



Poznań, dnia 26.10.2021r.

Dz. Z. P. 25/21

Uczestnicy postępowania

prorowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia powyżej progu unijnego na dostawę produktów leczniczych, opublikowanego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 08.10.2021r pod numerem 2021/S 196 - 508163

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA NR 4

W związku z otrzymanymi zapytaniami dotyczącymi treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający na podstawie art. 135 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019r - Prawo zamówień publicznych poniżej zamieszcza treść zapytań wraz z odpowiedziami.

Zestaw 1

1. Czy można wycenić lek *dexamethason 1mg tabletki*, opakowanie bezpieczne blister (*pakiet 1, pozycja 10*) w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ ?

Odp. Nie, zgodnie z SWZ

Zestaw 2

Dotyczy część 14

Czy Zamawiający w części 14 dopuści produkt leczniczy Sojourn 100%, płyn do sporządzania inhalacji parowej, 1 op. x 1 butelka 250 ml ze szkła oranżowego z zakrętką lub z zamknięciem ze zintegrowanym łącznikiem?

Odp. Nie, zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 3

1. Czy Zamawiający w części 1 poz. 12 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Dekstran w opakowaniu zbiorczym x 12 szt., w ilości 3 op.?

Odp. Tak, wyrażamy zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Dekstran w opakowaniu zbiorczym x 12 szt., z przeliczeniem wymaganej ilości do dwóch miejsc po przecinku, tj. 2,92 op. po 12 szt., pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

2. Czy Zamawiający w części nr 1 w pozycji 52 dopuści Lidokainę 1% 10mg/ml roztwór do wstrzykiwań w opakowaniu typu ampułka twist off, wykonanym z polietylenu (LDPE), jako bezpieczniejszej i wygodniejszej alternatywy dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego?

Odp. Nie, zamawiający nie dopuszcza.





3. Czy w związku ze zmianą opakowania bezpośredniego dla produktu leczniczego Glycophos 216 mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji Zamawiający w części nr 19 w pozycji 1 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Glycophos w ampułkach 20 ml pakowanych po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Jednocześnie informujemy, iż fiolki 20 ml pakowane po 10 szt. zostały zastąpione przez producenta Fresenius Kabi ampułkami pakowanymi po 20 szt.

Odp: Dopuszczamy zaferowanie produktu leczniczego zgodnie z SWZ jak i w ampułkach 20 ml pakowanych po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

4. Czy Zamawiający w części 21 poz. 3, 4 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Smoflipid w opakowaniu zbiorczym x 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp: Dopuszczamy zaferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

5. Czy Zamawiający w części nr 29 wyrazi zgodę na zaferowanie płynu wieloelektrolitowego, którego skład jest najbardziej zbliżony do fizjologicznego składu osocza spośród wszystkich dostępnych na rynku płynów wieloelektrolitowych, w opakowaniu typu butelka stojąca z dwoma różnej wielkości portami?

Proponowany płyn posiada w swoim składzie jony wapnia w ilościach odpowiadających ilościom w osoczu oraz fizjologiczny poziom jonów chloru, dzięki czemu obniża ryzyko wystąpienia kwasicy hiperchloremicznej i jej powikłań. Proponowany płyn jest zbilansowany octanami i cytrynianami i ich łączna ilość daje możliwości alkalizujące na poziomie wyższym aniżeli połączenie octanów i jabłczanów.

Odp: Nie wyrażamy zgody, zgodnie z SWZ.

6. Czy Zamawiający w części nr 32 wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, sterylnymi portami, nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odp: Dopuszczamy opakowanie zgodnie z SWZ jak i opakowanie bezpieczne z dwoma niezależnymi, sterylnymi portami, nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

7. Czy Zamawiający w części 32 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Metronidazol w opakowaniu zbiorczym x 40 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odp: Dopuszczamy zaferowanie produktu leczniczego zgodnie z SWZ lub w opakowaniu zbiorczym x 40 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

8. Czy Zamawiający w części 33 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Metamizol w opakowaniu zbiorczym x 10 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odp: Dopuszczamy możliwość zaferowania produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

9. Czy Zamawiający w części 35 poz. 3 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Natrium chloratum 0,9%, amp. 5 ml, w opakowaniu zbiorczym x 20 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odp: Dopuszczamy zaferowanie produktu leczniczego jak w SWZ lub w opakowaniu zbiorczym x 20 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.





**GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZY
SZPITAL KLINICZNY
UNIWERSYTETU MEDYCZNEGO**

Im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu
ul. Polna 33, 60-535 Poznań

NIP: 781-16-21-484
REGON: 000288840
KRS: 0000002866

www.gpsk.ump.edu.pl

10. Czy Zamawiający w części 35 poz. 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Natrium chloratum 0,9%, amp. 10 ml w opakowaniu zbiorczym x 50 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odp: Dopuszczamy zaoferowanie produktu leczniczego jak w SWZ lub w opakowaniu zbiorczym x 50 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

11. Dotyczy umowy – zał. nr 3 do SWZ, § 5 ustęp 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie faktur w formie elektronicznej, w formacie PDF? Prosimy o podanie adresu poczty elektronicznej Zamawiającego, na który powinny być przesyłane faktury wykonawcy.

Odp: Zamawiający nie wyraża zgody na przesłanie faktur w formie elektronicznej, w formacie PDF tylko za pośrednictwem platformy elektronicznego fakturowania, zgodnie z zapisem zawartym w § 5 ust. 4 projektu umowy.

12. Dotyczy umowy – zał. nr 3 do SWZ, § 9 ustęp 1 c), d): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.

Odp: Zamawiający nie zmienia zapisu powyższego paragrafu.

13. Dotyczy umowy – zał. nr 3 do SWZ, § 12 ust. 3: Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji jakościowej przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odp: Zamawiający nie zmienia zapisu powyższego paragrafu.



Dział Zamówień Publicznych
tel. 61 841 95 15
e-mail: aszczebłowska@gpsk.ump.edu.pl

