

Wszyscy Wykonawcy

Na podstawie Art. 135 ust. 2 Prawa Zamówień Publicznych z dnia 11 września 2019 r w nawiązaniu do SWZ dotyczącej postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków dla ZOZ Szpitala Powiatowego w Sochaczewie. nr sprawy: EK-ZZ/ZP.261.07.D.2023, odpowiadamy na pytania Wykonawców:

Pytanie 1: Czy w Zadaniu nr 62 poz. 32 i 33 (Dexamethasonum inj.) 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?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 2: **Dotyczy zadania nr 9 (Paracetamol)** .Czy Zamawiający rozważy potrzebę zaoferowania leku w butelkach z polietylenu, w miejsce opakowań szklanych? Uzasadnienie : Opakowania szklane generują znacznie więcej odpadów medycznych (o ok. 40%) . Dla przykładu kalkulacja dla ilości zapotrzebowanych przez Państwa szpital przy założeniu : - kosztu utylizacji 7,00 zł za utylizację 1 kg odpadów oraz przy założeniu zwiększonego kosztu leku we flakonach z polietylenu : Różnica kosztów wynosi : -9 430,00 zł na rzecz opakowań z polietylenu. Czyli całkowity koszt szpitala : zakup i utylizacja byłby o powyższą wartość niższy, przy założeniu różnicy w zakupie leku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 3: **Dotyczy zadania nr 47 Poz. nr 15** (IBUPROFENUM 200mg/5ml x 100ml) - bardzo proszę o wyrażenie zgody na zaoferowanie leku w formie gotowej do użycia : Ibuprofen inf. 200 mg/50 ml

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4: **Dotyczy zadania nr 79** – bardzo proszę o wyrażenie zgody na zaoferowaniu płynu wieloelektrolitowego w opakowaniu ecoflac. Uprzejmie wyjaśniam, że opakowanie ecoflac spełnia cechy opakowania worków : posiada 2 niezależne, samouszczelniające się porty, które nie wymagają dezynfekcji.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie, tabletki lub kapsułki odwrotnie, tabletki na drażetki i odwrotnie, tabletki na tabletki dojelitowe i odwrotnie, kapsułki na kapsułki miękkie lub twarde i odwrotnie ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 8: 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.

Pytanie 9: Czy Zamawiający wyrazi zgodę w przypadku braku leku oryginalnego na wycenę preparatów z dopuszczenia Ministra Zdrowia

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 10: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 11: Dotyczy załącznika nr 4 do SWZ projekt umowy § 2 punkt 3:mW związku ze znaczną odległością pomiędzy magazynem Dostawcy a siedzibą Zamawiającego (ca. 300 km), koniecznością dostarczania produktów wchodzących w zakres **pakietu nr 97** specjalistycznymi ciężkimi środkami transportu prosimy Zamawiającego o wydłużenie czasu dostawy **do 48 godzin** w dni robocze i umożliwienie dostawy po godzinach pracy Apteki bezpośrednio do wskazanego oddziału dla produktów z powyższego zakresu. Jednocześnie prosimy o rezygnację z wymogu dostaw pilnych „**na CITO**”, bądź wydłużenie terminu **do 24 godzin w dni robocze** w przypadku złożenia zamówienia do godziny 11:00 dnia poprzedniego – produkty wchodzące w skład terapii nerkozastępczej posiadają długi okres ważności, ich ilość na jeden zabieg jest wystandaryzowana i dlatego można je w sposób przewidywalny zabezpieczyć na kolejne cykle terapii.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie czasu dostawy do 48 godzin w dni robocze. Zamawiający nie wyraża zgody na dostawy po godzinach pracy Apteki. Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie dostaw pilnych „na CITO” do 24 godzin w dni robocze.

Pytanie 12: Zadanie 83: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości: Pozycja 1 – proponujemy opakowanie 30 tabl. zamiast 90 tabl.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 13:pakiet 15 poz. 1 i 2. Uprzejmie proszę o możliwość zaoferowania produktów pakowanych w opakowaniach handlowych o innej wielkości sztuk w opakowaniu jednostkowym i ilości całkowitej zabezpieczającej zapotrzebowanie Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 14: pakiet 30. Uprzejmie proszę o możliwość zaoferowania produktów pakowanych w opakowaniach handlowych o innej wielkości sztuk w opakowaniu jednostkowym i ilości całkowitej zabezpieczającej zapotrzebowanie Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 15: pakiet 40 poz. 8 i 9. Uprzejmie proszę o wykreślenie pozycji z uwagi na zakończenie produkcji i brak zamiennika.

Odpowiedź: Proszę podać ostatnią cenę.

Pytanie 16: pakiet 53 poz. 1. Uprzejmie proszę o możliwość zaoferowania produktu pakowanego w opakowaniu typu fiolka.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 17: Z jakich powodów merytorycznych, w szczególności farmakologicznych, leczniczych bądź nawet ekonomicznych Zamawiający wprowadził w zakresie zadania nr 43 wymóg " butelki umożliwiającej wzrokową ocenę płynu"? Takie określenie opakowania produktu nie ma żadnego

znaczenia dla jego bezpieczeństwa, skuteczności czy wreszcie – jak określono w SIWZ- dla „jakości” produktu. Każda butelka posiada zabezpieczenie dające możliwość stwierdzenia przypadkowego naruszenia integralności opakowania, jak również zaopatrzona jest w zaworowy system zamknięcia Safe-T-Seal, aktywowany w momencie napełniania parownika. Nie ma zatem możliwości zanieczyszczenia produktu z zewnątrz. Wydaje się być szczególnie ważne podkreślenie, że sewofluran jest wrażliwy na niewłaściwe warunki przechowywania, tj. zwiększona temperatura, operacja promieni słonecznych co może powodować rozkład sewofluranu lub jego parowanie i dyfuzję przez ścianki pojemnika. Szczególnie wrażliwe wydają się być właśnie pojemniki wykonane z ciemnego plastiku. Niebezpieczeństwo to jest więc wyższe w przypadku pojemników półprzezroczystych i łatwo ulegających nagrzewaniu (ref. Musioł AiIT 2009). W przypadku butelki aluminiowej nie ma niepożądanego ekspozycji sewofluranu na promienie słoneczne. Produkt Sevoflurane Baxter spełnia wymogi i standardy Farmakopei Amerykańskiej, Europejskiej i wszystkich innych uznanych standardów międzynarodowych pod względem siły działania, jakości i czystości produktu.

Wskazujemy, że tak opisane warunki jakościowe produktu są nieprawidłowo zdefiniowane i mają charakter pozorny. W ramach postępowania, wzrokowa ocena płynu nie wpływa w żaden dający się uzasadnić merytorycznie sposób na wyższość produktu, ponadto taki produkt może zostać zaoferowany przez jednego producenta – Abbvie Polska sp. z o.o. , którego butelka wykonana jest z ciemnego półprzezroczystego plastiku (ref: Musioł AiIT 2009) polietyleno-naftalenu (PEN) i trudno określić czy wpływa to na bezpieczeństwo i pozwala ocenić produkt. Niedopuszczalne jest formułowanie opisu przedmiotu zamówienia w ten sposób, żeby charakteryzował on produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę. Dlatego prosimy o usunięcie wymogu " butelki umożliwiającej wzrokową ocenę płynu " i dopuszczenie do postępowania innych wykonawców oferujących produkt sewofluran w opakowaniu spełniającym najwyższe standardy, jakim niewątpliwie jest opakowanie aluminiowe.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie wymogu butelki umożliwiającej wzrokową ocenę płynu.

Pytanie 18: Prosimy o doprecyzowanie liczby i modeli aparatów do znieczulenia, na których zamontowane będą parowniki.

Odpowiedź: Wykaz aparatów do znieczuleń będących w użytku Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii :

1. Aparat do znieczuleń FLOW –C nr. SN4271 firmy MAQUET
2. Aparat do znieczuleń FLOW –C nr. SN7267 firmy MAQUET
3. Aparat do znieczuleń FLOW-C nr.5213 firmy MAQUET
4. Aparat do znieczuleń AESPIRE 225/MB/15 firmy DATEX- OHMEDA GE
5. Aparat do znieczuleń PRIMA 101SP NR.111088 firmy PENLON

Z poważaniem