



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ NR 1W BEŁŻYCACH

24-200 Bełżyce, ul. Przemysłowa 44

NIP: 713-28-46-648, **Regon:** 432710721, **Numer KRS:** 0000208113

Bank Spółdzielczy w Nałęczowie, Filia w Bełżycach 96 8733 0009 0015 3113 2000 0010

Bełżyce, dn. 28.12.2023r.

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Numer postępowania: ZP/PN/41/2023

Tryb: Przetarg nieograniczony, art. 132

Dotyczy postępowania pn.: „**Produkty lecznicze i płyny infuzyjne**”

Zamawiający działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 ze zmianami), przekazuje treść zapytań do SWZ wraz z udzielonymi odpowiedziami.

Pytanie 1

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: Odpowiedź jest zawarta w postanowieniach ogólnych SWZ. Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod zadaniem.

Pytanie 2

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

Odpowiedź: Odpowiedź jest zawarta w postanowieniach ogólnych SWZ. Zamawiający wyraża zgodę na zaokrąglenie w górę do pełnego opakowania .

Pytanie 3

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

Odpowiedź: Odpowiedź jest zawarta w postanowieniach ogólnych SWZ. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 4

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

Odpowiedź: Odpowiedź jest zawarta w postanowieniach ogólnych SWZ. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 5

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: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 6

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: Proszę podać ilość pełnych opakowań, zaokrąglone w górę.

Pytanie 7

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

Odpowiedź: Odpowiedź jest zawarta w postanowieniach ogólnych SW. Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ , tylko w sytuacji braku na rynku produktów ogólnie dostępnych.

Pytanie 8

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 12 dla pozycji nr 3: mleko początkowe dla niemowląt od urodzenia – gotowe do spożycia Hipp 1 BIO Combiotik 90 ml z L-metylofolian wapnia jako źródło folianów, z dodatkiem oligosacharydów

- GOS z laktozy. Na 100 ml zawiera: białko 1,3 g, tłuszcz 3,6 g (w tym: kwasy tłuszczowe nasycone 1,6g, kwasy tłuszczowe jednonienasycone 1,5g, kwasy tłuszczowe wielonienasycone 0,5g, w tym: kwas arachidonowy ARA 13,2mg, kwas dokozaheksaenowy DHA 13,2mg, węglowodany 7g {w tym cukry 7 g, (w tym laktoza 7 g)}, błonnik 0,3g, (w tym galaktooligosacharydy 0,3 g). Pakowane po 24 szt. x 90ml. Wartość energetyczna 66 kcal/100 ml.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Proponowane mleko początkowe zawiera inny skład od składu mleka opisanego w SWZ.

Pytanie 9

Pakiet 1, Pozycja 1, Fentanyl inj 0,1mg/2ml x 50 amp: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga możliwości podania w sposób zawarty w pytaniu.

Pytanie 10

Pakiet 1, Pozycja 2, Fentanyl inj.0,5 mg 10 ml x 50 amp: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga możliwości podania w sposób zawarty w pytaniu.

Pytanie 11

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów par. 6 ust. 1:

1. Strony ustalają kary umowne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy mające zastosowanie w następujących przypadkach:

1) za nieterminowe wykonanie dostawy, w tym dostawy z brakami ilościowymi lub wadami jakościowymi Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,1 % wartości brutto danej dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostarczeniu to-waruu, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto danej dostawy.**

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 12

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 7 poz. 15 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie 7 poz. 15 Zamawiający dopuści produkt ZinoDr. Zасыпка zawierający allantoin, solanum tuberosum starch, zinc oxide, talc?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 7 poz. 233 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie 7 poz. 233 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków Saccharomyces boulardii / kaps.?. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ, oczekując preparatu w postaci saszetek.

Pytanie 14

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 7 poz. 174 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie 7 poz. 174 Zamawiający dopuści paski testowe z czasem pomiaru 5s, krótszym i wygodniejszym niż 7s? Prosimy o uzasadnienie odpowiedzi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15

Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie przez „technologię 60/90”? nie jest to termin techniczny spotykany w jakimkolwiek piśmiennictwie dotyczącym tematyki pasków testowych.

Odpowiedź: Technologia 60/90 AVG to funkcja średnich z 60 i 90 dni, pomagająca w oszacowaniu HbA1c i profilaktyce powikłań cukrzycy.

Pytanie 16

Prosimy o dopuszczenie pasków testowych z innymi proporcjami enzymu, nośników i pozostałych elementów niż oksydaza glukozyowa 10%,nośnik elektronów 50 %, osłonkę enzymu 8%. Proporcje ujęte w % nie mają znaczenia dla działania paska testowego – u różnych producentów proporcje te są różne. Wyspecyfikowane przez Zamawiającego proporcje określają tylko jeden model pasków testowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza paski testowe o parametrach procentowych, podanych w SWZ z odchyleniem (+) (-) 10%.

Pytanie 17

Prosimy o uznawanie certyfikatów wystawionych w oryginale w Niemczech przez niemiecką jednostkę notyfikowaną języku angielskim (z tłumaczeniem na język polski). Nie istnieje obowiązek wystawiania takich dokumentów w języku żadnego konkretnego państwa. Zgodnie z obowiązującym prawem certyfikat wydany na terenie UE w języku

angielskim przez uznawaną na całym świecie renomowaną, akredytowaną jednostkę notyfikowaną obowiązuje tak samo w całej UE i nie może być kwestionowany z powodu wystawienia go w języku angielskim.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza certyfikaty w języku angielskim, przetłumaczone na język polski.

Pytanie 18

Czy w pak 3 poz 12

czy Zamawiający wyrazi zgodę na Hydroxyzinum Adamed 10 mg *25 szt? dawka 5mg nie istnieje.

Odpowiedź: Zamawiający prostuje zapisy SWZ i wymaga w zadaniu nr 3 poz.12 Hydroxyzinum 10 mg x 30 poz nr 13 Hydroxyzinum 25 mg x 30

Pytanie 19

pak 3 poz 25

brak dawki

czy Zamawiający dopuści Luteina 100mg* 30tabl.dopochw.?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga Progesteronum 50 mg tabl. dopochwowe x 30

Pytanie 20

Pak 7 poz 10

czy Zamawiający dopuści Altazija żel 10 mg/g 75g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21

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.

W związku z planowaną urzędową zmianą sposobu rozliczania substancji recepturowych – prosimy o wydzielenie pozycji recepturowych z pakietów lekowych do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia, co do substancji recepturowych Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 22

Do §2 ust.2 wzoru umowy. Prosimy o wydłużenie wymaganego czasu dostawy w trybie „na ratunek” do 12 godzin.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu „na ratunek” do 12 godzin.

Pytanie 23

Do §4 ust.2 wzoru umowy. Prosimy o rezygnację z wymogu dostarczania dokumentów dotyczących towarów (materiałów) będących przedmiotem niniejszej umowy przy pierwszej dostawie przy jednoczesnym pozostawieniu wymogu ich dostarczenia na każde wezwanie Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie dokumentów dotyczących materiałów będących przedmiotem umowy na każde wezwanie.

Pytanie 24

Do §4 ust.4 wzoru umowy. Prosimy o dopisanie do §4 ust.4 projektu umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 25

Do §4 ust.5 wzoru umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to raziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 26

Do §6 ust.1 pkt 1) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru, czy towaru podlegającego reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia/zamówienia podlegającego reklamacji za każdy dzień opóźnienia? Wskazujemy, że dotychczasowy zapis może sugerować, że ewentualna kara będzie naliczana od wartości całego zamówienia jednostkowego, a zatem może być obliczana również od wartości tej części zamówienia, która została zrealizowana terminowo.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 27

Do §9 ust.2 pkt 2) wzoru umowy. Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 28**Pakiet 14 poz. 1-14**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania płynów infuzyjnych w opakowaniu stojącym z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami oddzielnie otwieranymi, oznaczonymi strzałkami definiującymi przeznaczenie danego portu do odpowiedniej procedury medycznej – co redukuje ryzyko pomyłki i wyboru niewłaściwego portu – które dodatkowo są jałowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 29**Pakiet 14 poz. 15**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego zawierającego żelatynę w stężeniu 3% w opakowaniu typu worek x 20 sztuk? Zgodnie z zapisami Charakterystyki Produktów Leczniczych, żelatyna w stężeniu 3% i 4% posiadają identyczne dawkowanie i efekt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30

Czy w pakiecie nr 3, poz. 12 Zamawiający miał na myśli dawkę 10 mg?

Odpowiedź: Zamawiający prostuje pomyłkę zadanie 3 poz.12 powinno być Hydroxyzynum 10mg tabletki powlek. x 30

Pytanie 31

Czy w pakiecie nr 3, poz. 13 Zamawiający miał na myśli dawkę 25 mg?

Odpowiedź: Zamawiający prostuje pomyłkę zadanie 3 poz.12 powinno być Hydroxyzynum 25mg tabletki powlek. x 30

Pytanie 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaoferowanie w pakiecie nr 6, pozycja nr 1, 2, (Paracetamol inj.) – preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego konfekcjonowanego w flakonie-butelka z dwoma równymi nie wymagającymi dezynfekcji portami?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 33

Z uwagi na aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w pakiecie nr 6, pozycja nr 1, 2, (Paracetamol inj.), Zamawiający oczekuje zaoferowania w/w preparatów w opakowaniu, z portami nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymaga odpowietrzania (według aktualnej Farmakopei Polskiej wydanie XII, każde opakowanie szklane powyżej objętości 30ml np. typu - fiolka szklana wymaga odpowietrzenia zestawu do podaży, a tym samym następuje otwarcie zamkniętej linii do podaży płynów) ?

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 34

Z uwagi na zapis SWZ dla pakietu nr 6, pozycja nr 6, oraz możliwością zaoferowania klinicznie nierównoważnych produktów, proszę o doprecyzowanie i potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaoferowania w pakiecie nr 6, pozycja nr 6, gotowy do użycia preparat Amikacyny 2,5mg/ml a 100ml, który zawiera w 1ml roztworu do infuzji 3,34 mg amikacyny w postaci siarczanu amikacyny?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza. W zadaniu nr 6 poz.6 oczekuje Amikacin 2,5mg/ml 100 ml 1ml roztworu do infuzji zawiera 3,34 mg amikacin w postaci siarczanu.

Pytanie nr 35

Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, izotonicznych, które nie wywołują i nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu, oraz nie zaburzają istotnych procesów dla bezpieczeństwa funkcjonowania organizmu, z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczany powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcieńczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w pakiecie nr 14, pozycja nr 9, 10, 11, Zamawiający oczekuje zaoferowania płynu wieloelektrolitowego fizjologicznego, izotonicznego w pełni zbilansowanego zawierającego jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforujący składającym się z octanów, jabłczanów lub glukonianów, ale nie powinien zawierać mleczanów i cytrynianów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 36

Ze względu na fakt, dużego problemu w żywieniu pozajelitowym pacjentów z wysoką glikemią, oraz powikłaniami jakie generuje wysoki poziom glukozy u tych pacjentów, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w pakiecie nr 16, pozycja nr 3, 4, trzykomorowych worków do żywienia pozajelitowego, do podaży drogą żył obwodowych lub centralnych, o niskiej zawartością glukozy, w granicach 60,0g - 64,0g w 1000ml mieszaniny żywieniowej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zamawiający informuje, że powyższe pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią SWZ i będą wiążące przy składaniu ofert.