



Oznaczenie sprawy: PN- 40/22

Uczestnicy postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA NR 1

W związku z otrzymanymi zapytaniami dotyczącym treści SWZ, na podst. art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych Zamawiający poniżej przytacza treść zapytań wraz z odpowiedziami.

Zestaw nr 1

1. Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 60 dopuści opakowanie zbiorcze x10szt?
Odp. Tak, zamawiający dopuszcza, pod warunkiem przeliczenia wymaganej ilości i zachowania pozostałych warunków SWZ.
2. Czy Zamawiający żąda, aby w pak.3 poz.1 produkt Dipeptiven był dodawany do worków trzykomorowych Fresenius Kabi i posiadał potwierdzoną badaniami stabilność umożliwiającą przygotowanie kompletnej mieszaniny żywieniowej stabilnej minimum na 7 dni w ten sposób, że 6 dni w temperaturze 2-8°C, a następnie 24h godziny w temperaturze 20°C-25°C?
Odp. Dopuszczamy, nie wymagamy.
3. Dotyczy umowy, § 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 wyraża zgody na zmniejszenie kary umownej od niezrealizowanej wartości pakietu (części). Tym samym Zamawiający nie nalicza kary umownej od ogólnej wartości całej umowy, ale od wartości danego pakietu (części).
4. Dotyczy umowy, § 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.

Zestaw nr 2

1. Pakiet 1, Pozycja 19.: Czy zamawiający dopuści ciprofloksacynę inj. pakowaną po 40 poj.
Odp. Dopuszczamy, nie wymagamy.
2. Pakiet 1, Pozycja 19.: Czy Zamawiający wymaga Ciprofloksacyny inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) i gdy lek występuje w kilku dawkach, aby uniknąć możliwych interakcji przy mieszaniu różnych dawek, Wykonawca zobowiązany jest zaproponować leki pochodzące od jednego producenta?
Odp. Zgodnie z SWZ.
3. Pakiet 1, Pozycja 19.: Czy zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?
Odp. Dopuszczamy, nie wymagamy.





4. Pakiet 1, Pozycja 60.: Czy zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem?
Odp. Tak, zgodnie z SWZ.

Zestaw nr 3

Na rynku polskim dostępne są dwa produkty o nazwie międzynarodowej metyloprednisolon podawane dożylnie.

Meprelon dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, 1000mg (**dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie**) oraz w trzech formach tabletkowych: 4mg, 8mg i 16mg (**wszystkie tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie**).

Czy Zamawiający zgodnie z obowiązkiem wynikającym z Ustawy PZP odnoszącym się do przygotowania i przeprowadzenia postępowania na zasadzie uczciwej konkurencji, obiektywizmu i bezstronności osób tworzących opis przedmiotu zamówienia i jego podział na pakiety, a nade wszystko zasady efektywności (przystąpienie do postępowania większej liczby Oferentów i zwiększenie konkurencyjności, nie naruszając dyscypliny finansów publicznych) i w zgodzie do orzecznictwa:

(...) Przejawem naruszenia uczciwej konkurencji jest nie tylko opisanie przedmiotu zamówienia z użyciem oznaczeń wskazujących na konkretnego producenta lub konkretny produkt albo z użyciem parametrów wskazujących na konkretnego dostawcę, wyrób, ale także określenie na tyle rygorystycznych wymagań co do przedmiotu zamówienia, które nawet w sposób pośredni mogą prowadzić do ograniczenia uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami. (...) - KIO 1189/19. Podkreślenia wymaga, że dla uznania naruszenia art.29 ust.2 p.z.p. wystarczające jest jedynie uprawdopodobnienie utrudnienia uczciwej konkurencji przy opisie przedmiotu zamówienia.

1. Zamawiający w pakiecie lekowym nr 1(Produkty lecznicze różne) poz 77 , dopuści metyloprednisolon Meprelon 32mg (3amp+3rozp.) i wyrazi zgodę na przeliczenie ilości zgodnie z SIWZ?

Odp: Dopuszczamy metyloprednisolon- Meprelon 32mg, w ampułkach, w opakowaniach po 3 amp. +3 rozp., pod warunkiem przeliczenia wymaganej w SWZ **ilości miligramów i w przeliczeniu na wielkość opakowań**, tj. dopuszczamy wycenę 145,83 opakowań Meprelon 32mg po. 3 amp. + 3ml rozpuszczalnika.

Zestaw nr 4

1. Dotyczy pak. 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Aciclovir Jelfa, 250 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 5 fiole ?

Zapis w CHPL:

„Przygotowany roztwór można przechowywać 24 godziny w temperaturze poniżej 25°C.

Stosowanie : Dzieci powyżej 6. miesiąca życia”

Preparat o wymaganiach wskazanych w formularzu ma obecnie status – zakończona produkcja.

Odp: Tak, zamawiający dopuszcza.

2. Dotyczy pak. 1 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Medargin, prosz., 30 saszet. ?

„1 saszetka zawiera: 2,416g chlorowodorku L-argininy co odpowiada 2,0g L-argininy.”

Odp: Tak, zamawiający dopuszcza.

3. Dotyczy pak. 1 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

HepaDr tab. powlekane x 40 (**100 mg ornityny+ 35 mg choliny**) ; suplement diety?

Odp: Tak, zamawiający dopuszcza.

4. Dotyczy pak. 1 poz.11

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Hepatil , tab. 40 szt (**nowy skład** : 1 tab. - 100 mg ornityny + 14,40 mg choliny); suplement diety





UL. POLNA 33, 60-535 POZNAŃ

NIP: 781-16-21-484

REGON: 000288840

KRS: 0000002866

(produkt leczniczy – niedostępny)

Odp: Tak, zamawiający dopuszcza.

5. Dotyczy pak. 1 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

CIPROFLOXACINUM, 2 mg/ml, roztw.do infuz., 100 ml, 40 poj. w ilości 25 op. ?

(opakowanie x 1 – mam status zakończona produkcja)

Odp: Tak, zamawiający dopuszcza CIPROFLOXACINUM, 2 mg/ml, roztw.do infuz., 100 ml, 40 poj. w ilości 25 op.

6. Dotyczy pak. 1 poz. 52

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Magnefar B6 Junior, syrop, 120 ml (suplement diety): tylko taka kategorii rejestracji jest dostępna?

Odp: Tak, zamawiający dopuszcza.

7. Dotyczy pak. 1 poz. 60

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu x 10 amp. ?

Odp: Tak, zamawiający dopuszcza, pod warunkiem przeliczenia wymaganej ilości tj. 60 op. po 10 amp. 4ml.

8. Dotyczy pak. 1 poz. 66

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających 2 minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego (Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt) ?

Odp: Tak, zamawiający dopuszcza.

9. Dotyczy pak. 1 poz. 72

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

Odp: Tak, zamawiający dopuszcza pod warunkiem przeliczenia wymaganej ilości tj. 100 op. po 5 amp. 1ml.

10. Dotyczy pak. 7

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 ?

Odp: Tak, zamawiający dopuszcza.

11. Dotyczy pak. 1 poz. 22

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Dekstran 40.000, 10%, roztw.do infuz., 500ml, 12 but., FrKP w ilości 10 op. ?

Odp: Tak, zamawiający dopuszcza do wyceny: Dekstran 40.000, 10%, roztw.do infuz., 500ml, 12 but., FrKP w ilości 10 op.

12. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 60.

Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?

Odp: zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

13. Dotyczy pak. 1 poz. 68 oraz 69

Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktów zarejestrowanych jako : produkt leczniczy ?

Odp: zamawiający wymaga zaferowania produktu leczniczego.

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

Odp.: w celu udzielenia odpowiedzi zamawiający wymaga wskazania nr części i nr pozycji, której dotyczy zapytanie.

15. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych

w przypadku zaferowania 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)?

Odp: ilość opakowań należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku (zaokrąglenie zgodne z regułą matematyczną).

16. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia.

W sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku farmaceutycznym.

Odp: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów, dostępnych na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia, w sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku farmaceutycznym.

1. 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 ?

Odp.: w celu udzielenia odpowiedzi zamawiający wymaga wskazania nr części i nr pozycji, której dotyczy zapytanie.

2. Czy Zamawiający dopuści zmianę :
tabletek/kapsułek/ tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu na
tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odp.: w celu udzielenia odpowiedzi zamawiający wymaga wskazania nr części i nr pozycji, której dotyczy zapytanie.

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

Odp.: w celu udzielenia odpowiedzi zamawiający wymaga wskazania nr części i nr pozycji, której dotyczy 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 iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.:

- ampułki na fiolki ;
- fiolki na ampułki ?

Odp.: w celu udzielenia odpowiedzi zamawiający wymaga wskazania nr części i nr pozycji, której dotyczy 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.: fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odp.: w celu udzielenia odpowiedzi zamawiający wymaga wskazania nr części i nr pozycji, której dotyczy zapytanie.

6. 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?

Odp.: w celu udzielenia odpowiedzi zamawiający wymaga wskazania nr części i nr pozycji, której dotyczy zapytanie.

7. 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?

Odp.: w celu udzielenia odpowiedzi zamawiający wymaga wskazania nr części i nr pozycji, której dotyczy zapytanie.

8. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić ?

Odp: W przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić należy: wycenić leku podając, ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem.

Zestaw nr 5





1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowanie produktu, który w swoim składzie posiada 100 mg Asparaginin ornityny oraz 35mg cholina?

Odp: Zamawiający wymaga zaoferowania zgodnie z SWZ i z uwzględnieniem dopuszczeń, udzielonym w trakcie składania wyjaśnień na zapytania do postępowania.

