



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Kielcach  
im. św. Jana Pawła II**

25-375 Kielce ul. Wojska Polskiego 51

☎ (41) 260-42-00 Fax. (41) 260-42-05

NIP:657-18-13-314 REGON: 290391139



✉ [zoz@zozmswiakielce.pl](mailto:zoz@zozmswiakielce.pl)

🌐 [www.zozmswiakielce.pl](http://www.zozmswiakielce.pl)

Kielce, dnia 1 września 2023 r.

Znak postępowania: **03/PN/2023**

**WYKONAWCY BIORĄCY UDZIAŁ W POSTĘPOWANIU**

*dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego pn. Sukcesywna dostawa produktów leczniczych dla SP ZOZ MSWiA w Kielcach im. św. Jana Pawła II.*

SP ZOZ MSWiA w Kielcach im. św. Jana Pawła II działając na podstawie art. 135 ust 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. z 2023, poz. 16505 ze zm.), udziela wyjaśnień na wnioski Wykonawców w ramach wyżej wymienionego postępowania:

**Pyt. 1 : dotyczy Część nr 35 poz. 240**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie wyrobu medycznego w postaci sterylnej (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 chlorowodrek lidokainy
- 0.250g glukonian chlorohexydyny (stężenie 20%)
- hydroksybenzoat metylu
- hydroksybenzoat propylu

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

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyrażam zgodę na zaferowanie wyrobu medycznego opisanego we wniosku.

**Pyt. 2**

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?

Wyjaśnienie:

W przypadku zaprzestania produkcji potwierdzonej oświadczeniem producenta lub kończącym się okresem ważności dopuszczenia należy wykreślić pozycję z wyceny.

W przypadku okresowych braków proszę o wycenę z podaniem ceny obowiązującej po przywróceniu preparatu do sprzedaży

**Pyt. 3**

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań (chyba, że w uwagach w formularzu(ach) asortymentowo – cenowych zaznaczono inaczej – „nie zamieniać wielkości opakowań”) z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

**Pyt. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań (chyba, że w uwagach w formularzu(ach) asortymentowo – cenowych zaznaczono inaczej – „nie zamieniać wielkości opakowań”) z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę

**Pyt. 5**

Przesyłam pytanie do przetargu pakiet 35 pozycja 214:

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.

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas wg opisu jak we wniosku.

**Pyt. 6**

Dotyczy załącznika nr 5 wzór umowy § 2 ust. 1.2) oraz załącznika nr 1 formularz oferty rozdział III ust. 2: W związku ze znaczną odległością pomiędzy magazynem Dostawcy a siedzibą Zamawiającego (ponad 400 km) oraz koniecznością dostarczania produktów wchodzących w zakres pakietu nr 24

specjalistycznymi ciężkimi środkami transportu prosimy Zamawiającego o rezygnację z dostaw pilnych „NA RATUNEK (CITO)” dla wspomnianego pakietu. Ponadto produkty wchodzące w skład terapii nerkozastępczej posiadają długi okres ważności, ich ilość na jeden zabieg jest wystandaryzowana i dlatego można je w sposób przewidywalny zabezpieczyć na kolejne cykle terapii. Nadmieniamy, że wszystkie spływające do naszego Działu Obsługi Klienta zamówienia są bezpośrednio po wpłynięciu kierowane do realizacji, jednakże dostawa jest uzależniona od cyklu logistycznego związanego z dystrybucją na tak duże odległości i termin 6-godzinny nie jest możliwy do zagwarantowania.

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na dostawę w części 24 na dostawę w ciągu 24h

**Pyt. 7.**

Dotyczy załącznika nr 2 formularz asortymentowo-cenowy część nr 24 pozycje 2 i 3 :

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki pisarskiej w określeniu ilości zamawianych produktów, gdyż wg powszechnie stosowanych protokołów zabiegów nerkozastępczych z antykoagulacją cytrynianową na jeden taki zabieg (zestaw) trwający 72 godziny standardowo zużywa się 8 worków 4% cytrynianu sodu oraz 2-3 worki roztworu chlorku wapnia, co w kontekście zamawianych w tej części zestawów z antykoagulacją cytrynianową (łącznie 78 sztuk) oznaczałoby konieczność zamówienia opiewającego na około 600 worków cytrynianu oraz około 200 worków roztworu wapnia.

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyjaśnia że omyłkowo wpisano ilość w poz. 2. Załącznik z poprawną ilością w pozycji 2 jest załączony do niniejszego wyjaśnienia.

**Pyt. 8.**

Na rynku polskim dostępne są dwa produkty o nazwie międzynarodowej metyloprednisolon podawane dożylnie.

Meprelon dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, 1000mg (dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie) oraz w trzech formach tabletkowych: 4mg, 8mg i 16mg (wszystkie tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie).

Czy Zamawiający, zgodnie z obowiązkiem wynikającym z Ustawy PZP odnoszącym się do przygotowania i przeprowadzenia postępowania na zasadzie uczciwej konkurencji, obiektywizmu i bezstronności osób tworzących opis przedmiotu zamówienia i jego podział na pakiety, a nade wszystko zasady efektywności (przystąpienie do postępowania większej liczby Oferentów i zwiększenie konkurencyjności, nie naruszając dyscypliny finansów publicznych) i w zgodzie do orzecznictwa:

(...) Przejawem naruszenia uczciwej konkurencji jest nie tylko opisanie przedmiotu zamówienia z użyciem oznaczeń wskazujących na konkretnego producenta lub konkretny produkt albo z użyciem parametrów wskazujących na konkretnego dostawcę, wyrób, ale także określenie na tyle rygorystycznych wymagań co do przedmiotu zamówienia, które nawet w sposób pośredni mogą prowadzić do ograniczenia uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami. (...) - KIO 1189/19. Podkreślenia wymaga, że dla uznania naruszenia art.29 ust.2 p.z.p. wystarczające jest jedynie uprawdopodobnienie utrudnienia uczciwej konkurencji przy opisie przedmiotu zamówienia.,

W pakiecie lekowym: Część nr 35, poz 272 dopuści metyloprednisolon Meprelon 32mg (3amp+3rozp.) i wyrazi zgodę na przeliczenie ilości zgodnie z SWZ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający doprecyzowując opis przedmiotu zamówienia w części 35, w pozycji 272 oczekuje zawiesiny do wstrzykiwań - Methylprednisolonum w postaci soli - methylprednisolone acetate 40mg, w związku z czym nie dopuszcza preparatu Meprelon.

**Pyt. 9.**

Czy w Pakiet Część nr 10 poz. 4 i 5 Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza rejestrację i potwierdzenie jak we wniosku wykonawcy, ale nie wymaga takich rejestracji i potwierdzenia.

**Pytanie nr 10 – Pakiet nr 26**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu posiadania decyzji GIF na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej. Wykonawca dysponuje decyzją GIF na wytwarzanie produktu leczniczego.

Wyjaśnienie:

Zamawiający utrzymuje zapis SWZ

**Pytanie nr 11 – Pakiet nr 26**

Czy Zamawiający odstąpi od konieczności dostawy „na ratunek” szczepionek z pakietu nr 26 ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza w częściach dotyczących szczepionek aby dostawa „na ratunek” była dostawą „PILNE” realizowaną w ciągu 24 godzin

**Pytanie nr 12 – Pakiet 26**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę do 3 dni roboczych ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający utrzymuje zapis jak w SWZ

Z-CA DYREKTORA  
ds. administracyjnych - gospodarczych  
SP ZOZ MSWiA w Kielcach  
im. św. Jana Pawła II

Szymon Mazurkiewicz  
(podpis osoby upoważnionej)