



## Szpital Powiatowy w Sochaczewie

Nr sprawy: EK-ZZ/ZP.261.36.D.2020

Sochaczew, dnia 07.08.2020r

### Wszyscy Wykonawcy

Na podstawie Art. 38 ust. 1 Prawa Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r w nawiązaniu do SIWZ ,nr sprawy: EK-ZZ/ZP.261.36.D.2020, dotyczącej przetargu nieograniczonego na dostawę leków dla ZOZ Szpitala Powiatowego w Sochaczewie odpowiadamy na pytania Wykonawców:

**Pytanie 1:** Czy zamawiający w zadaniu 19 poz. 2 - dopuści jedyny zarejestrowany Menthylthionine Chloride na Polskim rynku o nazwie handlowej Proveblue 50 mg/10 ml pakowany po 5 ampulek, dzięki zmianie rozpuszczalności produktu udało się uzyskać bardzo niski poziom zanieczyszczeń metalicznych i organicznych zawartych w substancji czynnej, przez co Proveblue API jest zgodne z wymogami European Pharmacopeia Dyrektywy Europejskiej 2001/83 / CE.

**Odpowiedź:** TAK

**Pytanie 2:** Czy Zamawiający w Zadaniu 8 w pozycji 1 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Levofloxacin w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac x 10 sztuk?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę

**Pytanie 3:** Czy Zamawiający w Zadaniu 13 w pozycji 1 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Levofloxacin w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac x 10 sztuk?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę

**Pytanie 4:** Czy Zamawiający w Zadaniu 21 w pozycji 1 wyrazi zgodę na zaferowanie płynu wieloelektrolitowego w opakowaniu butelka z dwoma jałowymi portami?

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ

**Pytanie 5:** Zadanie 22. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty równoważnej, tj.: w pozycji nr 1 RHESONATIV 625 IU/ml (125 mcg) 2 ml x 1 amp. Roztwór do wstrzyk. Octapharma w ilości 83 szt.? W pozycji nr 2 RHESONATIV 625 IU/ml (125 mcg) 2 ml x 1 amp. Roztwór do wstrzyk. Octapharma o zawartości 250 mcg w ilości 20 szt.? W pozycji nr 3 RHESONATIV 625 IU/ml (125 mcg) 1 ml x 1 amp. Roztwór do wstrzyk. Octapharma o zawartości 125 mcg w ilości 6 szt.? 1 ml leku zawiera: Immunoglobulina ludzka anty-D 625 j.m. (125 µg).

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ

**Pytanie 6:** Zadanie 21. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w poz. 1 Płynu Wieloelektrolitowego a 500 ml w butelce stojącej z dwoma portami różnej wielkości?

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ

**Pytanie 7:** Zadanie 21: Bardzo proszę o wyrażenie zgody na zaferowanie płynu wieloelektrolitowego w opakowaniu ecoflac: Uzasadnienie: 1. Opakowanie ecoflac jest opakowaniem alternatywnym do worka, gdyż posiada zarówno cechy opakowania stojącego (flakon) jak też worka. 2. Posiada dwa niezależne samozasklepiające się porty – nie ma ryzyka wycieku leku przy wysunięciu aparatu do przetoczeń. Zapewnia infuzję w systemie zamkniętym, czego potwierdzeniem jest badanie, wskazujące, że ecoflac w połączeniu z aparatem do przetoczeń intrafix – stanowią barierę mikrobiologiczną dla drobnoustrojów. 3. Porty nie wymagają dezynfekcji zarówno przed podłączeniem aparatu do przetoczeń, jak też przed

Zespół Opieki Zdrowotnej „Szpitala Powiatowego” w Sochaczewie

96-500 Sochaczew; ul. Batalionów Chłopskich 3/7

KRS 0000020330; NIP 837-15-07-803; REGON 017222233

www.szpitalsochaczew.pl

Tel. 46 86-49-521, fax 46 86-49-525, e-mail: dor@szpitalsochaczew.pl





dostrzyknięciem leków – zatem jest oszczędność z tytułu zużycia środka do dezynfekcji portu. 4. Waga pustego opakowania ecoflac jest porównywalna z opakowaniem worków, z uwagi na fakt iż worek jest pakowany podwójnie – co także należy uwzględnić przy szacowaniu kosztów utylizacji odpadów.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę

**Pytanie 8:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby oferowane leki posiadały minimum 12 miesięczny termin przydatności do użycia, licząc od daty jego otrzymania przez Zamawiającego. Oferowane produkty posiadają przeważnie 24 miesięczny termin ważności licząc od daty produkcji. Nie możemy więc zagwarantować dostawy produktów, które będą posiadały wymagany przez Zamawiającego okres ważności.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę

**Pytanie 9:** Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium 50mg/5ml x 5 amp. w zadaniu nr 12, poz. 1 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

**Pytanie 10:** Do §2 ust. 3 wzoru umowy: Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 48 godzin od chwili złożenia zamówienia.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody

**Pytanie 11:** Do treści §2 ust. 7 oraz §8 ust. 1 pkt 1.5 wzoru umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust. 2 oraz §2 ust. 10 wzoru umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ

**Pytanie 12:** Do treści §2 ust. 9 wzoru umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 24-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §2 ust. 9 wzoru 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 na 12 miesięczny termin przydatności do użycia, licząc od daty jego otrzymania przez Zamawiającego

**Pytanie 13:** Do treści §3 ust. 6 pkt 6.6, 6.7 oraz §8 ust. 1 pkt 1.6 wzoru umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i 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 wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ

**Pytanie 14:** Do §9 ust. 1 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie definicji siły wyższej na następującą: „zdarzenie nagłe, nieprzewidziane i niezależne od woli Stron, którego skutki są niemożliwe do zapobieżenia, uniemożliwiające wykonanie umowy w całości lub części, na stałe lub na pewien czas, któremu nie można zapobiec ani przeciwdziałać przy zachowaniu należytej staranności. W szczególności za siłę wyższą uznaje się pożar, powódź, epidemię, trzęsienia ziemi, awarię zasilania lub naturalnych źródeł energii, huragany i inne katastrofy naturalne, a także stany nadzwyczajne i wyjątkowe, w tym stan wojny, stan wojenny, stan klęski żywiołowej, stan epidemii, stan zagrożenia epidemicznego, a także strajki, bojkoty, zamachy terrorystyczne, blokady komunikacyjne o charakterze ponadregionalnym, a także przypadki wydawania przez władze krajowe i lokalne aktów prawnych wprowadzających ograniczenia, nakazy lub zakazy określonego zachowania się, niezależnie od formy takiego aktu oraz tego czy zagrażają w chwili obecnej.”?

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ

**Pytanie 15:** Dotyczy pak. 5 poz. 8. Czy Zamawiający dopuści do wyceny tab. o przedłużonym uwalnianiu? ( tylko taka postać preparatu jest dostępna)

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 16:** Dotyczy pak. 8 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści do wyceny Levofloxacin , 5 mg/ml; 100 ml, rozt.d/inf., 10poj. KabiPac w ilości 186 op. ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 17:** Dotyczy pak. 11 poz. Czy Zamawiający dopuści do wyceny Aripiprazole 400 mg pr,rozp.d/s.zaw.d/wst.p.uw,1f+rozp.?( tylko taka postać preparatu jest dostępna )

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 18:** Dotyczy pak. 13 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści do wyceny Levofloxacin , 5 mg/ml; 50 ml, rozt.d/inf., 10poj. KabiPac w ilości 18 op.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 19:** Dotyczy pak. 18 poz. 1 oraz 2 . Czy produkty lecznicze będą podawane pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?

**Odpowiedź:** NIE

**Pytanie 20:** Dotyczy pak. 19 poz. 2 . Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 19 poz. 3 i utworzenie osobnego pakietu? Mając na uwadze powyższe, prosimy o pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. Jesteśmy przekonani, że będzie to skutkowało złożeniem większej ilości ofert a co za tym idzie możliwością wyboru najkorzystniejszej oferty spośród najbardziej konkurencyjnych.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 21:** Dotyczy pak. 21 . Czy Zamawiający dopuści do wyceny Płyn wieloelektrolitowy - Optilyte, roztw.do infuz., 500 ml, KabiClear ?

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ

**Pytanie 22:** Dotyczy pak. 23 poz. 2 oraz 3 . Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tab. podjęzykowych ? ( tylko taka postać jest dostępna)

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 23:** Dotyczy pak. 23 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści do wyceny Ebilfumin, 75 mg, kaps.twarde, 10 szt, ?(preparat dostępny na Zg.MZ )

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 24:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

Z poważaniem

Z up. DYREKTORA

  
mgr Katarzyna Chmielewska-Borucka  
Z-ca Dyrektora ds. Ekonomicznych  
Główny Księgowy

  
mgr farmacji  
Kamila Targaszewska