

Wrocław, dnia 13.02.2024 r.

Uczestnicy postępowania

Dotyczy: PN 08/24- dostawa antybiotyków i innych leków p/infekcyjnych

I. Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (TJ Dz.U. z 2023r. poz. 1605 ze zm.; zwana dalej: PZP), Zamawiający przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie preparatu, pozwoli to na złożenie korzystniejszej cenowo oferty?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z pakietu 1 poz 20, podtrzymuje zapisy z SWZ.

2. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 14. W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić.

Odp. Zamawiający zgodnie z SWZ w pak 4 poz 14 wymaga wyceny 180 opakowań Nystatyny o pojemności co najmniej 24 ml, reszta zapisów zgodnie z SWZ.

3. Czy w pakiecie 4 w poz. 1, 2 można wycenić preparaty w postaci granulatu?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, reszta zapisów zgodnie z SWZ.

4. Czy w pakiecie 4 w poz.9, 10 można wycenić preparat w postaci granulatu, ponieważ taki jest dostępny na rynku?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, reszta zapisów zgodnie z SWZ.

5. Czy w pakiecie 18 można wycenić Teicoplanin Altan, 200mg, pr, rozp.d/r.d/wst, inf, r.dou, 1f+1amp?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, reszta zapisów zgodnie z SWZ.

6. 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 (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)

Odp. Zamawiający prosi o podawanie pełnych ilości opakowań zaokrąglając w górę. – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ

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 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, kaps.-kaps.doj. i odwrotnie)?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, pod warunkiem zachowania drogi podania i miejsca wchłaniania - za wyjątkiem preparatów gdzie wyraźnie zaznaczono, aby nie zmieniać postaci leku – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

8. 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 , amp.-amp.strzyk., ampułki-pojemniki, flakony-butelki, i odwrotnie?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, pod warunkiem zachowania drogi podania i miejsca wchłaniania - za wyjątkiem preparatów gdzie wyraźnie zaznaczono, aby nie zmieniać postaci leku – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

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

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga pod warunkiem, że aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku farmaceutycznym – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

10. 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 czy należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku?

Odp. Prosimy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży wraz z uwagą o jego braku pod zadaniem

Sporządziła: Elwira Stołba