



Poznań, dnia 28.10.2020r.

Dz. Z. P. 36/ / 20

Uczestnicy postępowania

prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia powyżej równowartości kwoty określonej w przepisach wykonawczych wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy - Prawo zamówień publicznych na dostawę produktów leczniczych oraz płynów do terapii nerkozastępczej wraz z zestawami do zabiegów nerkozastępczych - opublikowanego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 06.10.2020 r. pod numerem 2020 /S 194 - 468626

WYJAŚNIENIE NR 4 TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

W związku z otrzymanymi zapytaniami dotyczącymi treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r - Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U z 2019 r poz. 1843) poniżej zamieszcza treść zapytań wraz z odpowiedziami.

Zestaw 1

1. Dotyczy pakietu 1 pozycji 15 – Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 15 (Deksmedetomidyna 100mcg/ml koncentrat do sporządzania roztw. do infuzji op. 5 amp. 2ml) do osobnego pakietu. Pozwoli to na przystąpienie do pakietu większej ilości Wykonawców, a co za tym idzie uzyskanie lepszej cenowo oferty.
Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 15 z pakietu 1.

Zestaw 2

1. Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?
Odpowiedź: Nie, należy postąpić zgodnie z SIWZ z uwagi na brak określenia numeru części zamówienia i pozycji, której dotyczy powyższe zapytanie.
2. 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 (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?
Odpowiedź: Należy postąpić zgodnie z SIWZ, natomiast w sytuacji, jeżeli zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowania, należy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.
3. Czy Zamawiający zezwala na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości/ gramatury w przypadku płynów, proszków (np. kropli, syropów, granulatów) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby całkowita ilość była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty





atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź: Nie, należy postąpić zgodnie z SIWZ z uwagi na brak określenia numeru części zamówienia i pozycji, której dotyczy powyższe zapytanie.

4. 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, kaps.-kaps.twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabl.-tabl.dojel. i odwrotnie)?

Odpowiedź: Nie, należy postąpić zgodnie z SIWZ z uwagi na brak określenia numeru części zamówienia i pozycji, której dotyczy powyższe zapytanie.

5. 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, i odwrotnie?

Odpowiedź: Nie, należy postąpić zgodnie z SIWZ, z uwagi na brak określenia numeru części zamówienia i pozycji, której dotyczy powyższe zapytanie.

6. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży wraz z podaniem pod daną częścią zamówienia informacji o zakończeniu produkcji lub tymczasowym braku produkcji.

7. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie są dostępne, ale pod warunkiem, że dopuszczona na jednorazowe zezwolenie MZ ilość obejmuje minimum ilość zawartą w specyfikacji.

8. Dotyczy pakietu nr 1, poz.5, czy Zamawiający dopuści wycenę Hepatil, tabl., 40 szt (aktualnie jako supl. Diety)?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.

9. Dotyczy pakietu nr 1, poz.5, czy Zamawiający dopuści wycenę HepaDr. A, tabl., 40 szt (supl.diety)

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie dopuszcza.

10. Dotyczy pakietu nr 1, poz.10, 25, czy Zamawiający dopuści wycenę postac fiolka (obecnie dostępna postać na rynku.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza wycenę leku w pakiecie nr 1, poz.10, 25 w opakowaniu typu fiolka.

11. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 16, czy Zamawiający dopuści wycenę Panthenol S.O.S., spray, 130 g w ilości 6 op.?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.

12. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 20, czy zamawiający dopuści wycenę Dobutamine TZF, 250 mg, liof.d/sp.roztw.d/inf, 1 fiol w ilości 1500 op.?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.





13. Dotyczy pakietu nr 1, poz 24, czy Zamawiający dopuści wycenę Hypnomidate, 2mg/ml;10ml,roztw.d/wst(i.rów) 5amp
Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.
14. Dotyczy Pakietu nr 1, poz.43, czy Zamawiający dopuści wycenę Magnefar B6 Junior, syrop, 120 ml w ilości 10 op? (supl.diety -brak innej dostępnej formy rejestr.na rynku)
Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.
15. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 68, czy Zamawiający dopuszcza wycenę Thiamine, 50 mg/ml (5%); 1 ml, roztw.do wstrz.,10 amp(Zg.MZ)
Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.
16. Dotyczy Pakietu nr 5, czy Zamawiający dopuści wycenę Ultiva, 1 mg, prosz.d/sp.roztw.d/wstrz,inf, 5 fiole w ilości 60op.?
Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.
17. Dotyczy pakietu nr 7, czy Zamawiający dopuści wycenę Fluconazole , 2 mg/ml; 50 ml, roztw.do infuz.,10 but. W ilości 100 op.?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w opakowaniach 50 ml po 10 butelek w ilości 100 op. z zachowaniem pozostałych wymagań specyfikacji, a w szczególności wymaganej trwałości leku.
18. Dotyczy Pakietu nr 8, czy Zamawiający dopuści wycenę Propofol 1% MCT/LCT ,20ml,emuls.do wstrz,inf,5amp?
Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.
19. Dotyczy pakietu nr 18, czy Zamawiający dopuści wycenę Etopozyd Accord,20mg/ml;10ml,konc.d/sp.roztw.d/inf,1fiol?
Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.
20. Dotyczy Pakietu nr 22, czy Zamawiający miał na myśli wycenę Digoxin WZF, 0,25 mg/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 5 amp w ilości.2600 OP.?
Odpowiedź: Nie, zamawiający wymaga zaferowania leku zgodnie ze specyfikacją, a który jest produktem z importu docelowego.
21. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 24. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro,20 mg/10 ml,emuls.do wstrz.,10amp
Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza wycenę wymienionego preparatu w opakowaniach po 10 amp. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej w specyfikacji ilości.
22. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 5. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej HepaDr., tabl.powl., 40 szt?
Odpowiedź: Nie, zamawiający wymaga zaferowania preparatu zgodnie z SIWZ.

