

Ząbki, dnia 12.11.2024 r.

**ZAMAWIAJĄCY**  
**Mazowiecki Szpital Wojewódzki Drewnica Sp. z o.o.**  
**ul. Rychlińskiego 1, 05-091 Ząbki**

**dotyczy: „Dostawy leków na potrzeby Mazowieckiego Szpitala Wojewódzkiego  
Drewnica Sp. z o.o.”**

**Znak sprawy: DZP.26.16.2024**

Do Wykonawców biorących udział  
w postępowaniu o udzielenie zamówienia

Zamawiający działając na podstawie art. 284 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2024 r. poz. 1320 z późn. zm.) zwanej dalej „ustawą” udostępnia treść zapytań wraz z wyjaśnieniami, bez ujawniania źródła zapytania:

1. **Pytanie nr 1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów –  
tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie  
– tabletki lub kapsułki odwrotnie  
– tabletki na drażetki i odwrotnie  
– tabletki na tabletki dojelitowe i odwrotnie  
– kapsułki na kapsułki miękkie lub twarde i odwrotnie ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów, tabletki na tabletki powlekane, tabletki na kapsułki, tabletki na drażetki, tabletki na tabletki dojelitowe przy zachowaniu tego samego profilu uwalniania substancji.

2. **Pytanie nr 2** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampulki?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę fiołki na ampulkę, przy zachowaniu objętości określonych w SWZ.

3. **Pytanie nr 3** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampulki na ampulko-strzykawkę?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga wskazania pozycji, której dotyczy pytanie.

4. **Pytanie nr 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?

**Odpowiedź:**

W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

5. **Pytanie nr 5** Czy Zamawiający wyrazi zgodę w przypadku braku leku oryginalnego na wycenę preparatów z dopuszczenia Ministra Zdrowia.

**Odpowiedź:**

W przypadku braku leku oryginalnego Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów z dopuszczenia Ministra Zdrowia.

6. **Pytanie nr 6** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampulek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga zmiany wielkości opakowań. W przypadku zmiany wielkości opakowań leków w tabletkach, ampulkach, Zamawiający preferuje opakowania bezpośrednie - blistry, w przypadku kremów, maści Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości do 60 %. Jeśli wycena jest bardziej korzystna pod względem ekonomicznym to proszę zaproponować ilość danego produktu leczniczego jak najbardziej zbliżoną do ilości obecnych w SWZ. Przy przeliczaniu podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

7. **Pytanie nr 7** Zwracamy się z zapytaniem dot. pakietu nr 21 poz. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości:

Pozycja 15 – proponujemy opakowanie 30 tabl. zamiast 90 tabl.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniach 30 tabl. w poz.15, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości.

8. **Pytanie nr 8 – pakiet nr 4** Przesyłam pytanie do przetargu pakiet 4 pozycja 15: Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsulek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsulek?

Lek Kaldyum ma postać kapsulek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy.

Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie 26, w pozycji 1 leku pakowanego po 60 tabl., z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wymaganej ilości.

9. **Pytanie nr 9 – umowa** Dotyczy § 1 ust. 3 wzoru umowy – godziny dostawy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie maksymalnej godziny dostawy przedmiotu zamówienia z 11.00 do godziny 14.00 dla pakietu nr 38?

Zapewnienie terminu dostawy do godziny 11.00 nie zawsze możliwe jest do zrealizowania i może generować dodatkowe koszty dla wykonawcy.

Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie maksymalnej godziny dostawy przedmiotu zamówienia z 11.00 do godz. 14.00 tylko dla pakietu 38.

**10. Pytanie nr 10 – umowa** *Dotyczy § 1 ust. 3 wzoru umowy – termin dostawy*

*Czy z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w pakiecie nr 38 nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na drugi dzień po złożeniu zamówienia, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, Zamawiający wydłuży termin dostawy do 48 godzin od momentu złożenia zamówienia dla pakietu nr 38?*

*Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego.*

**Odpowiedź:**

Zamawiający wydłuży termin dostawy do 48 godz. od momentu złożenia zamówienia tylko dla pakietu 38.

**11. Pytanie nr 11 – umowa** *Dotyczy § 1 ust. 4 wzoru umowy – dostawy leków „na ratunek”*

*Z uwagi na fakt, iż wymienione produkty lecznicze w pakiecie nr 38 nie są lekami ratującymi życie i nie wymagają dostaw w ciągu 12 godzin od złożenia zamówienia (24 godziny na dobę, 7 dni w tygodniu, we wszystkie dni w roku), a ich podawanie odbywa się w trybie planowanym, proszę o potwierdzenie, że zapisy § 1 ust. 4) wzoru umowy nie będą miały zastosowania w stosunku do pakietu nr 38.*

*Ponadto, magazyn centralny Wykonawcy pracuje od poniedziałku do piątku w godzinach 7:30 do 17:00, a w dniach wolnych od pracy, tj. sobota oraz niedziela, a także w dni świąteczne, magazyn jest nieczynny.*

*Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego*

**Odpowiedź:**

Zamawiający potwierdza, że zapisy 1 ust. 4) wzoru umowy nie będą miały zastosowania w przypadku pakietu nr 38

**12. Pytanie nr 12 – umowa** *Proszę o potwierdzenie, że w razie wystąpienia okoliczności takich jak: wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC?*

*Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.*

**Odpowiedź:**

Zamawiający potwierdza.

**13. Pytanie nr 13 – pakiet nr 4** *Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie z pakietu Nr 4 poz. 136 (Ticagrelor tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej 0,09 x 56 tbl.) i utworzenie nowego pakietu obejmującego ww. produkt leczniczy.*

Lekiem odpowiadającym opisowi w poz. 136 pakietu nr 4 jest Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej. Jest on sprzedawany bezpośrednio przez AstraZeneca w tzw. modelu DTH (direct to hospital), z pominięciem hurtowników.

Pakiet nr 4 obejmuje aktualnie 164 pozycje asortymentowe. Wykonawca jest zainteresowany tylko wspomnianym „Ticagrelorum” 0,09 x 56 tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, gdyż pozostałych nie ma swojej ofercie. Jednocześnie inne hurtownie farmaceutyczne nie zrealizują dostawy Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, ponieważ nie mają możliwości nabycia tego leku.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**14. Pytanie nr 14 – pakiet nr 4** W nawiązaniu do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia na dostawę leków w ilościach i dawkach podanych w specyfikacji asortymentowo-cenowej zwracamy się z zapytaniem: Pakiet 4, Pozycja 16, Kalii chloridum 20 amp. 10 ml 0,15 g/ml inj.: Czy Zamawiający dopuści do wyceny Kalium Chloratum WZF 15% 10 ml x 50 amp.?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zmiany wielkości opakowań, wymaga natomiast zachowania odpowiedniego przeliczenia wycenionej ilości.

**15. Pytanie nr 15** 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 i odwrotnie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuści do wyceny lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki, lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletki na tabletki powlekane, tabletki na kapsułki, drażetki przy zachowaniu tego samego profilu uwalniania substancji.

**16. Pytanie nr 16** Czy Zamawiający dopuści zmianę :  
tabletki/kapsułki/ tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu na  
tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuści zmianę tabletki/kapsułki/tabletki o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie.

**17. Pytanie nr 17** Czy Zamawiający dopuści zmianę w zakresie postaci dojelitowych:  
tabletki dojelitowe na kapsułki dojelitowe lub tabletki powlekane dojelitowe i odwrotnie ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuści zmianę tabletki dojelitowej na kapsułkę dojelitową, tabletki powlekanej na tabletkę powlekaną dojelitową.

**18. Pytanie nr 18** 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 leku w obrębie tej samej drogi podania np.: ampułki na fiolki lub ampułkostrzykawki i na odwrot?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę fiolki na ampułkę, przy zachowaniu objętości określonych w SWZ. W przypadku zmiany ampułki na ampułkostrzykawkę Zamawiający wymaga wskazania pozycji.

**19. Pytanie nr 19** 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?

**Odpowiedź:**

W przypadku zaprzestania lub tymczasowego braku dostępności leku na rynku farmaceutycznym Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny i adekwatnej uwagi pod pakietem.

**20. Pytanie nr 20** Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty dostępne na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia w przypadku, gdy tylko takie są dostępne?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuści wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia.

**21. Pytanie nr 21** Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Pak.3 poz. 19 na zaproponowanie leku Flavamed MAX 30mg/5 ml w butelce 100 ml i przeliczenie zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości opakowań, wymaga natomiast odpowiedniego przeliczenia wycenionej ilości.

**22. Pytanie nr 22** Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 4 poz. 101 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Pakiecie 4 poz. 101 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr, również zawierającego 250mg kultur drożdżaków *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom nietolerującym tego składnika. Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Enterol	EnteroDr
postać	kapsułki	kapsułki
zawartość bakterii probiotycznych	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> CNCM I-745,	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> DBVPG 6763 (szczep identyczny z CNCM I-745 w badaniach genotypowych)
stężenie/pojedyncza dawka	stężenie 5 x 10 <sup>9</sup> CFU/ kaps (250mg/ kaps)	stężenie 5 x 10 <sup>9</sup> CFU/ kaps (250mg/ kaps)
główne wskazanie do stosowania	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii
możliwość przechowywania poza lodówką	tak	tak

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego. Zgodnie z SWZ.

Zamawiający informuje, że niniejsze Odpowiedzi na pytania Wykonawców stanowią integralną część dokumentów zamówienia. Ponadto termin składania i otwarcia ofert nie ulega zmianie.

Przemysław Zaboklicki  
CZŁONEK ZARZĄDU

Specjalista ds. zamówień publicznych  
Martyna Kalindowska

ds. Administracji i Gospodarki  
Małgorzata Krzyżkowska