



Poznań, dnia 16.06.2020 roku

Oznaczenie sprawy: PN – 18/20

**Wykonawcy ubiegający się o udzielenie  
zamówienia publicznego**

**Wyjaśnienie treści SIWZ nr 1**

**dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów  
leczniczych oraz preparatów do żywienia pozajelitowego noworodków i wcześniaków**

W związku z otrzymanymi zapytaniem dotyczącym treści SIWZ, na podst. art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U z 2019 r. poz. 1843 ) Zamawiający poniżej przytacza treść zapytań wraz z odpowiedziami.

**Zestaw nr 1**

Pytanie 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wyrazi zgodę tylko w konkretnych przypadkach, o które zapyta Wykonawca.**

Pytanie 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odp.: Należy postąpić zgodnie z SIWZ, chyba że w konkretnym przypadku Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę, lub Zamawiający nie określił wielkości opakowania handlowego, w tym przypadku należy podać ilość opakowań przeliczoną do dwóch miejsc po przecinku.**

Pytanie 3 - 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)?

**Odp.: Należy postąpić zgodnie z SIWZ, chyba że w konkretnym przypadku Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę, lub Zamawiający nie określił wielkości opakowania handlowego, w tym przypadku należy podać ilość opakowań przeliczoną do dwóch miejsc po przecinku.**

Pytanie 4 – 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?

**Odp.: Należy wycenić lek, podając ostatnią cenę i informację pod daną częścią (pakietem) o zakończeniu produkcji.**

Pytanie 5 – Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

**Odp.: W przypadku, jeśli Zamawiający nie określił wielkości opakowania handlowego, należy podać ilość opakowań przeliczoną do dwóch miejsc po przecinku.**

Pytanie 6 – Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

**Odp.: Tak, w wymienionym przypadku, zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.**





**GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZY  
SZPITAL KLINICZNY  
UNIwersytetu Medycznego**

Im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu  
ul. Polna 33, 60-535 Poznań

NIP: 781-16-21-484  
REGON: 000288840  
KRS: 0000002866

[www.gpsk.ump.edu.pl](http://www.gpsk.ump.edu.pl)

Zestaw nr 2

Czy zamawiający w pakiecie 13 poz. 1 dopuści jedyny zarejestrowany Methylaene Blue na Polskim rynku o nazwie Provedye 10 mg w 2 ml 5 ampułek w opakowaniu?

**Odp: Nie, zgodnie z SIWZ**

2. Czy zamawiający w pakiecie 13 poz. 2 dopuści jedyny zarejestrowany Methylaene Blue na Polskim rynku o nazwie Provedye 50 mg w 10 ml 5 ampułek w opakowaniu?

**Odp: Nie, zgodnie z SIWZ**

3. Czy zamawiający w pakiecie 13 poz. 1 i poz.2 kierując się i mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentów, wymaga zaoferowania produktów, których API blue de methylene jest zgodne z wymogami European Pharmacopeia Dyrektywy Europejskiej 2001/83 / CE - co gwarantuje bezpieczny poziom zanieczyszczeń metalicznych i organicznych w substancji czynnej?

**Odp: Nie, zamawiający nie wymaga i podtrzymuje zapisy jak w SIWZ**

Zestaw nr 3

Czy Zamawiający w części numer 2, pozycja 1:

Esomeprazol 40mg proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań i infuzji op. 10 fiol. (zamawiający dopuszcza op. 50 fiol. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości)

Dopuszcza preparat Esomeprazol 40 mg. proszek do sporządzenia wstrzykiwań i infuzji opakowanie x 1 fiołka, z rejestracją od 1 roku życia, potwierdzoną w CHPL?

**Odp: Tak, Zamawiający dopuszcza preparat Esomeprazol 40 mg opakowanie x 1 fiołka z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.**

Zestaw nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 2 pozycja 38 methylprednisolone hemisuccinate 1g i utworzy nowy pakiet. Powyższe pozwoli przystąpić szerszemu gronu Oferentów do postępowania przetargowego i złożyć konkurencyjne oferty dla szpitala.

**Odp: Nie, zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.**

Zestaw nr 5

Czy Zamawiający w Część nr 1 – Produkty lecznicze różne poz. 13 (Ibupiwakaina Spinal 0,5% Heavy (5 mg/ml ) roztwór do wstrzykiwań op.5 amp. 4 ml ) roztwór do wstrzykiwań op.5 amp. 4 ml) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

**Odp: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.**

Zestaw nr 6

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż wymienione w SIWZ wielkościach opakowań (np. tabletek, kapsułek, ampułek, fiołek)? Jeśli ilość opakowań po przeliczeniu nie da liczby całkowitej, jak należałoby dokonać przeliczenia – zachowując 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/dół do pełnego opakowania Umożliwi to złożenie



Dział Zamówień Publicznych  
tel. 61 84 19 673  
e-mail: [mforminska@gpsk.ump.edu.pl](mailto:mforminska@gpsk.ump.edu.pl)





**GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZY  
SZPITAL KLINICZNY  
UNIwersytetu Medycznego**

Im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu  
ul. Polna 33, 60-535 Poznań

NIP: 781-16-21-484  
REGON: 000288840  
KRS: 0000002866

[www.gpsk.ump.edu.pl](http://www.gpsk.ump.edu.pl)

oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

**Odp. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie ze specyfikacją, chyba, że wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowania w konkretnym przypadku, wtedy należy dokonać przeliczenia ilości opakowań – zachowując 2 miejsca po przecinku**

2. 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)?

**Odp. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie ze specyfikacją, w konkretnych przypadkach, o które zapyta wykonawca, zamawiający może wyrazić zgodę na zmianę postaci leku**

3. 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?

**Odp. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie ze specyfikacją, w konkretnych przypadkach, o które zapyta wykonawca, zamawiający może wyrazić zgodę na zmianę postaci leku.**

4. 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?

**Odp. Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku pod pakietem.**



Dział Zamówień Publicznych  
tel. 61 84 19 673  
e-mail: [mforminska@gpsk.ump.edu.pl](mailto:mforminska@gpsk.ump.edu.pl)

