

Czarnków, dnia 26 października 2023 r.

**Wszyscy zainteresowani Wykonawcy
Strona internetowa prowadzonego
postępowania**

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.: „Sukcesywne dostawy leków i płynów infuzyjnych”.

Pytania i wyjaśnienia treści SWZ

Zamawiający informuje, że do postępowania wpłynęły kolejne, niżej wskazane pytania.

W związku z tym, zgodnie z art. 135 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 1610 ze zm.) dalej: pzp, Zamawiający przekazuje treść tych pytań wraz z wyjaśnieniami (odpowiedziami) Zamawiającego:

I.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie I poz. 7 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie 1.

1. Czy w Pakiecie I poz. 7 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ZinoDr. Zасыпка o składzie: Talc, Solanum Tuberosum Starch, Allantoin, Zinc Oxide?

Odpowiedź ad. 1: tak, Zamawiający dopuszcza.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie II poz. 66 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie 2 i 3.

2. Czy w Pakiecie II poz. 66 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w siwz? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).
3. Czy w Pakiecie II poz. 66 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps?

Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź ad. 2 i 3: To nie jest lek. Zgodnie z SWZ, produktem zamawianym ma być lek.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie VII poz. 15 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie 4 i 5.

4. Czy z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia w Pakiecie VII poz. 15 nazwy własnej suplementu diety, będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zaferowanie produktu HepaDr. zawierającego asparaginyan ornityny 100mg i 35 mg choliny?

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie VII poz. 15 w przedmiotowym postępowaniu:

5. Czy z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia w Pakiecie VII poz. 15 nazwy własnej suplementu diety, będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zaferowanie produktu HepaDr. A zawierającego asparaginyan ornityny 150mg?

Odpowiedź ad. 4 i 5: tak, Zamawiający dopuszcza.

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie XIII poz. 47 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie 6.

6. Czy skoro Zamawiający dopuścił w Pakiecie XIII poz. 47 paski testowe pakowane w fiolki x 50 szt., to Zamawiający dopuszcza zaferowanie pasków testowych do glukometrów w opakowaniach a 50 szt. (2 fiolki x 25 szt.), z aplikacją krwi w jednym punkcie paska, co ułatwia szybkie napełnienie całej kapilary krwią?

Odpowiedź ad.6: zgodnie z SWZ, aplikacja na całej szerokości paska, wielkość opakowania nie ma tu znaczenia.

Pytanie 7.

7. Czy w związku z faktem, że umowa zawarta w następstwie przedmiotowego postępowania będzie trwała 12 miesięcy, Zamawiający dopuści zaferowanie pasków testowych o stabilności wynoszącej 12 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki? Wymóg dłuższej stabilności jest bezzasadny, gdyż w przypadku 12-miesięcznej stabilności po otwarciu fiolki personel Zamawiającego będzie mógł zużyć do końca umowy wszystkie paski, których opakowania zostały otwarte kiedykolwiek w trakcie trwania umowy.

Odpowiedź ad. 7: nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie XV poz. 9 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie 8 i 9.

8. Czy w Pakiecie XV poz. 9 Zamawiający dopuści zaferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania

dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

9. Czy w Pakiecie XV poz. 9 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź ad. 8 i 9: tak, Zamawiający dopuszcza.

II.

1. Dotyczy pakietu nr I poz. 25. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odp. Zamawiający nie dopuści.

2. Dotyczy pakietu nr I poz. 81. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec?

Odp. Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

3. Dotyczy pakietu nr I poz. 95. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do infuzji?

Odp. Zamawiający dopuści.

4. Dotyczy pakietu nr II poz. 1 – ze względu na brak produkcji Rectanalu Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku Enema?

Odp. Zamawiający wyrazi zgodę.

5. Dotyczy pakietu nr II poz. 53 Neopankreatyna forte – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku Pangrol 10 000 ?

Odp. Zamawiający wyrazi zgodę.

6. Czy w pakiecie 2 w poz.54 można wycenić Formaldehyd, 10%, płyn, (Maga Herba), 1 kg?

Odp. Można wycenić.

7. Czy w pakiecie 2 w poz.55 można wycenić Formalina buf.obo-
jęt.10%(form4%),płyn(Aqua-Med),1kg,3411.21?

Odp. Można wycenić.

8. Czy w pakiecie 2 w poz.57 można wycenić Etanol 96%, płyn, (Amara), 500 ml,szkoło, ponieważ taki jest dostępny na rynku? **Odp. Można wycenić.**

9. Dotyczy pakietu nr II poz. 63 Prestarium – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku Perindopril Teva ? **Odp. Zamawiający wyrazi zgodę.**

10. Dotyczy pakietu nr II poz. 67 Equispon gąbka – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę gąbki żelatynowej Surgispong? **Odp. Zamawiający wyrazi zgodę.**
11. Dotyczy pakietu nr II poz. 71. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek? **Odp. Zamawiający dopuści.**
12. Dotyczy pakietu nr II poz. 78. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom.inh.? **Odp. Zamawiający dopuści.**
13. Dotyczy pakietu nr III poz. 16. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek? **Odp. Zamawiający nie dopuści.**
14. Dotyczy pakietu nr IV poz. 12. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów. **Odp. Zamawiający nie zmieni zapisów (nie wydzieli do odrębnego pakietu).**
15. Dotyczy pakietu nr IV poz. 17. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej? Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony? **Odp. Zamawiający dopuści.**
16. Dotyczy pakietu nr IV poz. 18. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej? **Odp. Zamawiający dopuści.**
17. Dotyczy pakietu nr IV poz. 18 Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony? **Odp. Zamawiający wymaga.**
18. Dotyczy pakietu nr V poz. 30 Polfilin 0,4 – czy Zamawiający miał na myśli tabletki o przedłużonym działaniu ? **Odp. Tak, tabletki o przedłużonym działaniu.**
19. Dotyczy pakietu nr VI poz. Hepatil – obecnie preparat dostępny tylko jako suplement diety, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę suplementu diety ? **Odp. Zamawiający wyrazi zgodę.**
20. Dotyczy pakietu nr IX poz. 12 Theovent – czy Zamawiający miał na myśli tabletkę o przedłużonym działaniu ? **Odp. Tak, tabletkę o przedłużonym działaniu.**
21. Dotyczy pakietu nr XVI poz. 1 Iprixon Neb – czy Zamawiający oczekują wyceny Iprixon Neb x 20 amp – 35 op. ?
Odp. Tak, Zamawiający oczekuje wyceny opakowania x 20 amp

22. Dotyczy pakietu nr XVII poz. 13 Duloxetine – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki dojelitowej ? **Odp. Zamawiający wyrazi zgodę.**
23. Dotyczy pakietu nr XIX poz. 13 Bupivacainum Spinal Izobaryczna – brak produkcji , czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Bupivacainy Spinal Hiperbarycznej ? **Odp. Zamawiający wyrazi zgodę.**
24. Dotyczy pakietu nr XX poz. 48 i 50 czy w obu pozycjach należy wycenić ten sam lek ? **Odp. Nie, gdyż w poz. 48 omyłka Zamawiającego i należy w tej pozycji wycenić Di-privan 0,5/20 ml ampułkostrzykawka.**
25. Dotyczy pakietu nr XX poz. 56 Meropenem – prosimy o doprecyzowanie dawki do wyceny.

Odp. Meropenem 1 g x 10

26. Poniższe leki mają status zakończona produkcja / wycofane z oferty producenta

Nazwa pakietu	l.p	Nazwa handlowa
0002	16	Torecan, 6,5 mg, czop., 6 szt
0002	23	Solcoseryl, 4,15 mg/g, żel na skórę, 20 g
0004	26	Propranolol WZF, 1 mg/ml; 1 ml, roztw.d/wstrz, 10amp
0009	2	Butapirazol, 50 mg/g, maść, 30 g
0009	3	Butapirazol, 250 mg, czopki, 5 szt
0010	29	Mucofluid, 50 mg/ml, aer.do nosa, 12,5 ml
0014	5	Abaktal, 400 mg, tabl.powl., 10 szt
0014	16	Palin, 200 mg, kaps.twarde, 20 szt
0015	13	Rulid, 50 mg, tabl.do sporz.zaw.doustn., 10 szt

Prosimy o informację czy wycenić podając ostatnią cenę z informacją pod pakietem czy nie wyceniać wcale

Odp. Wycenić podając ostatnią cenę.

III.

1. Pakiet XII poz. 39, 40

Czy w związku ze zmianą opakowania miękkiego typu PACK na opakowanie butelka typu OpTri Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie diet w butelkach OpTri? Diety w workach nie są już sprzedawane. Zmiana opakowania podyktowana jest ochroną środowiska jak również wygodą użytkowników. Opakowanie OpTri dzięki odpowiedniej nakrętce umożliwia podaż diet przy użyciu zestawów Flocare do worków.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

2. Pakiet XII poz. 41, 42, 43, 44, 45, 46, 48, 53

Czy w związku z wycofaniem ze sprzedaży zestawów i zgłębników ze złączem Enlock i zastąpieniem go bezpiecznym złączem EnFit, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę zestawów i zgłębników ze złączem EnFit, spełniających pozostałe zapisy SWZ?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

3. Pakiet XII poz. 48

Czy Zamawiający w tej pozycji ma na myśli zestawy do podaży diet do pompy Flocare Infinity? Jeśli tak, prosimy o dookreślenie czy mają to być zestawy do worków, zestaw do butelek czy zestaw uniwersalny do worków i butelek. Prosimy o podanie ilości zestawów do wyceny, w przypadku gdy Zamawiający będzie chciał zamówić różne zestawy.

Odp.: Zestaw do pompy Flocare Infinity uniwersalny.

4. Pakiet XII poz. 60, 71

Czy Zamawiający dopuści diety Nutridrink Protein i Nutridrink w opakowaniach 4x125 ml. Diety nie są dostępne w opakowaniach 4x200 ml.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

5. Pakiet XV poz. 6

Czy Zamawiający dopuści Bebilon Prosyneo HA 1 RTF 90 ml, w opakowaniu zbiorczym 24 szt.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

6. Pakiet XV poz. 7

Czy Zamawiający dopuści Bebilon Pronutra Advance 1 RTF 90 ml, w opakowaniu zbiorczym 24 szt.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Zamawiający informuje, że niniejsze wyjaśnienia treści SWZ stają się jej integralną częścią i są wiążące przy składaniu ofert.

*Dyrektor Szpitala
Bożena Sadowska*