



SZPITAL IM. ŚW. JADWIGI ŚLĄSKIEJ W TRZEBNICY

ul. Prusicka 53-55, 55-100 Trzebnica

Tel. 71 312-09-20 Fax. 71 312-14-98

E-mail: sekretariat@szpital-trzebnica.pl

NIP: 915-15-23-806 REGON: 000308761 KRS: 0000033125

www.szpital-trzebnica.pl

Oznaczenie sprawy: 6/PZP/2021/TP

Trzebnica, dnia 25.08.2021 r.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ (4)

Dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „Sukcesywne dostawy produktów leczniczych”.

Szpital im. św. Jadwigi Śląskiej w Trzebnicy (Zamawiający) działając zgodnie z art. 284 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.), w odpowiedzi na pytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania przez Wykonawców udziela następujących wyjaśnień dotyczących treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 1 – dotyczy pakietu nr 14 poz. 7.

Czy Zamawiający w pakiecie14.poz7..wyrazi zgodę na wycenę MUPIROCINUM maść do nosa 5g po odpowiednim przeliczeniu opakowań? W przypadku zgody prosimy o doprecyzowanie czy zaoferowaną ilość opakowań należy zaokrąglić w górę czy pozostawić do 2-ch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę MUPIROCINUM. Zgodnie z SWZ, zaoferowaną ilość opakowań należy zaokrąglić w górę.

Pytanie nr 2 – dotyczy pakietu nr 15 poz. 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 dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 3 – dotyczy pakietu nr 17 poz. 2.

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.

Pytanie nr 4 – dotyczy pakietu nr 17 poz. 1.

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.

Pytanie nr 5 – dotyczy pakietu nr 29 poz. 1.

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 zaofierowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaofierowania 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% oraz informuję, że dopuszcza, ale nie wymaga zaofierowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”.

Pytanie nr 6 – dotyczy pakietu nr 33 poz. 4.

Czy Zamawiający ze względu na zakończenie produkcji 400g dopuści zaofierowanie kremu o pojemności 100 g z odpowiednim przeliczeniem? 1 op. Argosulfan 400 g = 4 op. Argosulfan 100 g

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7 – dotyczy pakietu nr 46 poz. 1 i 2.

- a) Czy produkt leczniczy z pakietu 46 poz.1,2 będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?

Odpowiedź: Nie.

- b) Czy Zamawiający dopuści wycenę jedynie dawek 2,5g i 10g?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8 – dotyczy pakietu nr 49 poz. 1 i 2.

Czy produkt leczniczy z pakietu 49 poz.1,2 będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 9 – dotyczy pakietu nr 53 poz. 16.

W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: W przypadku, gdy żądany przez Zamawiającego preparat nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji albo jest problem z dostępnością należy wycenić ten produkt podając ostatnią cenę sprzedaży oraz zaznaczyć gwiazdką, a pod tabelą umieścić adnotację (odpowiednie wyjaśnienie).

Pytanie nr 10 – dotyczy pakietu nr 53 poz. 87.

W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 11 – dotyczy pakietu nr 53 poz. 87.

W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie nr 9.

Pytanie nr 12 – dotyczy pakietu nr 55 poz. 131.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 21 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: Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Preparat Makrogol jest trudny w podawaniu. Szczególnie starsi pacjenci i obłożnie chorzy nie tolerują tego preparatu.

Pytanie nr 13 – dotyczy pakietu nr 55 poz. 30.

W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie nr 9.

Pytanie nr 14 – dotyczy pakietu nr 56 poz. 11.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 1opakowanie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15 – dotyczy pakietu nr 71 poz. 25.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci: 1 ampulka proszku + 1 ampulka rozpuszczalnika? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 16 – dotyczy pakietu nr 71 poz. 18.

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 17 – dotyczy pakietu nr 71 poz. 30.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Test Hepy Urease, do wykryw.Helicobacter pylori, 100 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 18 – dotyczy pakietu nr 71 poz. 96.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odpowiedź: Jako surowiec farmaceutyczny.

Pytanie nr 19 – dotyczy pakietu nr 71 poz. 48.

czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom,1a-strzyk(Zg.MZ), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ i nie posiada karty charakterystyki jedynie stosowny dokument dopuszczający do obrotu na terenie Polski ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 20 – dotyczy pakietu nr 71 poz. 24.

W związku ze zmianą przez producenta wielkości opakowania, proszę o dopuszczenie wyceny leku Barium sulfuricum Medana,1g/ml,zaw,200ml,but.250ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21 – dotyczy pakietu nr 71 poz. 16.

W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie nr 9.

Pytanie nr 22 – dotyczy pakietu nr 82 poz. 9.

Czy Zamawiający w pak 82 poz 9 Wyrazi zgodę na wycenę preparatu Tresiba, 100 j./ml;3 ml,roztw.do wstrz., 5 wstrzyk.FlexTouch

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23 – dotyczy pakietu nr 71 poz. 4 i 5.

preparaty dostępne obecnie tylko na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia czy Zamawiający wyrazi zgodę na ich wycenę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 24 – dotyczy pakietu nr 18 poz. 8.

preparat dostępny obecnie tylko na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia czy Zamawiający wyrazi zgodę na ich wycenę?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 25 – dotyczy pakietu nr 31 poz. 24.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Nystatyna Teva,2800000jm/28ml,gr.d/sp.zaw.,1 sbut. w ilości 21 op?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 26 – dotyczy pakietu nr 14 poz. 7.

Czy Zamawiający oczekuje wyceny maści do nosa?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 27 – dotyczy pakietu nr 25 poz. 1.

Prosimy Zabawiającego o doprecyzowanie pojemności fiolki celem określenia dawki?

Odpowiedź: 10 ml.

Pytanie nr 28 – dotyczy pakietu nr 55 poz. 136.

Obecnie dostępny preparat w pojemności tylko po 180ml Czy Zamawiający wyrazi zgodę na jego wycenę po odpowiednim przeliczeniu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 29 – dotyczy pakietu nr 56 poz. 16.

Dotyczy pak 56 poz.16 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Trimbow 87 mcg + 5 mcg + 9 mcg-60 dawek?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 30 – dotyczy pakietu nr 71 poz. 26.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Intersorb Plus, wapno sodowane, 2179000, 5 l?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 31 – dotyczy pakietu nr 72 poz. 9.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie tej pozycji ? Preparat z ograniczonym dostępem na rynku?

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla z pakietu nr 72 poz. 9. Zmodyfikowany załącznik nr 2 do SWZ tj. formularz asortymentowo-cenowy dla pakietu nr 72 stanowi załącznik do niniejszych odpowiedzi.

Pytanie nr 32.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatów w postaci tabletek /kaps dojelitowych w :

Pak 26 poz1,2

Pak31 poz 22

Pak 53 poz 37,38

Pak 54 poz 30

Pak 55 poz 93,94,107,109,122

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 33.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatów w postaci butelek w :

Pak 23 poz 1,2

Pak90 poz 1

Pak 93 poz 1

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 34 – dotyczy pakietu nr 50 poz. 1-5.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatów w postaci wkładów w pak 50 poz.1,2,3,4,5?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 35 – dotyczy pakietu nr 52 poz. 5.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatów w postaci worków w pak 52 poz.5?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 36 – dotyczy pakietu nr 53 poz. 10 i 11.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatów w postaci tabletek podjęzykowych w :
Pak 53 poz 10,11

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 37 – dotyczy pakietu nr 53 poz. 21 i 22.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatów w postaci tabletek ulegających rozpuszczeniu w jamie ustnej w : Pak 53 poz 21,22

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 38 – dotyczy pakietu nr 71 poz. 28.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatów w postaci ampułko-strzykawki w : Pak 71 poz 28

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 39 – dotyczy pakietu nr 71 poz. 81.

Czy Zamawiający w pak 71 poz 81 ze względu na brak dostępności w postaci żelu dopuści wycenę kropli w postaci aerozolu do nosa?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

W przypadku, gdy Wykonawca zaoferuje przedmiot zamówienia dopuszczony przez Zamawiającego niniejszymi odpowiedziami, należy zamieścić odpowiednią adnotację w lub pod formularzem asortymentowo-cenowym danego pakietu.

Niniejsze pismo stanowi integralną część SWZ i dotyczy wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem udzielonych przez Zamawiającego wyjaśnień.

Z poważaniem,

Dyrektor

Jarosław Maroszek