



Sokółka dn. 16.03.2021r

WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA

Dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej wartości 130000 PLN na dostawę leków, preparatów diagnostycznych, substancji recepturowych i art. pomocniczych stosowanych w recepturze, materiałów opatrunkowych oraz szwów. CPV – 33600000-6 Produkty farmaceutyczne; 33141121-4 Szwy chirurgiczne.

Znak sprawy: SPZOZ LEKI / 2021 Nr ogłoszenia – 2021/S 043-106887 z dnia 03.03.2021r

Zamawiający zgodnie z art. 135 Ustawy PZP informuje, iż wpłynęły pytania mające wpływ na treść SWZ:

1. Czy Zamawiający, w pakiecie nr 35 pozycja 3, wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy zamawiający wymaga, aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g w pakiecie 35 pozycja 2 wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 14 pozycja 4, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Czy zamawiający, w pakiecie 57 pozycja 10 wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Czy zamawiający, w pakiecie 60 pozycja 28 wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 54 pozycje 6 zgodnie z Charakterystykami Produktów Leczniczych Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z Tramadolom inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7. Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 24 pozycji nr 25,26,27 i 28 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 12 pozycja 17 aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C zgodnie z ChPL?

Odpowiedź: Grupa nr 12 zawiera jedną pozycję.

9. Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 41 pozycja 3 Kalium Chloratum WZF 15% 10 ml x 50 amp.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza 10 ml x 50 amp.

10. Grupa 72, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100mb z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

11. Grupa 72, pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'5kg z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

12. Grupa 76, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'6szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

13. Grupa 76, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'30szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

14. Opatrunek zgodnie z wymogiem SIWZ jest pojedynczo pakowany w zbiorczym opakowaniu a'30szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

15. Grupa 76, pozycja 3, 13 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'12szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

16. Grupa 76, pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'6szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

17. Grupa 76, pozycja między 12, a 13 (przyklepiec jedwabny) Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'12szt z

przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

18. Grupa 79, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'2szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

19. Grupa 79, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'3szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

20. Dotyczy zapisów SWZ Prosimy o doprecyzowanie czy próbki należy złożyć wraz z ofertą?

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje próbki należy złożyć na wezwanie.

21. Grupa 68 - Czy z uwagi na wymogi Zamawiającego dotyczące możliwości stosowania pasków testowych u noworodków, Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru przeznaczonych do wykonywania pomiaru przy wartości hematokrytu do 70%?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

22. Grupa 68 - Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, gdyż paski takie przechodzą na terenie RP okresową weryfikację na szczebłu urzędowym pod kątem aktualności posiadanych certyfikatów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

23. Grupa 68 - Czy Zamawiający wymaga nieodpłatnego dostarczania płynów kontrolnych służących do kontroli poprawności działania pasków testowych i glukometru? Jeśli tak, prosimy o podanie ich ilości. Informujemy, że bez takiego zastrzeżenia wykonawca może zaoferować płyny kontrolne odpłatnie, a praktyka rynkowa pokazuje, że cena takiego wyposażenia może wielokrotnie przekraczać cenę samych pasków testowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

24. Grupa 68 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku – taka funkcja zwiększa higienę i bezpieczeństwo pracy personelu szpitala, eliminując bezpośredni kontakt z krwią pacjentów po każdym pomiarze glukozy (brak konieczności dotykania zanieczyszczonych, zużytych pasków kolejnych pacjentów)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

25. Grupa 68 - Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona, narażając Zamawiającego na przechowywanie pasków w niewłaściwych warunkach i w konsekwencji – na uzyskanie wyników pomiarów nie odpowiadających rzeczywistemu stanowi pacjenta.

Odpowiedź: Temperatura przechowywania winna być podana na opakowaniu zewnętrznym i bezpośrenim pasków testowych.

26. Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w Pakiecie 68 była hurtownia farmaceutyczna, co zabezpieczy transport i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

27. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Grupie 23 poz. 28 w przedmiotowym postępowaniu: 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 oraz inulinę w stężeniu 100mg/kapsułkę? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

28. 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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

29. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Grupie 26 poz. 21 i 22 w przedmiotowym postępowaniu: 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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

30. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Grupie 34 poz. 28 w przedmiotowym postępowaniu: 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 oraz inulinę w stężeniu 100mg/kapsułkę? Produkt

konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

31. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 7. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

32. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 5. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

33. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 6. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

34. Dotyczy pakietu nr 27 poz. 8 i 9. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu typu Pangrol w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

35. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 2. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

36. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 24. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

37. Dotyczy pakietu nr 34 poz. 2. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

38. Dotyczy pakietu nr 34 poz. 31. Paracetamol zawiesina/syrop 125 mg/5 ml a 150 ml but. – Brak takiej dawki. Czy Zamawiający wymaga preparatu w dawce 120 mg/5 ml 150 g lub 100 ml lub 140 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ 140 ml but lub 150g.

39. Dotyczy pakietu nr 36 poz. 9. Czy Zamawiający w pak... poz.. Wyrazi zgodę na wycenę preparatu który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera: 100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

40. Dotyczy pakietu nr 43 poz. 10. Proszę o dopuszczenie wyceny w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsułek 4 opak. oraz HandiHaler x1 szt w ilości 12 szt. (na 1 op. x 90 szt Tiotropium przypadają 3 HandiHalery). Jest to spowodowane rejestracją leku (Spriva x 90 kaps. zarejestrowana jest bez HandiHalera) oraz faktem, iż w przypadku sprzedaży na fakturze będą widoczne jako dwie oddzielne pozycje.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

41. Dotyczy pakietu nr 58 poz. 5. Czy Zamawiający dopuści wycenę 63 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

42. Dotyczy pakietu nr 77 poz. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

43. Proszę o wyjaśnienie, co robić w przypadku zakończenia produkcji danego leku, czy należy wycenić w ostatniej cenie i umieścić informację o zakończeniu produkcji?

Odpowiedź: Pytanie nr. 4 z dnia 04.03.2021r.

44. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów sprowadzanych na jednorazowe zezwolenie MZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

45. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

46. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych ? tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki lub drażetki i odwrotnie? Zamiast: preparatów o przedłużonym uwalnianiu preparaty o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

47. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 2 ust. 4: W przypadku opóźnienia z dostawą Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto towarów nie dostarczonych w terminie, za każdy dzień opóźnienia, jeśli wina będzie leżeć po stronie Wykonawcy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonych w terminie towarów. Kary umowne nie wyłączają możliwości dochodzenia odszkodowania na zasadach ogólnych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

48. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

49. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

50. Czy w Pakiecie 9 poz. 6 i 7 Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz. w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

51. Czy w Pakiecie 15 poz. 5 Zamawiający wymaga, aby produkt Rocuronium zgodnie z treścią ChPL mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

52. Czy w Pakiecie 77 poz. 3 Zamawiający wymaga opakowania stojącego z polietylenu z dwoma różnej wielkości niezależnymi portami i samouszczelniającymi się membranami, zapewniającego szczelne połączenie ze wszystkimi rodzajami zestawów do infuzji stosowanych powszechnie w szpitalu tzn. jedno- i dwukanałowych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

53. Czy w Pak. 45 pozycje: 1, 6, 7, 8, 9, 10, 12, 14, 15, 17 i 19 Zamawiający dopuści zaoferowanie opakowań z płynem infuzyjnym, które w Charakterystyce Produktu Leczniczego mają zapisaną informację o jałowości dwóch portów: portu do infuzji i portu do dostrzyknięć, co gwarantuje sterylność portów, bezpieczeństwo użytkowania, skraca czas przygotowywania leków do podaży oraz zmniejsza koszty użytkowania opakowań z płynami infuzyjnymi?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

54. Czy w Pak. 45 pozycje 2 i 13 Zamawiający dopuści produkt Versylene Fresenius w butelce odkręcanej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

55. Czy w Pak. 45 pozycja 11 Zamawiający dopuści produkt Volulyte - 6% HES 130/04 w fizjologicznym roztworze elektrolitów – worek Freeflex z dwoma jałowymi portami różnej wielkości i dwoma jałowymi membranami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Sporządził:
St. inspektor d/s zamówień publicznych
Andrzej Dowgiert

Zatwierdził:
Dyrektor SPZOZ w Sokółce
Jerzy Kulakowski