



Szpital dla Nerwowo i Psychiczenie Chorych im. St. Kryzana w Starogardzie Gdańskim

ul. Skarszewska 7
tel.: (58) 56-20-600
REGON: 000293611
szpital@kocborowo.pl



83-200 Starogard Gdański
Fax: (58) 56-23-650
NIP: 592-18-67-506
www.kocborowo.pl

AG 261 – 10/19

Starogard Gdański, dnia 10.05.2019 r.

Wyjaśnienia II

Zamawiający, działając zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 ze zm.), w związku z wpłynięciem wniosków o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków, przedstawia następujące wyjaśnienia:

Pytanie nr 1. Czy zamawiający pozwoli na wydzielenie z pakietu nr 21 – poz. 1 – co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje treść SIWZ.*

Pytanie nr 2. Czy zamawiający w pakiecie nr 21 – poz. 1 dopuści Nebbud (0,5/ml dawka) co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje treść SIWZ.*

Pytanie nr 3. Czy zamawiający w zadaniu pakiet nr 21 – poz. 1 dopuści aby Budesonid był w postaci ampułek co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje treść SIWZ.*

Pytanie nr 4. Czy zamawiający wymaga w zadaniu pakiet nr 21- poz. 1 stabilności po otwarciu ampułki do 12 godz.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wymaga.*

Pytanie nr 5. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 12 pozycja 19 glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania testu krzywej cukrowej ?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje treść SIWZ.*

Pytanie nr 6. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 12 pozycji 19 glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje treść SIWZ.*

Pytanie nr 7. Zamawiający w Pakiecie nr 24 wymaga produktu leczniczego (leku) o nazwie międzynarodowej RISPERIDONE w trzech różnych dawkach. Standardowo, Wykonawca w takim przypadku oferuje lek o nazwie własnej: RispoleptConsta, który w zależności od dawki, zawiera odpowiednią ilość rysperydonu (Risperidonum). Obecnie wykonawca posiada również w swoim portfolio lek o nazwie własnej Xeplion, którego substancją czynną jest paliperydonpalmitate, który to z kolei jest głównym aktywnym metabolitem rysperydonu. Produkt leczniczy Xeplion jest wskazany w leczeniu podtrzymującym schizofrenii u stabilnych dorosłych pacjentów leczonych paliperydonem lub rysperydonem. U wybranych dorosłych pacjentów ze schizofrenią, którzy reagowali wcześniej



JEDNOSTKA
SAMORZĄDU
WOJEWÓDZTWA
POMORSKIEGO

ISO 9001:2015

na doustny paliperydon lub rysperydon, można stosować produkt leczniczy Xeplion bez uprzedniej stabilizacji za pomocą terapii doustnej, jeśli objawy psychotyczne są łagodne do umiarkowanych i wskazana jest terapia w postaci długo działających iniekcji. Zarówno lek Xeplion (paliperydonpalmitate) jak i RispoleptConsta są refundowane i należą do jednej grupy limitowej (178.6, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon i paliperydonpalmitate do stosowania pozajelitowego - postaci o przedłużonym uwalnianiu). Podkreślić należy również, że oba leki spełniają wymagania stawiane przez Zamawiającego w Specyfikacji co do dopuszczalności stosowania leku na rynku oraz obrotu. W związku z powyższym, mając na uwadze możliwość zaferowania dwóch produktów leczniczych i tym samym rozszerzając możliwości wyboru leku przez Zamawiającego, proszę o wyjaśnienie czy Zamawiający rozszerzy pozycje ww. pakietu nr 24 o pozycje dopuszczające możliwość zaferowania paliperidonepalmitate, w trzech różnych dawkach: 75 mg, 100 mg, 150 mg, w postaci zawiesiny do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 8. Dotyczy zapisów umowy. W związku z niejednoznacznymi zapisami umowy (§ 1 ust. 3), proszę o potwierdzenie, że w razie wystąpienia nieprzewidzianych i niezależnych od Wykonawcy okoliczności takich jak: wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC? Zaferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.

Odpowiedź: W przypadku zwłoki w dostawach Zamawiający ma prawo zakupić towar (w tym równoważny) na rynku i w tym przypadku Wykonawca zobowiązany będzie do pokrycia ewentualnej różnicy pomiędzy cenami wynikającymi z umowy, a cenami zakupionych przez Zamawiającego towarów (plus ewentualne koszty transportu).

Pytanie nr 9. Dotyczy § 4 ust. 3 wzoru umowy – termin ważności. Proszę o wyjaśnienie, dlaczego w przypadku umowy, która zostanie zawarta na okres 12 miesięcy, Zamawiający przewidując sukcesywne dostawy, czyli nie przewidując przechowywania produktów w aptece szpitalnej/magazynie, jednocześnie wymaga od Zamawiającego dostarczenia produktów o terminie ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy? W związku z nadmiernym wymogiem w stosunku do zapisów SIWZ, czy Zamawiający skróci termin ważności dostarczanych produktów do minimum 6 miesięcy od dnia dostarczenia towaru? Jeśli nie, proszę o wyjaśnienie, czy za uprzednią zgodą Zamawiającego istnieje możliwość dostarczenia produktów z terminem ważności krótszym niż wymagany?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.

Pytanie nr 10. Dotyczy § 1 ust. 5 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na umieszczenie kodów EAN bezpośrednio w Formularzu cenowym oferty, dzięki czemu Wykonawca nie będzie zobowiązany przysyłać ich po zawarciu umowy?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę.

z poważaniem

Z-ca DYREKTORA
os. ekonomicznych i eksploatacyjnych
mgr Jarosław Plezkuń