



WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOŁONY IM. L. RYDYGIERA W TORUNIU



DYREKTOR tel. 56 679 35 00

NACZELNY LEKARZ tel. 56 679 35 01

Z-CA DYREKTORA DS. ADMINISTRACYJNO-TECHNICZNYCH. tel. 56 654 33 77

ul. Św. Józefa 53-59, 87-107 Toruń 9
skrytka pocztowa 7, www.wszcz.torun.pl

tel. 56 679 31 00, fax 56 654 40 54, 56 659 61 28

Toruń, dnia 13 stycznia 2020 r.

Nr sprawy: W.Sz.Z.: TZ – 280-140/19

Podmioty biorące udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków do Aptek Szpitalnych – 13 zadań.

W związku z otrzymanymi zapytaniami do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, Zamawiający wyjaśnia:

Pytanie Nr 1 dot. wzoru umowy:

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:

Zgodnie z zapisem rozdziału IV pkt 6 SIWZ, Wykonawca musi załączyć do oferty stosowny dokument od producenta o zaprzestaniu produkcji i nie wyceniać leku w ofercie.

Pytanie Nr 2

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

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisem rozdziału IX pkt. 7 SIWZ – „W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk niż wymagane w SIWZ, Wykonawca musi przeliczyć ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku z zachowaniem ilości zamawianej przez Zamawiającego.”

Pytanie Nr 3

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi, ponieważ pytanie jest zbyt ogólne. Należy sprecyzować jakiego konkretnego preparatu dotyczy pytanie.

Pytanie Nr 4

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi, ponieważ pytanie jest zbyt ogólne. Należy sprecyzować jakiego konkretnego preparatu dotyczy pytanie.

Pytanie Nr 5

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.)



Województwo
Kujawsko-Pomorskie

Odpowiedź:

Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi, ponieważ pytanie jest zbyt ogólne. Należy sprecyzować jakiego konkretnego preparatu dotyczy pytanie.

Pytanie Nr 6

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)?

Odpowiedź:

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 2.

Pytanie Nr 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie, a nie za sztukę w pozycjach gdzie w formularzu cenowym jednostką miary są sztuki? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź:

Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi, ponieważ pytanie jest zbyt ogólne. Należy sprecyzować jakiego konkretnego preparatu dotyczy pytanie. Zgodnie z zapisem Rozdziału IX pkt 3 SIWZ wszystkie wartości w tym ceny jednostkowe muszą być liczone z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku (grosze) w PLN.

Pytanie Nr 8 dot. §2 ust. 2 wzoru umowy:

Prosimy o dopisanie do §2 ust. 2 wzoru umowy słów: „...”, nie dłużej jednak niż o 6 miesięcy.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis §2 ust. 2 wzoru umowy.

Pytanie Nr 9 dot. §4 ust. 1 lit. "a" i „b” wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ujednoczenie kar umownych zastrzeżonych w § 4 ust. 1 lit. a oraz b wzoru umowy w taki sposób aby w każdym przypadku kara za opóźnienie wynosiła 0,5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis §4 ust. 1 lit. "a" i „b” wzoru umowy.

Pytanie Nr 10 dot. §4 ust. 2 wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §4 ust. 2 wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła ona 1% wartości brutto nienależycie wykonanej części zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis §4 ust. 2 wzoru umowy.

Pytanie Nr 11 dot. §4 ust. 3 wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej w §4 ust. 3 wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła ona 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis §4 ust. 3 wzoru umowy.

Pytanie Nr 12 dot. § 4 ust. 4 wzoru umowy:

Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru.”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie powyższego zapisu do wzoru umowy.

Pytanie Nr 13 dot. § 4 ust. 4 wzoru umowy:

Czy Zamawiający zrezygnuje z postanowień § 4 ust. 4 kumulujący uprawnienia Zamawiającego z tytułu zwłoki w dostawie poprzez możliwość jednoczesnego obciążenia Wykonawcy różnicą w cenie powstałą w wyniku dokonania zakupu zastępczego wraz z jednoczesnym naliczeniem kary umownej?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis § 4 ust. 4 wzoru umowy.

Pytanie Nr 14

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu

– (tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu? Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi, ponieważ pytanie jest zbyt ogólne. Należy sprecyzować jakiego konkretnego preparatu dotyczy pytanie.

Pytanie Nr 15 dot. Zadania Nr 1 poz. 4

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 4 miał na myśli tabletki rozp. w jamie ustnej?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie Nr 16 dot. Zadania Nr 3 poz. 3

Czy w pakiecie nr 3 poz. 3 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Nasivin w postaci aerozolu 0,025% 10ml?

Produkcja kropli w tej dawce została zakończona.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, przy czym Wykonawca musi załączyć do oferty stosowny dokument od producenta o zaprzestaniu produkcji preparatu w postaci kropli.

Pytanie Nr 17 dot. Zadania Nr 3 poz. 26

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 poz. 26 dopuści wycenę leku o nazwie Tafen Nasal 50mgq/ dawkę, aer do nosa 200 daw?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 18 dot. Zadania Nr 5 poz. 47

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 poz. 47 wyrazi zgodę na wycenę płynu Acifungin Forte 30ml? Jest to jedyny dostępny o tej nazwie preparat.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie Nr 19 dot. Zadania Nr 7 poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu nr 7 poz 10? Produkcja leku została zakończona.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie poz. 10 z Zadania Nr 7.

Wykonawca musi załączyć do oferty stosowny dokument od producenta o zaprzestaniu produkcji i nie wyceniać leku w ofercie.

Pytanie Nr 20 dot. Zadania Nr 7 poz. 16

Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 poz. 16 wyrazi zgodę na wycenę suplementu diety? Obecnie na rynku dostępny tylko w tej formie.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie Nr 21 dot. Zadania Nr 11 poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 poz. 2 miał na myśli buprenorphinum plastry w dawce 35mcg/h?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie Nr 22 dot. Zadania Nr 2 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 2 pozycja 1 i 2, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram (Tramadol hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml) przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPl produktu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 23 dot. Zadania Nr 7 poz. 52

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 7 pozycja 52 Kalium Chloratum WZF 15% 20 ml x 10 fiolek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 24 dot. Zadania Nr 7 poz. 53

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 7 pozycja 53 Kalium Chloratum WZF 15% 10 ml x 50 amp.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 25 dot. Zadania Nr 8 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie z zadania Nr [8] poz. [2] („Ticagrelor” 0,09 x 56 tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej) i utworzenie nowego pakietu obejmującego ww. produkt leczniczy.

Lekiem odpowiadającym opisowi w poz. [2] zadaniu nr [8] 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.

Zadanie nr [8] obejmuje aktualnie [2] pozycji asortymentowych. Wykonawca jest zainteresowany tylko wspomnianym „Ticagrelor” 0,09 x 56tabl ulegające rozpadowi w jamie ustnej, gdyż pozostałych nie ma swojej ofercie. W rezultacie obecny zakres zadania nr [8] z jednej strony uniemożliwia nam zaoferowanie Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, a jednocześnie utrudnia złożenie oferty hurtowniom 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 bezpośredniej 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.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Zadania nr 8 poz.2.

Pytanie Nr 26 dot. Zadania 5 pozycje 96, 97

Czy Zamawiający w pozycji 96, 97 zadanie 5 do postępowania opatrunków hemostatyczny Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 27 dot. Zadania 5 pozycje 96, 97

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie Nr 28 dot. Zadania Nr 5 poz. 96 i 97

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 96, 97 z zadanie 5 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji? Link do filmu instruktażowego poniżej: <https://www.youtube.com/watch?v=N8qqokL9bW4>
Prezentacja: <https://www.youtube.com/watch?v=k6WKkpBTioI> Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie do osobnego pakietu poz. 96 i 97 z Zadania Nr 5.

Pytanie Nr 29 dot. Zadania Nr 13 poz. 17

Czy Zamawiający w pozycji 17 zadanie 13 produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml 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:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie Nr 30 dot. Zadania Nr 13 poz. 17

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:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie Nr 31 dot. zadania 13 pozycja 18

Czy Zamawiający w pozycji 18 zadanie 13 produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml 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:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie Nr 32 dot. zadania 13 pozycja 18

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:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie Nr 33 dot. Zadania nr 12 poz. 46 i 47

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps; bakterie występują w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, dla w/w pozycji Zamawiający wymaga zaoferowania leku.

Pytanie Nr 34 dot. Zadania nr 12 poz. 46 i 47

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, dla w/w pozycji Zamawiający wymaga zaoferowania leku.

Pytanie Nr 35 dot. Zadania nr 12 poz. 46 i 47

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowania produktu będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego o zawartości szczepu bakterii *Lactobacillus rhamonosus* GG 10 mld. CFU/kaps, najlepiej przebadanego szczepu pod względem klinicznym? Bezpieczeństwo stosowania szczepu zostało potwierdzone badaniami wykonanymi na ludziach. Produkt został wykonany w technologii zapewniającej stabilność szczepu przez cały okres przydatności do spożycia; nie zawiera laktozy, białka mleka krowiego, odtłuszczonego mleka w proszku, sacharozy, stearynianu magnezu. Produkt może być stosowany u noworodków oraz niemowląt, w odróżnieniu od produktu wskazanego w SIWZ (dane zawarte w ChPL produktu).

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, dla w/w pozycji Zamawiający wymaga zaoferowania leku.

Pytanie Nr 36 dot. Zadania nr 12 poz. 46 i 47

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który jest przeznaczony do stosowania w trakcie antybiotykoterapii?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 37 dot. Zadania nr 12 poz. 46 i 47

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie musi być podawany pacjentom co najmniej 3 razy na dobę (w takim przypadku 10 kapsulek wystarczy na 3,3 dnia stosowania produktu u pojedynczego pacjenta)? Tak częste podawanie spowoduje szybkie wyczerpywanie się kolejnych opakowań produktu, zwiększając ryzyko pominięcia dawki.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 38 dot. Zadania nr 12 poz. 48 i 29

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Entero Dr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kaps. – po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ, Zamawiający dla w/w pozycji wymaga zaoferowania leku.

Pytanie Nr 39 dot. Zadania nr 12 poz. 48 i 29

Czy z uwagi na podanie w SIWZ nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zaoferowanie posiadającego takie same zastosowania produktu Lacto30Dr., będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającym żywe kultury takiego samego szczepu bakterii probiotycznych w takim samym stężeniu, konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kaps. – po przeliczeniu na odpowiednia liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę? Oferowane kapsułki mogą być otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynu celu uzyskania zawiesiny.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ, Zamawiający dla w/w pozycji wymaga zaoferowania leku.

Pytanie Nr 40 dot. Zadania nr 12 poz. 54

Czy z uwagi na podanie w SIWZ nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy (nie istnieje produkt leczniczy o takiej nazwie ani o takim składzie), Zamawiający dopuści spełniający te same cele produkt LactoDr. krople, będący środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego o takiej samej zawartości żywych kultur bakterii probiotycznych tego samego szczepu, występujący w takiej samej postaci w opakowaniach o takiej samej pojemności?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zastrzeżeniem, że warunki przechowywania są takie same jak dla wymaganego preparatu.

Pytanie Nr 41 dot. Zadania nr 12 poz. 60

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu TribioDr. zawierającego kompozycje 3 szczepów żywych kultur bakterii probiotycznych występujących w łącznym stężeniu identycznym jak w produkcie wymienionym w SIWZ, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 kaps. – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ, Zamawiający dla w/w pozycji wymaga zaoferowania leku.

Pytanie Nr 42 dot. Zadania nr 12 poz. 61

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr. krople, zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych szczepu Lactobacillus rhamnosus GG w stężeniu 1 mld CFU/kroplę?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że zaoferowany preparat jest biorównoważny.

Pytanie Nr 43 dot. Zadania nr 13 poz. 4

Czy Zamawiający w pakiecie nr 13 poz. 4 wymaga produktu leczniczego, który znajduje się w aktualnym Wykazie produktów leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z Załącznikiem do obwieszczenia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 5 czerwca 2019 r. w sprawie ogłoszenia Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej oraz czy ma posiadać kartę charakterystyki produktu leczniczego potwierdzonej przez Ministerstwo Zdrowia Departament Polityki Lekowej i Farmacji?

Pragniemy nadmienić, iż charakterystyka produktu leczniczego jest oficjalnym i jedynym wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Powyższe twierdzenie ma swoje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 01.06.2012 r. (numer KIO 1004/12), w którym Izba podziela argumentację, że:

„Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko karta charakterystyki produktu leczniczego daje gwarancje, że roztwór został przygotowany prawidłowo.

Ponadto w obrocie można opierać się jedynie na tych właściwościach produktu, które zawarte są w ulotce i karcie charakterystyki.....”

Odpowiedź:

Tak.

Z poważaniem
Szpitala Zespołowego w Toruniu
Z up. Dyrektora Wojewódzkiego
Prawo zamówień publicznych
W trybie art. 18 ust. 2 ustawy

p.o. KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
i Zaopatrzenia
Anna Wutrich-Krajewska