



**Samodzielny Publiczny Zespół  
Zakładów Opieki Zdrowotnej w Gryficach**

ul. Niechorska 27  
72-300 Gryfice

Nasz znak	Data
SPZZOZ/ZP/17/2/22	Gryfice 13.05.2022

Sprawa dotyczy:

Postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy Pzp na:

**„Dostawę leków do Apteki Szpitalnej przy SPZZOZ w Gryficach”**

Zamawiający informuje, że w terminie określonym w art. 135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021r., poz. 1129 z późn. zm.), wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ. W związku z powyższym, zamawiający przytacza pytania i udziela następujących odpowiedzi:

**Pytania:**

1. Dotyczy pak. 2 poz. 1 oraz 2

Czy Zamawiający dopuści do wycen preparaty w opakowaniu x 1 ampułka ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

2. Dotyczy  
pak. 3 poz. 1  
pak. 26 poz. 7 ; 8  
pak. 10 poz. 3 ; 4  
pak. 15 poz. 9  
pak. 17 poz. 4 ; 5 ; 6  
pak. 18 poz. 2

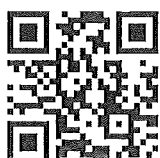
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : tabletki powlekanej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

3. Dotyczy pak. 16 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Hydroxyzinum , 10 mg/5ml, syrop, 250 g ?





**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

4. Dotyczy pak. 16 poz. 23

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Magnezin Comfort, tabl., 60 szt ; 1 tabletkę zawiera: 125mg magnezu(Mg2+) ; suplement diety?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Jednocześnie Zamawiający dokonuje sprostowania i poprawia omyłkę pisarską w Pakiecie nr 16 poz. 23

z

Magnezium tabl.(125-128 mg Mg) x 60 tabl.

na

Magnezium tabl.(130 mg Mg) x 60 tabl.

5. Dotyczy pak. 26 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Tasectan, 250 mg, prosz.,20 sasz. ( wyrób medyczny, tylko taka kat. rejestracji jest dostępna ) ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

6. Dotyczy pak. 21

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Gardenal, 40mg/2ml,pr.rozp.d/sp.rozt.d/wst,1f.+1a.rozp? Preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia .

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

7. Dotyczy pak. 2

Bardzo proszę o doprecyzowanie -- wskazane ilości to ilość opakowań czy sztuk ?

Poz. 1 ->140 szt. czyli 28 op. czy może 140 op. czyli 700 szt.

Poz. 2 -> 150 szt. czyli 30 op. czy może 150 op., czyli 750 szt.

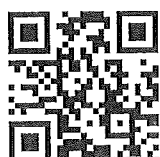
**Pakiet 2**

L.p.	Rodzaj asortymentu	Jedn.miary	Ilość szt/rok
1	Clindamycin amp.300mg/2ml x 5	op.	140
2	Clindamycin fiol.600mg/4ml x 5	op.	150

**Odpowiedź: Wskazane ilości to ilość opakowań, zgodnie z jednostką miary.**

Poz. 1 140 op. czyli 700 szt.

Poz. 2 150 op., czyli 750 szt.





Pakiet 4

Wskazane ilości to ilość opakowań czy sztuk ?

Poz. 1 -> 280 szt., czyli 28 op. czy może 280 op., czyli 2800 szt.

Poz. 2 ->160 szt., czyli 16 op. czy może 160 op., czyli 1600 szt.

Pakiet 4

L.p.	Rodzaj asortymentu	Jedn.miary	Ilość szt/rok
1	(Imipenem 500 mg+cilastin sodium 500 mg) proszek do sporz. roztworu do inf. x 10	op.	280
2	Piperacil/tazobactam proszek do sporz. roztworu do inf.(4g+0,5g) x 10	op.	160

**Odpowiedź: Wskazane ilości to ilość opakowań, zgodnie z jednostką miary.**

Poz. 1 280 op., czyli 2800 szt.

Poz. 2 160 op., czyli 1600 szt.

8. Dotyczy pak. 9 poz.1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu x 20 poj. w ilości 140 op. i tym samym wyrazi podanie ceny za opakowanie handlowe.

Opakowanie x 1 szt. zostało wycofane przez Producenta.

Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

9. Dotyczy pak. 12 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml,gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. w ilości 20 op. ( zgodnie z SWZ)

–zmiana wielkości opakowania przez Producenta ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

10. Dotyczy pak. 15 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Enema, roztw.doodbytn, 150 ml, 50 butelek ilości 12 op. ? i tym samym wyrazi podanie ceny za opakowanie handlowe.

Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

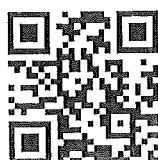
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

11. Dotyczy pak. 16 poz. 27

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Nimotop S, 10 mg/50 ml,roztw.do infuz, 1but ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**





12. Dotyczy pak. 16 poz. 7 oraz 8

7	Chlorprothixene tabl.powl.0.015g x 50
8	Chlorprothixene tabl.powl.0.05g x 50

W związku z brakiem dostępności preparatów na rynku farmaceutycznym bardzo proszę o dopuszczenie podania ostatniej ceny oraz adekwatnej uwagi pod pakietem. Producenci w/w preparatów na chwilę obecną nie udostępniają dokumentów dot. tymczasowego braku; gdyż termin ich ponownej dostępności nie jest określony.

Ewentualnie bardzo proszę wykreślenie w/w pozycji przy zachowaniu pierwotnej numeracji pozycji w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Odpowiedź: Proszę podać ostatnią cenę i uwagi pod pakietem.**

13. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 1.

(1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

(2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

14. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć?

**Odpowiedź: Prosimy o sprecyzowanie pytania do konkretnych pozycji.**

15. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku zaoferowania opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek etc), niż umieszczone w SWZ:

- › podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy też
- › ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku (zaokrąglenie zgodne z regułą matematyczną)?

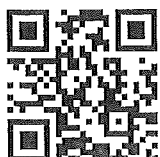
**Odpowiedź: Prosimy o sprecyzowanie pytania do konkretnych pozycji.**

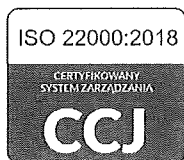
16. Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletki a równoważnik ma postać tabletki powlekanej, kapsułki (twarde, miękkie), drażetki, tabletki dojelitowe i odwrotnie?

**Odpowiedź: Prosimy o sprecyzowanie pytania do konkretnych pozycji.**

17. Czy Zamawiający dopuści zmianę:

tabletek/kapsułek/ tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu na





tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?  
**Odpowiedź: Prosimy o sprecyzowanie pytania do konkretnych pozycji.**

18. Czy Zamawiający dopuści zamianę syropu na zawiesinę doustną, roztwór doustny i odwrotnie ?

**Odpowiedź: Prosimy o sprecyzowanie pytania do konkretnych pozycji.**

19. 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.:

- ampułki na fiolki ;
- fiolki na ampułki ?

**Odpowiedź: Prosimy o sprecyzowanie pytania do konkretnych pozycji.**

20. 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.: fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

**Odpowiedź: Prosimy o sprecyzowanie pytania do konkretnych pozycji.**

21. 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.: flakony na butelki, pojemniki-KabiPack (KabiClear) i odwrotnie?

**Odpowiedź: Prosimy o sprecyzowanie pytania do konkretnych pozycji.**

22. 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.: ampułki na pojemniki i odwrotnie?

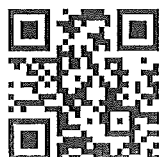
**Odpowiedź: Prosimy o sprecyzowanie pytania do konkretnych pozycji.**

1. **Pakiet 2 poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy w ampułce?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

2. **Pakiet 23 poz. 1** - Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający dopuści w pakiecie 23 pozycja 1 opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

**Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy pakietu 23 poz. 1.**





3. **Pakiet 9** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 20 szt. z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

4. **Pakiet 11 poz. 1 i 2** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w fiolce ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

1. Doprecyzowując zapisy zawarte w opisie przedmiotu zamówienia, czy Zamawiający wymaga, aby zaferowane w Pakiecie 28 paski testowe były kompatybilne z glukometrem GlucoDr.? Dostarczenie pasków niekompatybilnych spowoduje, że glukometry GlucoDr stosowane przez Zamawiającego staną się bezużyteczne, co pociągnie za sobą konieczność wymiany glukometrów i wdrażania od początku nowego systemu do monitorowania glikemii.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby zaferowane w Pakiecie 28 paski testowe były kompatybilne z glukometrem GlucoDr.**

2. Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe zaferowane w Pakiecie 28 posiadały enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD i były wyrobem medycznym refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby paski testowe zaferowane w Pakiecie 28 posiadały enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD i były wyrobem medycznym.**

3. Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga, aby zaferowane w Pakiecie 28 paski testowe posiadały certyfikat zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE), który jest jedynym dokumentem potwierdzającym spełnianie wszystkich norm wymaganych przez UE dla pasków testowych? Certyfikat tylko pojedynczej normy nie gwarantuje spełnienia wymagań prawnych dla pasków i glukometrów.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby zaferowane w Pakiecie 28 paski testowe posiadały certyfikat zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE).**

4. Niektórzy wykonawcy oferują paski testowe, których okres przydatności do użycia jest zależny od miejsca wykonywania pomiarów, co jest niezgodne z obowiązującymi normami. Czy Zamawiający działając w interesie pacjentów (wiarygodne wyniki), wymaga jednakowego czasu przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki niezależnie od miejsca/placówki, w której wykonywane są pomiary?

**Odpowiedź: Tak.**

5. Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w Pakiecie 28 była hurtownia farmaceutyczna, co zabezpieczy transport i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

**Odpowiedź: Tak.**





1. Dotyczy pak. 26 poz.3

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletki powlekanej.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

2. Dotyczy pak. 12 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu x 5 amp. w ilości 3600 op.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

3. Dotyczy pak. 12 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml w ilości 16 op. ( po przeliczeniu gramatury) bądź w ilości 20 op. ( zgodnej z SWZ) ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Z poważaniem

DYREKTOR  
SPZZOZ w Gryficach

Piotr Sołtysiński

