



Branice 05.02.2024r.

PN 1/2024

Do wszystkich Wykonawców postępowania

Znak sprawy: nr PN 1/2024 Dostawa leków w 2024 roku - 12 pakietów

PYTANIA I ODPOWIEDZI DO SWZ

Specjalistyczny Szpital im. Ks. Biskupa Józefa Nathana w Branicach, w związku z otrzymanymi zapytaniami do SWZ działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z 11.09.2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 1605) niniejszym wyjaśnia treść specyfikacji warunków zamówienia w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nr **PN 1/2024 Dostawa leków w 2024 roku - 12 pakietów**.

Pytanie 1 -Pakiet1 pozycja 83 :

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 polykaniu, 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: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2

Czy w Pakiecie nr 1 Leki podstawowe poz. 107 i 104 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 ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 3

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 308 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga produkt leczniczy

Pytanie 4

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 479 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga produkt leczniczy



Pytanie 5

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 501 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcristallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga wyrobu medycznego

Pytanie 6

Pakiet 1, Pozycja 77, CEFUROKSYM 1500MG PR. DO SPORZ. ROZTW. DO WSTRZYK. I INF. FIOL 1SZT: Czy Zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 1500 mg zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań -roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań - mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6) -wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga

Pytanie 7

Pakiet 1, Pozycja 77, CEFUROKSYM 1500MG PR. DO SPORZ. ROZTW. DO WSTRZYK. I INF. FIOL 1SZT: Czy Zamawiający wymaga aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga

Pytanie 8

Pakiet 1, Pozycja 212, GLUKONIAN WAPNIA 100MG/1ML AMP PO 10ML 10SZT: Czy Zamawiający dopuści preparat o stężeniu 95.5mg/ml, które wynika z braku zaokrąglenia przez producenta? Stężenie jonów Ca²⁺ jest takie samo jak w wymaganym preparacie.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 9

Pakiet 1, Pozycja 297, KWAS ASKORBOWY 100MG/ML ROZTW DO WSTRZYK, AMP PO 5ML 10SZT: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 10

Pakiet 1, Pozycja 308, LACTOBACILLUS RHAMNOSUS MINIMUM 2 MLD CFU PAŁECZEK dostępne w ampulkach, fiolkach, saszetkach lub kapsułkach z możliwością podania samej zawartości w przypadku problemu z polykaniem 10szt: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt miał status produktu leczniczego i zawierał co najmniej 10 mld bakterii w jednej kapsułce ze szczepami bakterii Lactobacillus rhamnosus: szczep Lactobacillus rhamnosus Pen - 40 %, szczep Lactobacillus rhamnosus E/N- 40%, szczep Lactobacillus rhamnosus Oxy - 20%?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga



Pytanie 11

Pakiet 1, Pozycja 328, LIDOKAINA 2% (20mg/ml) ROZTW. DO WSTRZYK. AMP PO 2ML 10SZT: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga

Pytanie 12

Pakiet 1, Pozycja 352 i 353, Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metamizolum natrium 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga

Pytanie 13

Pakiet 1, Pozycja 363, METRONIDAZOL 0,5% (5MG/ML) ROZTWÓR DO WSTRZYKIWAŃ I INFUZJI POJ PO 100ML 40SZT: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań jak i infuzji?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga

Pytanie 14

Pakiet 1, Pozycja 488, SIARCZAN MAGNEZU 20%, ROZTWÓR DO WSTRZYKIWAŃ I INFUZJI, AMP PO 10ML 10SZT: 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 15

Pakiet 1, Pozycje 541 i 542 Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga

Pytanie 16

Pakiet 3, Pozycje 16 i 17 Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 17

Do §3 ust.2, §9 ust.2 lit. f) wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów: „...przy czym zgodę na przedłużenie terminu obowiązywania umowy muszą zaakceptować obie Strony umowy”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu §3 ust.2, §9 ust.2 lit. f) wzoru umowy i modyfikuje zapisy następująco: §3 ust.2 „Strony dopuszczają możliwość przedłużenia okresu obowiązywania niniejszej umowy z zachowaniem cen jednostkowych leków wskazanych w załączniku nr 2 w sytuacji niewykorzystania ilości leków, pod warunkiem, że nie zostanie przekroczona wysokość wynagrodzenia wynikająca z umowy, jednak na okres nie dłuższy niż 6 m-cy przy czym zgodę na przedłużenie terminu obowiązywania umowy muszą zaakceptować obie Strony umowy.” oraz §9 ust.2 lit. f) „2. W trakcie trwania obowiązywania umowy Zamawiający dopuszcza następujące zmiany: f) wydłużenie terminu trwania umowy w przypadku niewykorzystania ilości lub kwot zamawianego asortymentu przy czym zgodę na przedłużenie terminu obowiązywania umowy muszą zaakceptować obie Strony umowy.”



**Specjalistyczny Szpital im.
Ks. Biskupa Józefa Nathana w Branicach
ul. Szpitalna 18, 48-140 Branice**



**JEDNOSTKA SAMORZĄDU
Województwa Opolskiego**

Pytanie 18

Do §5 ust.2 oraz §8 ust.2 lit. a) 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

Pytanie 19

Do §7 ust.1 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,3% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 20

Do §7 ust.1 lit. c) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zareklamowanej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,3% wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Niniejsze wyjaśnienia stanowią integralną część SWZ.

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 6 Ustawy Pzp przedłuża termin składania i otwarcia ofert jak
niżej:

Termin składania ofert 23.02.2024r. godz. 08:00

Termin otwarcia ofert 23.02.2024r. godz. 08:30

DYREKTOR

Krzysztof Nazimek

Rozdzielnik:

1. Platforma przetargowa postępowania
2. a/a