



*Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii
w Olsztynie*

Olsztyn, dnia 15.11.2019 r.

**Do wszystkich
uczestników postępowania**

ZPZ-56/10/19 Przetarg nieograniczony na dostawę produktów leczniczych

W związku z zapytaniami uczestników postępowania na dostawę **produktów leczniczych** Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust 1 oraz ust. 2 Ustawy Prawo zamówień publicznych, wyjaśnia Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia w następujący sposób:

Pytanie nr 1. pakiet 83:

Czy ze względu na aspekt farmakoekonomiczny Zamawiający wymaga zaoferowania kwasu zoledronowego w postaci wygodnego w przygotowaniu, dającego możliwość skrócenia czasu przygotowania roztworu do infuzji 4 mg/100 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytani nr 2. Pakiet 90 poz. 31:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek 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.

Okres ważności leku Kaldyum to 4 lata.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie potasu w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek.

Pytanie nr 3. PYTANIA DO S.I.W.Z.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułkostrzykawki i odwrotnie? Zapytanie o zmianę postaci nie dotyczy pozycji uwzględniających konkretne wymiary tabletek.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 4. PYTANIA DO S.I.W.Z.

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)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga przeliczenia ilości pełnych opakowań w górę z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości, nie mniejszej niż określona w formularzu cenowym.

Pytanie nr 5. PYTANIA DO S.I.W.Z.

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: Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu.

Pytanie nr 6. PYTANIA DO S.I.W.Z.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia zamawianej ilości, nie mniejszej niż określonej w formularzu cenowym, z zachowaniem ilości zamawianego produktu w kolumnie jednostka miary określonej w formularzu cenowym.

Pytanie nr 7. Dotyczy § 4 ust. 2 wzoru umowy – w zakresie dostaw na cito

Z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w pakiecie nr 29 oraz 48 nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na cito do godz. 10:00 dnia następnego po złożeniu zamówienia, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, proszę o potwierdzenie, że § 4 ust. 2 nie będą miały zastosowania w stosunku do pakietu nr 29 oraz 48 w zakresie dostaw na cito.

Zapisy umowy w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych leków wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 8. Dotyczy § 4 ust. 2 wzoru umowy – w zakresie godziny dostawy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie maksymalnej godziny dostawy przedmiotu zamówienia z 12.00 do godziny 14.00 dla pakietu nr 29 oraz 48?

Zapewnienie terminu dostawy do godziny 12.00 nie zawsze możliwe jest do zrealizowania i może generować dodatkowe koszty dla wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 9. Dotyczy zapisów umowy

Proszę o wyjaśnienie czy w razie wystąpienia takich okoliczności jak: brak statusu refundacyjnego leku, 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 wyjaśnia, iż w przypadku wystąpienia takich okoliczności jak: brak statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, Zamawiający będzie wymagał zastąpienia leku odpowiednikiem chemicznym zgodnie z § 2 ust 2-6 wzoru umowy.

Pytanie nr 10.

Zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający w pakiecie 2 Thalidomide 100 mg x 30tabl, wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego sprowadzanego w ramach importu docelowego?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego sprowadzanego w ramach importu docelowego.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii w Olsztynie

mgr Krystyna Futyma

Sporządził w 1 egz. – MM

Egz. nr 1 - a/a

Otrzymują: uczestnicy postępowania /

zamieszczono na stronie internetowej SP ZOZ MSWIA z W-MCO w Olsztynie

