

Data zamieszczenia na stronie internetowej prowadzonego postępowania: 11.07.2023 r.

Wysokie Mazowieckie, 11.07.2023 r.

**Do wszystkich Wykonawców
ubiegających się o udzielenie
zamówienia publicznego**

Dotyczy postępowania: **Zakup leków**
Oznaczenie sprawy: **15/2023**

Zapytanie nr 1 - dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy, Pakiet nr 18, poz. 2
Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu w dawce 300mg/2ml pakowanego zbiorczo po 5 ampułek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 1 000 opakowań?

Wyjaśnienie: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu Clindamycinum 300 mg/2ml x 5amp. w ilości 1000 op.

Zapytanie nr 2 - dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy, Pakiet nr 38
Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38, z uwzględnieniem przeliczenia ilości substancji czynnej, preparat neostygminy w dawce 2,5mg/ml zawierający dodatkowo w składzie glikopyronium w dawce 0,5 mg/ml? Glikopyronium podawane z neostygminą zapobiega bradykardii, nadmiernemu wydzielaniu śliny i innym efektom muskarynowym neostygminy, dzięki czemu może zastępować atropinę. W przypadku zgody Wykonawca przeliczy ilość substancji czynnej w proporcji 1:5 (1 ampułka 2,5mg/ml za 5 ampułek 0,5mg/ml).

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 3 - dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy, Pakiet nr 27, poz. 1
Czy w Pakiet nr 27: Leki różne poz. 1 Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 4

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?

Wyjaśnienie: Proszę zadać pytanie do konkretnej pozycji.

Zapytanie nr 5

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

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na inną wielkość opakowań niż określona w Załączniku nr 1 do SWZ. Ilość opakowań należy przeliczyć z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Zapytanie nr 6

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

Wyjaśnienie: Proszę zadać pytanie do konkretnej pozycji.

Zapytanie nr 7

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

Wyjaśnienie: Proszę zadać pytanie do konkretnej pozycji.

Zapytanie nr 8

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.)

Wyjaśnienie: Proszę zadać pytanie do konkretnej pozycji.

Zapytanie nr 9

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)?

Wyjaśnienie: Ilość opakowań należy przeliczyć z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Zapytanie nr 10

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zapewnienia ciągłości dostaw przez cały okres trwania umowy.

Zapytanie nr 11 - dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy, Pakiet nr 50, poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie z zadania nr 50 poz.4 („Ticagrelorum” 0,09 x 56 tabl ulegające rozpadowi w jamie ustnej) i utworzenie nowego pakietu obejmującego ww. produkt leczniczy.

Lekiem odpowiadającym opisowi w poz. 4 zadania nr 50 jest Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej. Jest on sprzedawany bezpośrednio przez AstraZeneca w tzw. modelu DTH (direct to hospital), z pominięciem hurtowników. Pakiet obejmuje aktualnie 4 pozycje asortymentowe. Wykonawca jest zainteresowany tylko wspomnianym „Ticagrelorum” 0,09 x 56tabl ulegające rozpadowi w jamie ustnej, gdyż pozostałych nie ma swojej ofercie. W rezultacie obecny zakres zadania z jednej strony uniemożliwia nam zaoferowanie Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, a jednocześnie utrudnia złożenie oferty hurtownikom farmaceutycznym, realizującym kompleksowe zamówienia. Nawet gdyby hurtownia złożyła taką ofertę, to najprawdopodobniej nie zrealizowałaby dostawy Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, gdyż obecnie nie ma już możliwość zakupu tego produktu w AstraZeneca.

Chcielibyśmy podkreślić, że system sprzedaży bezpośrednio stosowany przez nas w stosunku do Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej w żadnym stopniu nie ogranicza konkurencji, a przede wszystkim dostępności leków dla pacjentów. Jako podmiot odpowiedzialny wybraliśmy model DTH, uznając go za optymalny dla zaopatrzenia szpitalnego. Zarazem w pełni zgodny z obowiązującymi regulacjami, w myśl których obowiązek dostaw przewidziany w art. 36z Prawa farmaceutycznego nie ogranicza dostawców leków w wyborze modelu dystrybucji, w szczególności nie stoi na przeszkodzie prowadzeniu przez dostawców leków dystrybucji za pośrednictwem ograniczonej liczby hurtowników lub bezpośrednio do aptek

lub szpitali (por. prof. dr hab. Tadeusz Skoczny, r.pr. Marcin Kolasiński, Ekspertyza naukowa: Obowiązek dostaw leków na rzecz hurtowników w świetle prawa konkurencji i regulacji sektorowych, Uniwersytet Warszawski, Wydział Zarządzania, Centrum Studiów Antymonopolowych i Regulacyjnych).

Wydzielenie leku Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej do osobnego pakietu nie tylko nie utrudni składania ofert, ale zapewni Zamawiającemu dostawę całego oczekiwanego asortymentu. Zarazem taka zmiana SIWZ jest dozwolona na gruncie SIWZ, stąd prosimy o pozytywne rozpatrzenie wniosku.

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 12 - dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy, Pakiet nr 13, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści w pak. nr. 13 poz. 3 maści 10% 15g (składnik aktywny:

Rafinowana żywica świerku norweskiego (Picea abies) pozostałe składniki (INCI):Petrolatum, Paraffinum Liquidum, Norway Spruce (Picea abies) Resin, Alcohol Denat., Cera Microcristallina, Sorbitan Oleate, Cera Alba, Hydrogenated Castor Oil, Stearic Acid.) ponieważ 15 g o podanym przez Zamawiającego składzie nie jest już produkowana ?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 13 - dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy, Pakiet nr 52, poz. 138

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?

Wyjaśnienie: Zamawiający wyraża zgodę.

**Kierownik Zamawiającego
Bożena Grotowicz**