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE

Czy brak/ zakończone produkcje należy wycenić po ostatniej cenie sprzedaży i dodać uwagę pod pakietem?

ODPOWIEDŹ

W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy go nie wyceniać i podać informację pod pakietem.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga w pakiecie 32, poz.1 Metronidazol 0,5%, roztwór do infuzji, 100ml, opakowanie typu butelka z dwoma niezależnymi portami i zawieszka lub koszyczkiem

PYTANIE

Czy zamawiający dopuszcza wycenę w innej wielkości opakowań? W jaki sposób przeliczyć?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga aby każdorazowo zadać pytanie o konkretny preparat, ponieważ nie wszystkie wielkości opakowań są zużywalne na oddziałach i w poradniach. Jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowaną wielkość opakowania to należy zaokrąglić ją do pełnych opakowań zgodnie z zasadami matematyki.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 37 poz. 18. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do infuzji?Dotyczy pakietu nr 37 poz. 20. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 2%,20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza Lidocaine 2%, 20mg/ml, 20ml, 5 amp.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 38 poz. 38. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający w pakiecie 38, poz. 38 miał na myśli preparat Fortrans 74g x 48 saszetek.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 38 poz. 18. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Normalac, 667 mg/ml, syrop, 200 ml po przeliczeniu ilości?

ODPOWIEDŹ

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 19 poz. 14 do wyceny lek pakowany po 20 kapsułek twardych z odpowiednim przeliczeniem tj. 23 opakowania.

ODPOWIEDŹ

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 19 poz. 24 do wyceny lek pakowany po 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem tj. 4600 opakowań.

ODPOWIEDŹ

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 19 poz. 25 do wyceny lek pakowany po 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem tj. 1400 opakowań.

ODPOWIEDŹ

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 21 poz. 1 do wyceny lek pakowany po 1 fiolece z odpowiednim przeliczeniem tj. 500 opakowań.

ODPOWIEDŹ

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 23 poz. 1 do wyceny lek pakowany po 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem tj. 1500 opakowań.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga systemu bezigłowego, który jest szybszy i bezpieczniejszy w użyciu dla personelu.

PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 33 poz. 2 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek z odpowiednim przeliczeniem tj. 14 opakowań.

ODPOWIEDŹ

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 33 poz. 3 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek z odpowiednim przeliczeniem tj. 10 opakowań.

ODPOWIEDŹ

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE

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

W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy go nie wyceniać i podać informację pod pakietem.

PYTANIE

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga aby każdorazowo zadać pytanie o konkretny preparat, ponieważ nie wszystkie wielkości opakowań są zużywalne na oddziałach i w poradniach. Jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowaną wielkość opakowania to należy zaokrąglić ją do pełnych opakowań zgodnie z zasadami matematyki.

PYTANIE

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

ODPOWIEDŹ

Wykonawca musi każdorazowo zadać pytanie o zmianę postaci preparatu w konkretnym pakiecie i pozycji.

PYTANIE

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

ODPOWIEDŹ

Wykonawca musi każdorazowo zadać pytanie o zmianę postaci preparatu w konkretnym pakiecie i pozycji.

PYTANIE

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

Wykonawca musi każdorazowo zadać pytanie o zmianę wielkości opakowania.

PYTANIE

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

Wykonawca musi każdorazowo zadać pytanie o zmianę wielkości opakowania.

PYTANIE

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

ODPOWIEDŹ

Wykonawca musi zadać pytanie o konkretny produkt.

PYTANIE

Dotyczy informacji o przedmiotowych środkach dowodowych:

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

Zasada uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych określona jest w części V SWZ. Zamawiający przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych.

PYTANIE

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 35 Acidum tranexamicum, roztwór do wstrzykiwań, 100 mg/ml 5 ml w opakowaniu po 10 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

ODPOWIEDŹ

Pakiet 35, poz. 1

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 22 Rocuronium bromide 5ml w szklanych ampułkach, co pozwoli Wykonawcy złożyć konkurencyjną ofertę dla Zamawiającego?

ODPOWIEDŹ

Pakiet 22, poz.1

Zamawiający podtrzymuje wymóg zaoferowania fiolek pakiecie 22 i nie dopuszcza ampułek.

PYTANIE

pytanie do przetargu pakiet 33 pozycja 16: 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 kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połknięciu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę 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 oferowany preparat i wymaga tabletek o przedłużonym uwalnianiu zawierających 391 mg jonów potasu.

PYTANIE

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie 32 poz. 6 Nystatyna TZF 24 ml . Produkt bez konieczności przechowywania w specjalnych warunkach?

ODPOWIEDŹ

Pakiet 32, poz. 6

Zamawiający dopuszcza zaofertowaną Nystatynę TZF 24 ml, jednakże w ofercie należy podać przeliczoną ilość opakowań.

PYTANIE

dotyczy pakiet 22(Rocuronii) Uprzejmie proszę o możliwość zaofertowania produktu pakowanego w opakowaniu x 10 ampulek. Zgoda pozwoli na przedstawienie Państwu atrakcyjnej oferty w ramach przyjętego kryterium oceny.

ODPOWIEDŹ

Pakiet 22, poz.1

Zamawiający podtrzymuje wymóg zaofertowania fiolek pakiecie 22 i nie dopuszcza ampulek.

PYTANIE

dotyczy pakiet 43 pozycja 1(Propofolum) Uprzejmie proszę o możliwość zaofertowania produktu pakowanego w opakowaniu x 5 fiolek. Zgoda pozwoli na przedstawienie Państwu atrakcyjnej oferty w ramach przyjętego kryterium oceny.

ODPOWIEDŹ

Pakiet 43, poz.1

Zamawiający dopuszcza w poz. 1 opakowań pakowanych po 5 fiolek, przy zachowaniu pozostałych wymogów SIWZ.

PYTANIE

Pakiet 36

Czy Zamawiający dopuści zaofertowanie w pakiecie nr. 36 w poz. 1 żel o poniższym składzie w 100 g:

- Pure water
- Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose
- 2g Lidocaine Hydrochloride
- 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 %
- 0.02g Methyl Hydroxybenzoate
- 0.02g Propyl Hydroxybenzoate

pojemność 11 ml(11g) w ampułko-strzykawce ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga żelu o gramaturze 12,5g w aplikatorze harmonijkowym i nie wyraża zgody na oferowany żel 11g w ampułkostrzykawce. Oferowany produkt w tak małej gramaturze spowoduje zbędne zdublowanie ilości opakowań potrzebnych przy cewnikowaniu czy intubacji, podwojenie czynności dla pracowników medycznych oraz wygeneruje zwiększoną ilość odpadów medycznych.

PYTANIE

– dotyczy Pakietu nr 36 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofertowanie wyrobu medycznego w postaci sterylnej (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 chlorheksydyny (stężenie 20%) • 0,02g hydroksybenzoat metylu • 0,02g hydroksybenzoat propylu
Produkt w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml, opakowanie zawiera 25szt.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga żelu o gramaturze 12,5g w aplikatorze harmonijkowym i nie wyraża zgody na oferowany żel 11g w ampułkostrzykawce. Oferowany produkt w tak małej gramaturze spowoduje zbędne zdublowanie ilości opakowań potrzebnych przy cewnikowaniu czy intubacji, podwojenie czynności dla pracowników medycznych oraz wygeneruje zwiększoną ilość odpadów medycznych.

PYTANIE

Czy Zamawiający w par. 2.6 zamiast 24 miesięcy wpisze 15 miesięcy? Wykonawca nie może zobowiązać się do dostarczania przedmiotu umowy w okresie o 400% dłuższym, niż pierwotnie zakładany, na tych samych warunkach i po tej samej cenie. Zapis taki nie pozwala na rzetelne skalkulowanie ceny produktów, ani nawet na ocenę, czy oferta będzie w ogóle wykonalna, zważywszy na horyzont czasowy 2 lat dostaw. Zapis ten zmierza także do obejścia zapisu o minimalnym wolumenie zamówień, gdyż Zamawiający zamiast zrealizować zakładaną minimalną wartość umowy w ciągu 1 roku ma na to cztery lata.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zobowiązał w paragrafie 2 do przedłużenia umowy na okres do maksymalnych 24 miesięcy czyli do maksymalnego terminu przewidzianego przez ustawę. Jest to jedynie możliwość dana Zamawiającemu i Wykonawcy, na którą ewentualnie mogą ale nie muszą się zgodzić.

PYTANIE

Czy Zamawiający wykreśli par. 4.8 wzmiankę o „odmowie przyjęcia towaru”? Zapis o ‘odmowie przyjęcia towaru’ jest niczym innym, jak zgłoszeniem reklamacji, zatem wówczas zastosowanie winien mieć tryb wskazany w par. 4.1-4.7. Nie ma podstaw dwutorowego procesu reklamacji – zgłaszanych zgodnie z 4.1 lub dokonywanych poprzez odmowę przyjęcia i odesłanie towaru, tym bardziej, że w tym drugim przypadku Wykonawca nie ma możliwości ustosunkowania się do reklamacji, co narusza przepisy KC. Jeśli odesłanie towaru będzie niezasadne, to Wykonawca poniesie koszty powtórnej dostawy bez żadnego uzasadnienia.

ODPOWIEDŹ

Reklamacja w praktyce dotyczy towaru przyjętego który po jego weryfikacji uznany jest za wadliwy i wówczas wszczyna się postępowanie reklamacyjne. Odmowa przyjęcia towaru dotyczy towaru uszkodzonego, niekompletnego, innego niż zamówiony.

PYTANIE

Czy Zamawiający w par. 5.13 dopisze, że wskutek zastosowania tych wskaźników cena towaru nie może spaść poniżej ceny ofertowej lub innej, proponowanej w danym momencie zgodnie z umową? Praktyka wykazuje, że Zamawiający w przypadku obniżenia ‘wskaźnika inflacji’ żądają obniżenia cen dostarczanych produktów. Rozumowanie takie jest jednak całkowicie błędne, gdyż w Polsce nie mamy – i długo nie będziemy mieć do czynienia – z deflacją. Niższy wskaźnik w kolejnym okresie oznacza w istocie, w obecnym okresie, że wyhamowało tempo inflacji, ale nie, że ceny spadły do niższego poziomu. Jeśli cena ofertowa wynosi 100, to wskutek ‘ujemnego wskaźnika inflacji’ nie może ona spaść np. do poziomu 95, gdyż oznaczałoby, to ceny w Polsce spadają, a tak nie jest. Ujemny wskaźnik w stosunku do poprzedniego okresu oznacza jedynie mniejsze tempo inflacji, ale nie deflację.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia zapisów Specyfikacji.

PYTANIE

Czy Zamawiający w par 6.4 wykreśli frazę „oraz w trakcie rozpatrywania uzasadnionej reklamacji”? Czyni on wszelkie postępowania reklamacyjne bezprzedmiotowymi, skoro niezależnie od wyniku reklamacji (która przecież może zostać zasadnie odrzucona przez Wykonawcę) Zamawiający i tak może nabyć towar w ramach tzw. wykonania zastępczego i obciążyć kosztami Wykonawcę. Rodzi się zatem pytanie, po co przeprowadzać proces reklamacyjny, skoro i tak jest on z góry rozstrzygnięty przez Zamawiającego? Jak rozliczony będzie towar dostarczony przez Wykonawcę w ramach uznania reklamacji, skoro Zamawiający posiada już dany produkt zakupiony bez oczekiwania na wynik reklamacji? Jeśli Wykonawca dostarczy w ramach uznania reklamacji towar wolny od wad, a jednocześnie zmuszony będzie zapłacić za zakupiony już przez Zamawiającego towar zastępczy oznacza to dwukrotny wydatek w tytułu jednej reklamacji, co jest sprzeczne z prawem - prowadzi do bezpodstawnego wzbogacenia Zamawiającego kosztem Wykonawcy.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

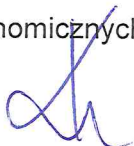
PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 10 - filgrastinum . Czy zamawiający dopuszcza opakowania 5 ampułkostrzykawkę z przeliczeniem ilości

ODPOWIEDŹ

Tak, Zamawiający dopuszcza

Z poważaniem,
Z-ca Dyr. ds. ekonomicznych



Mgr inż. Magdalena Kraszewska