



AG 261-11/24

Starogard Gdański, dnia 14.05.2024 r.

Zamawiający:

Szpital dla Nerwowo i Psychiczenie Chorych im. St. Kryzana
ul. Skarszewska 7, 83-200 Starogard Gdański

Wyjaśnienia

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie **przetargu nieograniczonego na dostawę leków**.

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. z 2023 r. poz. 1605 z późn. Zm.) Zamawiający przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1. 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 podtrzymuje treść SWZ. Zamawiający z zastrzeżeniem punktu 4.6 SWZ dopuszcza zaoferowanie zamiast tabletek – tabletki powlekane lub drażetki lub kapsułki i odwrotnie. Zamiast fiolek, ampułki i odwrotnie.

Pytanie nr 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje treść SWZ. Zamawiający z zastrzeżeniem punktu 4.6 SWZ dopuszcza zaoferowanie zamiast tabletek – tabletki powlekane lub drażetki lub kapsułki i odwrotnie. Zamiast fiolek, ampułki i odwrotnie.

Pytanie nr 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje treść SWZ. Zamawiający z zastrzeżeniem punktu 4.6 SWZ dopuszcza zaoferowanie zamiast tabletek – tabletki powlekane lub drażetki lub kapsułki i odwrotnie. Zamiast fiolek, ampułki i odwrotnie.

Pytanie 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?

Odpowiedź: W sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja należy wycenić ten preparat podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.



Pytanie nr 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w przypadku braku leku oryginalnego na wycenę preparatów z dopuszczenia Ministra Zdrowia

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 6. 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: Zgodnie z punktem 4.5 SWZ - Zamawiający z zastrzeżeniem punktu 4.6 dopuszcza złożenie oferty na preparaty konfekcjonowane w innych ilościach (inna ilość tabletek, ampułek, kilogramów itp. w opakowaniu) niż określone w przedmiocie zamówienia z odpowiednim przeliczeniem ilości. W przypadku zaoferowania preparatów konfekcjonowanych w innych ilościach niż określone w przedmiocie zamówienia Wykonawcy zobowiązani są do podania w swojej ofercie ilości opakowań jak i ilości tabl., ampułek, kilogramów itp. w opakowaniu - tak aby Zamawiający miał możliwość sprawdzenia czy Wykonawca zaoferował odpowiednią wymaganą przez Zamawiającego ilość. W przypadku przeliczania wymaganej przez Zamawiającego ilości na proponowane przez Wykonawcę opakowania, przeliczona ilość nie może być mniejsza niż wymagana przez Zamawiającego. W przypadku ilości ułamkowej opakowania, wynikającej z odpowiedniego przeliczenia, należy zaokrąglić „w górę” do pełnego opakowania. Zamawiający zaleca aby wprowadzona zmiana była widoczna dla Zamawiającego np. poprzez pogrubienie zmienionej pozycji.

Pytanie nr 7. Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 45. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobu medycznego w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowoderek lidokainy
- 0.250g glukonian chlorheksydyny (stężenie 20%)
- 0,02g hydroksybenzoat metylu
- 0,02g hydroksybenzoat propylu

Produkt w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml, opakowanie zawiera 25szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.



Pytanie nr 8. Pakiet 38 pozycja 18. 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? Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.