

Dzierżoniów, 21.03.2022r.

znak sprawy: ZP.261.2.2022.IW

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

dotyczy:

postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.: „**DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH**”

Zamawiający:

NZOZ Szpital Powiatowy w Dzierżoniowie Sp. z o. o. na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych w odpowiedzi na zapytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania udziela następujących wyjaśnień:

I.

Pytanie 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź:

Pytanie zbyt ogólne i wymaga doprecyzowania konkretnej pozycji oraz pakietu.

Pytanie 2.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź:

Pytanie zbyt ogólne i wymaga doprecyzowania konkretnej pozycji oraz pakietu

Pytanie 3.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę pojemnika na ampułkę?

Odpowiedź:

Pytanie zbyt ogólne i wymaga doprecyzowania konkretnej pozycji oraz pakietu.

Pytanie 4.

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź:

Zgodnie z Działem IV pkt 1.4 SWZ tj. „Dopuszcza się zaoferowanie leków w opakowaniach handlowych innych niż wskazane przez Zamawiającego z odpowiednim przeliczeniem ilości (z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę)”.

Pytanie 5.

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g?

Odpowiedź:

Pytanie zbyt ogólne i wymaga doprecyzowania konkretnej pozycji oraz pakietu

Pytanie 6.

Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie 7.

Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

II.

Pytanie 1.

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.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

III.

Pytanie 1.

Czy Zamawiający w pozycji pozycja 34 część 4 produkt Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)x5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2.

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

IV.

Pytanie 1.

Dotyczy Zadanie 32 poz. 38

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu lubragel w postaci sterylnej (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowoderek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 25.213.000 zł

NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



V.

Pytanie 1.

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 52 poz. 1 wymaga preparatu o czystości co najmniej 99,99%, wartości H < 10ppm, potwierdzonej badaniami zgodnie z ISO-10993-5, przy zachowaniu pozostałych wymagań bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2.

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 52 poz. 5 wymaga preparatu o minimalnej czystości 97% potwierdzonej badaniami zgodnie z ISO-10993, przy zachowaniu pozostałych wymagań bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3.

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 52 poz. 6 wymaga preparatu o minimalnej czystości 97%, potwierdzonej badaniami zgodnie z ISO-10993, przy zachowaniu pozostałych wymagań bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

PREZES ZARZĄDU

Maciej Smolarz