

Grodzisk Wielkopolski, dnia 17.05.2023 r.

Samodzielny Publiczny
Zakład Opieki Zdrowotnej
w Grodzisku Wielkopolskim
ul. Mossego 17

Wykonawcy

Dotyczy: postępowania w trybie podstawowym pn. „Sukcesywna dostawa leków dla SPZOZ w Grodzisku Wielkopolskim” nr postępowania SPZOZ. DLA.2300.04.2023

Działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo Zamówień Publicznych (Dz.U. z 2019r., poz. 2019 z późniejszymi zmianami) zwanej dalej ustawą Pzp, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Grodzisku Wielkopolskim informuje, że w postępowaniu wpłynęły następujące zapytania odnośnie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ), na które Zamawiający udziela poniższych wyjaśnień:

1. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

2. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.:; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

3. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź:

TAK. Zamawiający dopuszcza wycenę po ostatniej cenie i podanie odpowiedniej informacji o braku leku.

4. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

5. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 27.

(1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego 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 SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ tj. Zamawiający wymaga preparatu Fortrans 74g x 48 saszetek.

6. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 383. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu posiadającego status leku dopuszczonego i zarejestrowanego na terenie RP?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza preparat posiadający status leku dopuszczonego i zarejestrowanego na terenie RP.

7. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 254. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci: 1 ampulka proszku + 1 ampulka rozpuszczalnika? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

8. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 255. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu 6 Glypressin, 1 mg, roztw.do wstrzyk., 8,5 ml, 5 amp. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę wskazanego preparatu.

9. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 25. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

10. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 148. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający w pakiecie 1 poz. 148 wymaga preparatu Hemorol czopki x 12 szt.

11. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 397. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy.

12. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 241. (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 241 i 242.. pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 241 i 242.. pochodziły od jednego producenta.

13. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 62. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź:

Odpowiedź zawarto w odpowiedzi na pytanie nr 3, tj. W razie zakończonej produkcji leku Zamawiający dopuszcza wycenę po ostatniej cenie i podanie odpowiedniej informacji o braku leku.

14. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 60. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę po ostatniej cenie i podanie odpowiedniej informacji o braku leku.

15. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 18. 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, ale nie wymaga.

16. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 15. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany 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, zaofertowany 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 dopuszcza, ale nie wymaga.

17. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 26. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do infuzji?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

SPZOZ.DLA.2300.04.2023

18. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 3. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza wycenę wskazanego preparatu w pakiecie nr 26 poz.3.
19. Dotyczy pakietu nr 29 poz. 40. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 1% ,10mg/ml;20ml,rozt.d/wst., 5amp
Odpowiedź:
Tak. Zamawiający dopuszcza.
20. Dotyczy pakietu nr 29 poz. 45. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości...10.opakowań?
Odpowiedź:
Tak. Zamawiający dopuszcza.
21. Dotyczy pakietu nr 26 poz. 1 i 2 Czy produkt leczniczy z pakietu.. poz. ... będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67??"
Odpowiedź:
Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
22. Dotyczy pakietu 1 po 53. W związku z dostępnością preparatu Forxiga 5 mg tylko w opakowaniach po 30 tabl (po 28 nie występują), prosimy o dopuszczenie X 30 tabl. Jaką ilość opakowań należy wycenić?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza. Należy wycenić 10 opakowań po 30 tabletek.
23. Dotyczy pakietu 1 poz 68 . Prosimy o dopuszczenie produktu dostępnego na rynku: Calsiosol, 95,5mg/ml;10ml,roztw.d/wstrz,infuz,5amp?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza..
24. Dotyczy pakietu 1 poz 94 . Prosimy o dopuszczenie produktu dostępnego na rynku: Ascofer x 50 tabl?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza..
25. Dotyczy pakietu 1 poz 136 . Prosimy o dopuszczenie produktu dostępnego na rynku: Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza..