



Toszek, 23.08.2021 r.

dotyczy: *postępowania nr 2/PN/DEG/WK/2021 na dostawę produktów leczniczych i podobnych produktów dla potrzeb SP ZOZ Szpitala Psychiatrycznego w Toszku*

Na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 z późn. zm.) Zamawiający udostępnia treść zapytań odnośnie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia wraz z wyjaśnieniami:

Pytania z dnia 17.08.2021 r.

Pytanie 1

Do § 3 ust. 2 wzoru umowy:

Prosimy o dopisanie do § 3 ust. 2 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 dopisanie powyższego stwierdzenia. Tym samym zmianie ulegną zapisy SWZ rozdział IV pkt 4.2 oraz załącznik nr 6 do SWZ – projektowane postanowienia umowy do § 3 ust. 2.

Pytanie 2

Do § 3 ust. 9 wzoru umowy:

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wystąpienia dokumentu WZ? Jednocześnie zapewniamy, że dołączana do każdorazowej dostawy faktura VAT spełniać będzie wymogi dla dokumentu wydania produktu leczniczego, a tym samym zawierała będzie między innymi takie informacje jak numer serii czy data ważności dostarczonego przedmiotu umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość dołączenia do każdorazowej dostawy faktury VAT spełniającej wymogi dla dokumentu wydania produktu leczniczego. Tym samym zmianie ulegną zapisy SWZ - załącznik nr 6 do SWZ – projektowane postanowienia umowy do § 3 ust. 9.

Pytanie 3

Do § 3 ust. 10, 11, § 8 ust. 1 pkt 1 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:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę w § 3 pkt 10, 11 § 8 ust. 1 pkt 1 projektowanych postanowień umowy – zał. nr 6 do SWZ. Wykonawca powinien zaoferować towar wskazany w ofercie na okres trwania umowy tj. 12 miesięcy. Sytuacja opisana w § 3 pkt 11 projektowanych postanowień umowy jest sytuacją wyjątkową i daje możliwość Wykonawcy zaoferowania produktu zamiennego.

Pytanie 4:

Do § 3 ust. 14 tiret trzeci wzoru umowy:

Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikająca z treści art. 552 k.c.: „...z wyłączeniem powołania się przez dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę w § 3 ust. 14 tiret trzeci projektowanych postanowień umowy – zał. nr 6 do SWZ.

Pytania z dnia 19.08.2021 r.**Pytanie 5:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaoferowanie w części nr 4 - ampułki, pozycja nr 33, (Paracetamol), preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego konfekcjonowanego w flakonie-butelka z dwoma równymi nie wymagającymi dezynfekcji portami?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga zaoferowanie proponowanego preparatu. Tym samym zmianie ulegną zapisy SWZ – załącznik nr 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy w zakresie części 4 poz. 33

Pytanie 6

Z uwagi na aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w części nr 4 - ampułki, pozycja nr 33, (Paracetamol), Zamawiający oczekuje zaoferowania w/w preparatu w opakowaniu, z portami nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymaga odpowietrzania (według Farmakopei Polskiej wydanie XI, każde opakowanie szklane np. typu - fiołka szklana wymaga odpowietrzania zestawu do podaży, a tym samym następuje otwarcie zamkniętej linii do podaży płynów) ?.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga zaoferowanie proponowanego preparatu. Tym samym zmianie ulegną zapisy SWZ – załącznik nr 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy w zakresie części 4 poz. 33.

Pytanie 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie, w części nr 1 - antybiotyki, pozycja nr 2, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, gotowy roztwór do infuzji Amikacin 5mg/ml a 100ml,(przygotowanie nie wymaga rozcieńczenia zawartości ampułki z lekiem) w opakowaniu typu Ecoflac Plus (butelka stojąca z dwoma równymi sterylnymi portami) zgodnie z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii– Rezolucja Rady Europy CM/ResAP(2011/2017)1, oraz prawem farmaceutycznym (rozcieńczenie leku jest usługą farmaceutyczną, która podlega według ustawy, kontroli wykonania przez farmaceutę, stosowanie leków w formie gotowej do użycia – RTU, nie wymaga nadzoru opieki farmaceutycznej), w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę . Wymaga zaoferowania antybiotyku w postaci roztworu zarówno do wstrzykiwań jak i infuzji.

Pytanie 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 1 - antybiotyki, pozycja nr 16, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego gotowy roztwór do infuzji Genatmicin 1mg/ml; 80mg/80ml, (przygotowanie nie wymaga rozcieńczenia zawartości ampułki z lekiem), w opakowaniu typu Ecoflac Plus (butelka stojąca z dwoma równymi sterylnymi portami) zgodnie z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii– Rezolucja Rady Europy CM/ResAP(2011/2017)1, oraz prawem farmaceutycznym (rozcieńczenie leku jest usługą farmaceutyczną, która podlega według ustawy, kontroli wykonania przez farmaceutę, stosowanie leków w formie gotowej do użycia – RTU, nie wymaga nadzoru opieki farmaceutycznej), w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę . Wymaga zaoferowania antybiotyku w postaci roztworu zarówno do wstrzykiwań jak i infuzji.

Pytanie 9

Proszę, o doprecyzowanie czy należy zaoferować w części nr 1 - antybiotyki, pozycja nr 2, (Amikacin) oraz pozycja nr 16, (Gentamicin), w/w preparaty, które nie zawierają w swoim składzie wodorosiarczynu sodu lub piroosiarczynu sodu, gdyż w/w substancje są znanymi konserwantami i przeciwutleniaczami, stosowanie wymienionych substancji nasila i generuje reakcje alergiczne u pacjentów dorosłych, a w szczególności u wcześniaków, noworodków, niemowląt i dzieci?.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga zaoferowania preparatów w części 1 pozycja 2 i 15 nie zawierających w swoim składzie wodorosiarczynu sodu lub piroosiarczynu sodu.

Pytanie 10

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 części nr 12, pozycja nr 9, 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 wymaga zaoferowania produktu bez mleczanów. Pozostałe parametry pozostają bez zmian.

Pytania z dnia 20.08.2021 r.

Pytanie 11

Pakiet 4 poz.10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie Dobutamine TZF inj.250mg * 1fiol., gdyż lek w dawce 250mg/5ml jest niedostępny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga preparatu Dobutamine TZF inj.250mg - liofizat do sporządzania roztworu do infuzji.

Pytanie 12

Pakiet 4 poz. 43

Czy Zamawiający Thiamine Chloride 50mg/ml*10amp MZ, gdyż lek wymagany jest na końcu produkcji?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę preparatu Thiamine Chloride 50mg/ml*10amp w ilości 500 sztuk. Tym samym zmianie ulegną zapisy SWZ – załącznik nr 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy w zakresie części 4 poz. 43.

Pytanie 13

Pakiet 7 poz. 78

Czy Zamawiający dopuści Neo-Pancreatinum Forte* 50kaps.dojelit. w postaci kaps. Dojelitowej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga Neo-Pancreatinum Forte* 50kaps.dojelit

Pytanie 14

Pakiet 13 poz. 2

Jaką ilość Zamawiający miał na myśli?

Odpowiedź:

Zamawiający w dniu 11.08.2021 r. dokonał modyfikacji Formularzy asortymentowo-cenowych doprecyzowując m.in. ilość insuliny w części 13 pozycji 2, która wynosi 10 szt.

Z poważaniem:

*Kierownik Zamówień Publicznych
Anna Skandy*