



INFORMACJA NR 2 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 73a zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 t.j.) jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.:

„Dostawa produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych okulistycznych i do hemodializy”.

Pytanie nr 1 – dotyczy pakietu 8 poz.10,11,22,31,32,40,50,51,54,56,

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : tabletki powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe . Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2 – dotyczy pakietu 8 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki dojelitowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe . Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3 – dotyczy pakietu 8 poz.21

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki drażowanej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe . Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4 – dotyczy pakietu 8 poz.23

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: kapsułki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe . Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 5 – dotyczy pakietu 8 poz.37,48,

dotyczy pakietu 14 poz. 1,2,3,4,

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe . Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 6 – dotyczy pakietu 20 poz.1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: fiołka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe . Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 7 – dotyczy pakietu 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Calcium chloratum WZF, 67mg/ml,roztw.do wstrz.,10ml,10amp.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe . Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 8 – dotyczy pakietu 2 , 3,4

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu *20 but. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego i tym samym wyrazi zgodę na podanie ceny za zaoferowane opakowanie handlowe a nie za sztukę?

Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku farmaceutycznym opakowanie handlowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe . Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 9 – dotyczy pakietu 7 poz.2

Bardzo proszę o doprecyzowanie dawki. Czy Zamawiający miał na myśli: FLUTICASONUM 0,5 mg/g, krem, 15 g (0,05%)? np. Cutivate, 0,5 mg/g, krem, 15 g

Odpowiedź: Tak, taki opis Zamawiający ma na myśli. Zamawiający dopuszcza powyższe . Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 10 – dotyczy pakietu 7 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Flucinar N, (0,25 mg + 5 mg)/g, maść, 15 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe . Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 11 – dotyczy pakietu 8 poz.1,2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu *20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe . Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 12 – dotyczy pakietu 8 poz. 26,27

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu *5 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe . Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 13 – dotyczy pakietu 8 poz. 31,32

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu *90 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy

Pytanie nr 14 – dotyczy pakietu 13

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

OXYCODONUM 10 mg/ml, 1 ml, roztw.do wstrz., 10 amp

OXYCODONUM 10 mg/ml, 2 ml, roztw.do wstrz.,10 amp

Posiadają zapis w CHPL: Podawanie dożylnie — analgezja kontrolowana przez pacjenta (ang. Patient Controlled Analgesia, PCA) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe . Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 15 – dotyczy pakietu 15 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Kanavit, 10 mg/ml; 1 ml, emuls.do wstrz., 5 amp z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zmawiającego ? Preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe . Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 16 – dotyczy pakietu 16 poz. 1, 2

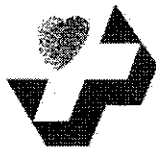
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia – Unigrilin?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe . Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 17 – dotyczy pakietu 22 poz.1,2

Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz.1 oraz 2 pochodziły od jednego Producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza różnych producentów.



Pytanie nr 18 –

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym ?

W przypadku, gdy z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa należy :

- podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę,
- ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku (zaokrąglenie zgodne z regułą matematyczną)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku (zaokrąglenie zgodne z regułą matematyczną)

Pytanie nr 19 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań - gramatury w przypadku płynów, proszków, kropli, syropów, granulatów, maści, kremów etc niż podana przez Zamawiającego. Przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.; zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych. Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź: Pytanie zbyt ogólne. Zamawiający odpowiada na pytanie do konkretnej pozycji w konkretnym pakiecie.

Pytanie nr 20 –

Czy Zamawiający na potrzeby obliczeniowe wyrazi zgodę na zamianę jednostki miary „ml na g i odwrotnie” tzn . 1ml=1g ; 1g=1ml w przypadku gramatury - syropów, kremów, maści , substancji recepturowych itp. przy zachowaniu wymaganej przez Zamawiającego postaci dla danego preparatu ; np. woda utleniona 3% 100 g = woda utleniona 3% 100 ml i odwrotnie

Odpowiedź: Pytanie zbyt ogólne. Zamawiający odpowiada na pytanie do konkretnej pozycji w konkretnym pakiecie.

Pytanie nr 21 –

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia w sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku farmaceutycznym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zapewnienia stałej dostępności w trakcie trwania umowy.

Pytanie nr 22 –

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: Pytanie zbyt ogólne. Zamawiający odpowiada na pytanie do konkretnej pozycji w konkretnym pakiecie.

Pytanie nr 23 –

Czy Zamawiający dopuści zmianę w zakresie :

tabletki/kapsułki/ tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu na
tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź: Pytanie zbyt ogólne. Zamawiający odpowiada na pytanie do konkretnej pozycji w konkretnym pakiecie.

Pytanie nr 24 –

Czy Zamawiający dopuści zmianę w zakresie :

tabletki dojelitowe /kapsułki dojelitowe /tabletki powlekane dojelitowe i odwrotnie?

Odpowiedź: Pytanie zbyt ogólne. Zamawiający odpowiada na pytanie do konkretnej pozycji w konkretnym pakiecie.



Pytanie nr 25 –

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.:

- ampułki na fiolki ;
- fiolki na ampułki ?

Odpowiedź: Pytanie zbyt ogólne. Zamawiający odpowiada na pytanie do konkretnej pozycji w konkretnym pakiecie.

Pytanie nr 26 –

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.: fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Pytanie zbyt ogólne. Zamawiający odpowiada na pytanie do konkretnej pozycji w konkretnym pakiecie.

Pytanie nr 27 –

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.: flakony na butelki, pojemniki-KabiPack (KabiClear) i odwrotnie?

Odpowiedź: Pytanie zbyt ogólne. Zamawiający odpowiada na pytanie do konkretnej pozycji w konkretnym pakiecie.

Pytanie nr 28 –

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.: ampułki na pojemniki i odwrotnie?

Odpowiedź: Pytanie zbyt ogólne. Zamawiający odpowiada na pytanie do konkretnej pozycji w konkretnym pakiecie.

Pytanie nr 29 –

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? np.

pak. 8 poz. 12,13 – zakończona produkcja

pak. 7 poz. 3 – usunięty z oferty Producenta

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe . Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Powyższe zmiany są integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców, biorących udział w w/w postępowaniu Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.

**KIEROWNIK
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH**

mgr inż. Jacek Banaszak

REFERENT
dz. Zamówień Publicznych

Małgorzata Ciernieja