

Warszawa, dnia ~~12~~ – 12 - 2023 r.

DO UCZESTNIKÓW POSTĘPOWANIA

dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 129 ust. 1 pkt. 1) w zw. z art. 132-139 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.), zwanej dalej „ustawa Pzp”, na dostawę produktów leczniczych, nr **PN-249/23/TM**

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA nr 1

Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy Pzp informuje, że w w/w postępowaniu wpłynęły zapytania do treści SWZ.

W związku z powyższym na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy Pzp, Zamawiający wyjaśnia treść SWZ. W przypadku, gdy udzielone poniżej odpowiedzi pozostają w sprzeczności z postanowieniami SWZ lub też precyzują lub uzupełniają postanowienia SWZ, należy przyjąć, że stanowią one zmianę SWZ, dokonaną przez Zamawiającego w myśl art. 137 ust. 1 ustawy Pzp i będą stanowić podstawę dla oceny zgodności ofert z SWZ, przy czym w przypadku, gdy postanowienia odpowiedzi precyzują lub uzupełniają postanowienia SWZ, za obowiązujące w tym zakresie należy przyjąć treść udzielonych odpowiedzi wraz z dotychczasową treścią SWZ.

Pytanie nr 1, dot. Części nr 24:

“Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 24 pozycji 2,3,4 – lodixanolum, którego dystrybutorem na rynku polskim jest tylko jedna firma. Tak skonstruowany pakiet uniemożliwia złożenie oferty innym hurtowniom a szpital naraża na otrzymanie dużo droższej oferty ponieważ nie będzie ona miała konkurencji.”

Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 2, dot. Części nr 1, poz. 5:

“Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?”

Odpowiedź: Tak, zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 3, dot. Części nr 2, poz. 1:

“Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?”

Odpowiedź: Tak, zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 4, dot. Części nr 4, poz. 9:

“Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat był w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 5, dot. Części nr 4, poz. 10:

“Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat był w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 6, dot. Części nr 5, poz. 1:

“Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 7, dot. Części nr 15, poz. 1:

“Czy Zamawiający dopuści do wyceny produkt Vici 100mg/ml 5amp x 5ml roztwór do wstrzykiwań?”

Odpowiedź: Tak, z prawidłowym przeliczeniem wymaganej ilości.

Pytanie nr 8, dot. Części nr 19, poz. 2:

“Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Calcium Chloratum WZF rozt. do wstrz. 67 mg/ml 10 amp x 10 ml?”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 9, dot. Części nr 26, poz. 1:

“Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy Piperacilin + Tazobactam 4g +0,5g w opakowaniu x 1 fiołka z odpowiednim przeliczeniem ilości?”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 10, dot. Części nr 29, poz. 1:

“Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Biodacyna pakowanego w ampułki, umożliwi to przedstawienie konkurencyjnej oferty?”

Odpowiedź: Nie, pozostaje zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 11, dot. Części nr 29, poz. 2:

“Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Biodacyna pakowanego w ampułki, umożliwi to przedstawienie konkurencyjnej oferty?”

Odpowiedź: Nie, pozostaje zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 12, dot. Części nr 30, poz. 1:

“Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem?”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 13, dot. Części nr 45, poz. 15:

“Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy o nazwie Poltram 100 mg/1ml w postaci kropli doustnych 10 ml?”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 14, dot. Części nr 19, poz. 2:

“Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Calcium Chloratum miał dopuszczenie do stosowania u dzieci?”

Odpowiedź: Nie, pozostaje zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 15, dot. Części nr 18, poz. 1:

“Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany preparat posiadał wskazanie w ciąży powikłanej nadciśnieniem (gestoza EPH), począwszy od gestozy EPH jednoobjawowej, przez wielobjawową, zagrożenie rzucawką, aż do rzucawki?”

Odpowiedź: Nie, pozostaje zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 16, dot. Części nr 17, poz. 1:

“Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?”

Odpowiedź: Nie, pozostaje zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 17, dot. Części nr 17, poz. 2:

“Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 18:

“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: Pozostaje zgodnie z zapisami SWZ; Wykonawca nie wskazał, których Części i pozycji dotyczyłaby taka zmiana.

Pytanie nr 19:

“Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?”

Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z zapisami SWZ; Wykonawca nie wskazał, których Części i pozycji dotyczyłaby taka zmiana.

Pytanie nr 20:

“Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?”

Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z zapisami SWZ; Wykonawca nie wskazał, których Części i pozycji dotyczyłaby taka zmiana.

Pytanie nr 21:

“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: Pozostaje zgodnie z zapisami SWZ; Wykonawca nie wskazał, których Części i pozycji dotyczy pytanie.

Pytanie nr 22:

“Czy Zamawiający wyrazi zgodę w przypadku braku leku oryginalnego na wycenę preparatów z dopuszczenia Ministra Zdrowia?”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 23:

“ 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 zapisami SWZ: „W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek itp.), niż opisane w załączniku nr 2 do SWZ, należy podać ilość opakowań w zaokrągleniu do dwóch miejsc po przecinku.”

ZASTĘPCY KIEROWNIKA
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH


Wioletta Dmowska

ST. SPECJALISTA
ds. Zamówień Publicznych


Teresa Melibruda