

Szpital Powiatowy w Wodzisławiu Śląskim
Ul. 26 Marca 51,
44-300 Wodzisław Śląski

TP.262.51.2024

Wodzisław Śląski 08.11.2024

L.dz. TP /24

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

**Dostawa produktów leczniczych, płynów infuzyjnych,
preparatów do żywienia dojelitowego i pozajelitowego
Nr sprawy 14/Zp/24**

Dyrekcja Szpitala Powiatowego w Wodzisławiu Śląskim informuje, że do ww. postępowania wpłynęły następujące pytania:

1. Część 41 - Pytanie 1 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części 41 w poz. 1 gąbki żelatynowej w rozm. 70mm x 50 mm x1 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Pytanie 2 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części 41 w poz. 2 gąbki żelatynowej w rozm. 70mm x 50mm x10 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. 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?

Odpowiedź: Prosimy podać ostatnią cenę i informację pod pakietem o zakończeniu/zaprzestaniu produkcji.

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

5. Pytanie, dotyczy pakietu 33.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w pakiecie pozycji 1-5 jako osobny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Dotyczy pakietu 39, poz. 4 i 5 - Czy Zamawiający dopuści Hydrożel do odkażania ran zawierający utleniające substancje 60 ppm kwasu chlorowego (I) i 60 ppm chloranu (I) sodu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

7. Przesyłam pytanie do przetargu pakiet 5 pozycja 162: 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.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

8. Przesyłam pytanie do przetargu pakiet 5 pozycja 88: Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na żelazo (Ferrosi sulfas + Acid ascorbicum 100 mg x 50 tabletek powlekanych), które zawiera dodatkowo Witaminę C, poprawiającą wchłanianie żelaza o 46% oraz posiada opatentowaną formę tabletki Durules[®], która zapewnia kontrolowane uwalnianie żelaza w przewodzie pokarmowym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

9. Czy Zamawiający w części 22 poz.87, dopuści do postępowania produkt Citra-Lock[™] (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiołki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwwakcyjne i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

10. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

11. Czy Zamawiający wydzieli z części 22 poz.87 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

12. Część nr 5, pozycja 210 z 230: Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie z Części 5 pozycja 210 („Ticagrelor” 0,09 x 56 tabl ulegające rozpadowi w jamie ustnej) i utworzenie nowego pakietu obejmującego ww. produkt leczniczy. Lekiem odpowiadającym opisowi w pozycji 210 Części 5 jest Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej. Jest on sprzedawany bezpośrednio przez AstraZeneca w tzw. modelu DTH (direct to hospital), z pominięciem hurtowników. Część nr 5 obejmuje aktualnie 230 pozycji asortymentowych. Wykonawca jest zainteresowany tylko wspomnianym „Ticagrelor” 0,09 x 56tabl ulegające rozpadowi w jamie ustnej, z uwagi na model dystrybucji. W rezultacie obecny zakres Części nr 5 z jednej strony uniemożliwia nam zaferowanie Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, a jednocześnie utrudnia złożenie oferty hurtownikom farmaceutycznym, realizującym kompleksowe zamówienia. Nawet gdyby hurtownia złożyła taką ofertę, to nie zrealizowałaby dostawy Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, gdyż obecnie nie ma już możliwości zakupu tego produktu w AstraZeneca. Chcielibyśmy podkreślić, że system sprzedaży bezpośredniej stosowany przez nas w stosunku do Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej w żadnym stopniu nie ogranicza konkurencji, a przede wszystkim dostępności leków dla pacjentów. Jako podmiot odpowiedzialny wybraliśmy model DTH, uznając go za optymalny dla zaopatrzenia szpitalnego. Zarazem w pełni zgodny z obowiązującymi regulacjami, w myśl których obowiązek dostaw przewidziany w art. 36 z Prawa farmaceutycznego nie ogranicza dostawców leków w wyborze modelu dystrybucji, w szczególności nie stoi na przeszkodzie prowadzeniu przez dostawców leków dystrybucji za pośrednictwem ograniczonej liczby hurtowników lub bezpośrednio do aptek lub szpitali (por. prof. dr hab. Tadeusz Skoczny, r.pr. Marcin Kolasiński, Ekspertyza naukowa: Obowiązek dostaw leków na rzecz hurtowników w świetle prawa konkurencji i regulacji sektorowych, Uniwersytet Warszawski, Wydział Zarządzania, Centrum Studiów Antymonopolowych i Regulacyjnych).

Wydzielenie leku Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej do osobnego Pakietu nie tylko nie utrudni składania ofert, ale zapewni Zamawiającemu dostawę całego oczekiwanego asortymentu. Zarazem taka zmiana SWZ jest dozwolona na gruncie SWZ, stąd prosimy o pozytywne rozpatrzenie wniosku.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Wykreślamy ww. pozycję z części nr 5.

Poprawiony formularz w załączeniu.

13. Pytanie do § 6 pkt 2. wzoru umowy:

W związku z tym, że na rynku polskim żywność specjalnego przeznaczenia medycznego ma średnio 10-12-miesięczny termin przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Zamawiającego o uwzględnienie specyfiki tych produktów pod kątem terminu przydatności oraz modyfikację zapisów SWZ,

akceptując dostawy żywności specjalnego przeznaczenia medycznego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności danego produktu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

14. Pytanie do zadania nr 14 pozycji 4,5: Czy w związku ze zmianą przez producenta składu opisywanego produktu, Zamawiający dopuści dietę bezresztkową, normokaloryczną (1-1,1 kcal/ml), zawartość: białka 4-4,5g/100ml (min. 16% En, źródło: białka serwatkowe, kazeiny, białka soi i grochu); węglowodanów 12-13g/100ml (maksymalnie 50% En; w tym minimum 90% węglowodany złożone), tłuszczów 3,5g-4g/100ml (min. 34% En); zawartość DHA+EPA nie mniej niż 30 mg/100 ml, dieta zawierająca 6 naturalnych karotenoidów (min. 0,20 mg/100ml), klinicznie wolna od laktozy (<0,025g/100ml), o osmolarności do 280 mOsmol/l, w opakowaniu 500 ml oraz 1000 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

15. Pytanie do zadania nr 14 pozycji 6,7: Czy w związku ze zmianą przez producenta składu opisywanego produktu, Zamawiający dopuści dietę bogatoresztkową z zawartością min. 6 rodzajów błonnika (min. 1,5 g/100ml), normokaloryczną (1-1,1 kcal/ml), zawartość: białka 4-4,5g/100 ml (min. 15,5% En; źródło: białka serwatkowe, kazeiny, białka soi i grochu), węglowodanów 12-13g/ 100ml (maksymalnie 50% En, minimum 90% to węglowodany złożone), tłuszczów 3,5- 4g/ 100ml (min. 34% En); zawartość DHA+EPA nie mniej niż 30 mg/100 ml, dieta zawierająca 6 naturalnych karotenoidów (min. 0,20 mg/100ml), klinicznie wolna od laktozy (0,025 g/100ml), zawartość błonnika min. 3%, o osmolarności do 280 mOsmol/l, w opakowaniu 500 ml/1000 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

16. Pytanie do zadania nr 14 pozycji 9,10: Czy w związku ze zmianą przez producenta składu opisywanego produktu, Zamawiający dopuści dietę bezresztkową, hiperkaloryczną (1,5 kcal/ml), zawartość: białka 6-7g/100 ml (min. 16% En; źródło: białka serwatkowe, kazeiny, białka soi i grochu), węglowodanów 18,5-19g/ 100ml (maksymalnie 50% En, w tym ponad 90% węglowodanów złożonych), tłuszczów 5,5-6g/ 100ml (min. 35% En); zawartość DHA+EPA nie mniej niż 30mg/100 ml, dieta zawierająca 6 naturalnych karotenoidów (min. 0,30mg/ 100ml), klinicznie wolna od laktozy (<0,025g/ 100ml), o osmolarności do 400 mOsmol/l, w opakowaniu 500 ml/1000 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

17. Pytanie do zadania nr 14 pozycji 14: W związku z brakiem dostępności do sprzedaży produktu Nutrison Advanced Peptisorb w formie 1000 ml, prosimy Zamawiającego o zgodę na przeliczenie ilości tego samego produktu w formie 500 ml typu butelka OpTri, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

18. Pytanie do zadania nr 14 pozycji 21: W związku z wycofaniem produktu ze sprzedaży oraz braku zamiennika, prosimy o wykreślenie produktu z formularza cenowego.

Odpowiedź: Prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz informację o braku dostępności produktu.

19. Pytanie do zadania nr 14 pozycji 26: Czy w związku z wycofaniem z rynku Flocare pompy wersji 800 oraz zestawów do butelek do pompy wersji 800, Zamawiający dopuści Flocare® zestaw do pompy Flocare® Infinity™ do butelek, kompatybilny z używanymi w tym postępowaniu pompami Flocare® Infinity™, zgodnie z wymogiem Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

20. Pytanie do zadania nr 14 pozycji 29: Czy w związku z wycofaniem z rynku Flocare pompy wersji 800 oraz zestawów do worków do pompy wersji 800, Zamawiający dopuści Flocare® zestaw do pompy Flocare® Infinity™ do worków, kompatybilny z używanymi w tym postępowaniu pompami Flocare® Infinity™, zgodnie z wymogiem Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

21. Pytanie do zadania nr 14: Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości pomp do żywienia dojelitowego z 8 do 4.

Zamawiający złożył zapotrzebowanie na zestawy do żywienia dojelitowego przy użyciu pomp na poziomie 1080 sztuk na 12 miesięcy. Chcielibyśmy zwrócić uwagę, że zgodnie z zaleceniami producenta zestaw powinien być stosowany przez max 24 godziny. Stąd 4 pompy przy użyciu 1080 zestawów umożliwiają żywienie pacjentów przez 216 dni tj. 7 miesięcy. Przez pozostały czas pompy nie będą użytkowane. W przypadku dostarczenia 8 pomp Zamawiający powinien zabezpieczyć ponad 2700 zestawów do podaży, co pozwalałoby na optymalne wykorzystanie pomp. W związku z powyższym użyczenie 8 pomp wydaje się na stan naszej wiedzy nieuzasadnione.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmniejszenie liczby pomp do 6 szt.

22. Biorąc pod uwagę deklarowaną, procentową wartość, którą Zamawiający zamierza zrealizować w zakresie przedmiotowego postępowania (wskazaną we wzorcu umowy) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie innej wielkości opakowań produktu niż wskazana w opisie przedmiotu zamówienia z możliwością dokonania przeliczeń do dwóch miejsc po przecinku? Wyrażenie zgody na powyższe pozwoli zachować zasadę równej konkurencji wśród wykonawców / oferentów, a także dokonać przez Zamawiającego wyboru najkorzystniejszej z możliwie szerokiej oferty produktowej, która poprzez przeliczenia do pełnych opakowań w górę może powodować ponadmiarowe koszty oferty względem pozostałych uczestników postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

23. Dotyczy pakietu 4 poz. 55 - Prosimy o podanie nazwy i modelu aparatów do znieczulenia.

Odpowiedź: Draeger Atlan 350.

24. Część 41 poz.1

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gąbki w rozmiarze 70x50x1mm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

25. Część 41 poz.2

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gąbki w rozmiarze 70x50x10mm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

26. Dotyczy wzoru umowy

- Czy dla części nr 41 (gąbki hemostatyczne – wyroby medyczne), nieuwzględniającego w swoim zakresie produktów leczniczych ratujących życie, Zamawiający wyrazi zgodę na realizację trybu „cito” w ciągu 24 godzin w dni robocze?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę tylko dla Część nr 41.

27. Dotyczy wzoru umowy

- Czy dla części nr 41 (gąbki hemostatyczne – wyroby medyczne), nieuwzględniającego w swoim zakresie produktów leczniczych na ratunek życia, Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z trybu „na cito” wobec i tak bardzo szybkiego czasu na realizację zamówienia w trybie zwykłym?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę tylko dla Część nr 41.

28. Dotyczy umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostawy do pełnych godzin pracy apteki?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę tylko dla Część nr 41.

29. Pakiet 39:

Pytanie nr 1: Pozycje 1, 2 i 3: Prosimy o dopuszczenie roztworu Bactiguard Wound Care przeznaczonego do płukania wszelkiego typu ran. Preparat zawiera w składzie 0,003% kwas chlorowy oraz podchloryn sodu i chlorek sodu w stężeniu < 0,1%. Uzasadnienie zapytania: wyższe stężenie kwasu podchloraowego, nie ma żadnego uzasadnienia medycznego, co do skuteczności działania preparatu w zakresie biobójczości i usuwania biofilmu. Proponowany preparat Bactiguard Wound Care jest preparatem zarejestrowanym w klasie III Wyrobu medycznego, dzięki temu może być stosowany również do płukania śródoperacyjnego m.in. powłok podskórnych w tym powięzi brzusznej i otrzewnej, do antyseptyki protez naczyniowych i endoprotez, płukania

pęcherza moczowego oraz antyseptyki wokół gałki ocznej. Preparat posiada niezależne badania mikrobiologiczne i raporty stosowania w wymienionym zakresie.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

30. Pakiet nr 39 - Pozycje 4 i 5: Prosimy o dopuszczenie preparatu Bactiguard Wound Care, hydrożelowego roztworu przeznaczonego do antyseptyki i nawilżania ran, zawierającego w składzie 0,05% podchloryn sodu oraz chlorek sodu. Uzasadnienie pytania: Bactiguard Wound Care Gel posiada niezależne badania mikrobójcze świadczące o skuteczności jego działania, a zawarty w preparacie krzemian litowo-magnezowo-sodowy powoduje, że konsystencja tego żelu pozwala na umiejscowienie substancji w łożysku rany bez wyptywu grawitacyjnego, co powoduje skuteczne i trwałe nawilżanie rany.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

31. Pakiet 13 - Pozycja 3

Czy zamawiający dopuści preparat w op. 500 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

32. Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym 14/Zp/24,

Część 31: Postać stała i płynna - leki, pozycja 68 dotycząca „Lactobacillus rhamnosus x 30 kaps. (6 mld CFU/kaps.)” dopuszcza możliwość zastosowania produktu leczniczego (lek OTC) o nazwie handlowej Trilac w opakowaniach x 20 kapsulek lub Trilac20 x 20 kapsulek z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

33. Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym 14/Zp/24,

Część 31: Postać stała i płynna - leki, pozycja 69 oraz Część 22: Leki różne, pozycja 94 dotyczących „Lactobacillus rhamnosus krople a 5 ml (5 x 10⁹ CFU w 5 kroplach)/Lactobacillus rhamnosus krople doustne a 10 ml” dopuszcza możliwość zastosowania produktu o nazwie handlowej Trilac Plus Forte krople 5 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

34. 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). Meprelon we wszystkich dawkach nie zawiera alkoholu benzylowego oraz posiada opinię równoważności dostępnych produktów Metyloprednisolone.

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, a nade wszystko zasady efektywności (przystąpienie do postępowania większej liczby Oferentów i zwiększenie konkurencyjności, nie naruszając dyscypliny finansów publicznych i w zgodzie do orzecznictwa [...])

1. W pakiecie nr 17 pozycja 5 Metylprednisolone 1000mg/ml x 1fiol.+rozp. dopuści Metylprednisolone - Meprelon 1000mg/ml x 1fiol.+rozp. ?

Meprelon inj. 1g jest produktem z urzędową ceną zbytu, co jest istotne w związku z przepisami ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych oraz jako jedyny metyloprednisolon nie zawiera alkoholu benzylowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. W pakiecie nr 17 pozycja 4 Metylprednisolone 500mg x 1fiol. +rozp. wyrazi zgodę i dopuści Metylprednisolone - Meprelon 250mg x 1fiol.+rozp. i przeliczenie ilości zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

3. W pakiecie nr 17 pozycja 2 Metylprednisolone 40mg x 1fiol. +rozp. wyrazi zgodę i dopuści Metylprednisolone - Meprelon 32mg x 3fiol.+rozp. i przeliczenie ilości zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

35. Czy Zamawiający w zadaniu 24 w pozycji 37 może doprecyzować jaki lek Zamawiający miał na myśli oraz jakie ilości będą wymagane?

Odpowiedź: Zamawiający usuwa pozycję 37 z formularza. Poprawiony formularz w załączeniu.

36. Czy Zamawiający w pakiecie nr 14 wydzieli pozycję nr 19 do osobnego pakietu? Lub czy Zamawiający w pakiecie nr 16 dopisze dodatkową pozycję - która będzie opisana np: Proszek do zagęszczania pokarmów i płynów na bazie gumy ksantanowej, bez glutenowy, bez laktozy, 175 g - chcielibyśmy zaproponować nasz nowy produkt Recomed Zagęszczacz.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

37. Czy w Części 5 poz. 182 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.? Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

38. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 22 poz. 94 w przedmiotowym postępowaniu: Czy w Części 22 poz. 94 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego w opakowaniach x 5 ml (prosimy o możliwość przeliczenia objętości produktu na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

39. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 31 poz. 48 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Części 31 poz. 48 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

40. Czy w Części 31 poz. 48 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

41. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 31 poz. 119 i 120 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Części 31 poz. 119 i 120 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicoconyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcristallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

42. Do treści §2 ust.4 wzoru umowy. Prosimy o skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 30%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 30%

mniejszych lub o 30% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §2 ust.4 jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty. W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO

3212/23) KIO uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu w postępowaniu prowadzonym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu na dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, dotyczące analogicznych zapisów umownych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4 oraz art. 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605 ze zm.). Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że Zamawiający ma obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały i jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia, co wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP. Co więcej, z treści art. 31 ust. 2 PZP wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. Ponadto, Zamawiający ma obowiązek jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia na podstawie art. 99 ust. 1 PZP. Obowiązek ten obejmuje wymóg określenia maksymalnego zakresu realizacji zamówienia, albowiem w przypadku zamówienia na dostawy, opis przedmiotu zamówienia to nie tylko określenie rodzaju rzeczy, ale także jej liczby, wykonawca zaś musi wiedzieć, jaką ilość rzeczy ma zbyć lub być gotowy zbyć Zamawiającemu. Wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie poszczególnych produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować, że opis przedmiotu zamówienia będzie niezgodny z art. 99 ust. 1 PZP. Chociaż Zamawiający dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj oraz ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowne, wprowadzone przez Zamawiającego, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP oraz art. 441 ust. 1 PZP

Odpowiedź: Zmianie ulega treść §2 ust. 4 który przyjmuje następujące brzmienie:

4. Strony dopuszczają w ramach kwoty przeznaczonej na realizację niniejszej umowy możliwość zmiany w ilościach zamawianego asortymentu w stosunku do ustaleń pierwotnych przewidywanych w załączniku o którym mowa w §1 w zależności od potrzeb Kupującego z zachowaniem ceny tych pozycji, których skończyła się określona ilość na czas obowiązywania umowy, pod warunkiem że zmiana taka nie narusza równowagi ekonomicznej umowy w szczególności nie powoduje przekroczenia wartości danego pakietu (maksymalna wartość opcji). Zmiana ta nie wymaga sporządzenia aneksu do umowy.

Jednocześnie dodaje się ust. 5 do §2 o następującym brzmieniu:

5. Ilości podane w załączniku nr 5 do SWZ są szacunkowe i mogą ulec zmianie podczas realizacji zamówienia zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego. Zamawiający zastrzega, że minimalna ilość zamówionego towaru będzie nie mniejsza niż 10% wartości przedmiotu umowy dla każdej części odrębnie.

43. Do §3 ust. 5 wzoru umowy prosimy o dodanie zastrzeżenie, że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §3 ust.5 umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

44. Do treści §5 ust.1 i ust.2 wzoru umowy. Prosimy o wydłużenie okresu, w którym mogą być realizowane dostawy do godz. 13:00.

Odpowiedź: Zamawiający wydłuża termin dostaw do godziny 12.

45. Pakiet 1, Pozycja 5, Caffeine citrate 20mg/ml x 10 amp a 1 ml: Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Kofeiny Cytrynian Neupharm roztwór do infuzji i doustny 20 mg/ml x 10 amp. po 1 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

46. Pakiet 22, Pozycja 30, Bupivacaini h /chloridum 5mg/ml x 10amp 10ml: Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

47. Pakiet 22, Pozycja 33, Calcium chloratum WZF 10% 100mg/ml 10ml x10amp: Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Calcium Chloratum WZF rozt. do wstrz. 67 mg/ml 10 amp x 10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

48. Pakiet 22, Pozycja 41, 42, 43, 44, Cefuroximum Natricum: Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym pochodził od tego samego producenta, dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

49. Pakiet 22, Pozycja 45, 46, 47 Ceftazidime: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

50. Pakiet 22, Pozycja 90, Hydrocortisonum 100 mg proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań i infuzji: Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany Hydrocortisone 100 mg x 1 miał poniższe wskazania: - zastosowanie profilaktyczne: choroby endokrynologiczne, celem prewencji rozwoju ostrej niewydolności nadnerczy, gdzie wymagana może być dodatkowa podaż glikokortykoidu w związku ze zwiększonym zapotrzebowaniem na kortyzol (np. zabieg operacyjny u chorego z niedomogą nadnerczy czy zapaleniem tarczycy, osłabienie czynności nadnerczy wskutek przewlekłej sterydoterapii) - zastosowanie w stanach przewlekłych: może mieć miejsce po rozważeniu wskazań przez lekarza i dotyczyć stanów/chorób takich jak: - stany alergiczne - choroby dermatologiczne reagujące na kortykosteroidy – choroby endokrynologiczne - choroby przewodu pokarmowego (w określonych sytuacjach – leczenie zaostrzeń stanów zapalnych) - choroby hematologiczne - choroby nowotworowe - choroby układu oddechowego - choroby reumatyczne potwierdzone w CHPL.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

51. Pakiet 22, Pozycja 97, 98, 99, 100, Lignocainum h/chloridum: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

53. Pakiet 22, Pozycja 106, 107, Metamizolum natricum: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metamizolum natricum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolom hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

54. Pakiet 22, Pozycja 118, 119, 120, 121, Midazolamum: Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

55. Pakiet 22, Pozycja 166, 167, Tramadoli h/chloridum: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolom hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

56. 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?

Odpowiedź: Prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

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

Odpowiedź: Do pełnego opakowania w górę.

58. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

59. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

60. 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.).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

61. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Do pełnego opakowania w górę.

62. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

63. Część 4 pozycja 31 Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, gdyż tylko taki jest dostępny na rynku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

64. Część 5 pozycja 11 Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, gdyż tylko taki jest dostępny na rynku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

65. Część 5 pozycja 38 i 40 Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, gdyż tylko taki jest dostępny na rynku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

66. Część 5 pozycja 56 Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, gdyż tylko taki jest dostępny na rynku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

67. Część 5 pozycja 111 Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci zwykłych tabletek, ponieważ na rynku nie ma dostępnej postaci rozpuszczalnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

68. Część 5 pozycja 187 Czy Zamawiający dopuści preparat o dawce 125 mg ze względu na to iż na rynku nie ma dawki 80mg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

69. Część 5 pozycja 225 Czy Zamawiający dopuści preparat D-VITUM 400J DHA 30 KAPS. TWIST OFF ponieważ nie ma innego preparatu w takiej postaci i o takiej dawce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

70. Część 10 pozycja 3 i 4 Czy Zamawiający dopuści preparat w pojemności 100ml wraz z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

71. Część 22 pozycja 34 Czy Zamawiający dopuści preparat Calsiosol 95,5mg/ml, 10ml*5amp.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

72. Część 22 pozycja 154 Czy Zamawiający dopuści preparat Enterol 250 250mg * 10 sasz.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

73. Część 22 pozycja 163 Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, gdyż tylko taki jest dostępny na rynku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

74. Czy Zamawiający w części 37 dopuści do postępowania preparat albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu „worek”. Pozostałe parametry bez zmian.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

75. Czy Zamawiający dla części 37 wydłuży termin przyjmowania dostaw do godziny 14:00?

Odpowiedź: Zamawiający wydłuży tylko dla części nr 37.

76. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk w opakowaniu niż zamieszczona w SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

77. Prosimy o informacje w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku niepełnych opakowań w formularzu cenowym. Do pełnego opakowania w górę czy do dwóch miejsc po przecinku ?

Odpowiedź: Do pełnego opakowania w górę.

78. Pak. 11. Poz.70 - Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wskazanie oczekiwanej ilości opakowań produktu Płyn Ringera z mleczanami 500 ml, który pakowany jest po 20 szt. ?

Odpowiedź: 2 op. po 20 szt.

79. Pakiet 11 pozycja 15 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worków o pojemności 493 ml z elektrolitami gdyż nie posiadamy w tej objętości worków bez elektrolitów ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

80. Pakiet 11 pozycja 24 - Czy Zamawiający miał na myśli witaminy rozpuszczalne w wodzie 10 ml x 10 fiolek liofilizowanych do przygotowania roztworu do wlewu dożylnego?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

81. Pakiet 11 pozycja 32 Czy Zamawiający dopuści produkt o osmolarności 360 mosmol/l pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

82. Pakiet 11 pozycja 39 - Czy Zamawiający miał na myśli zestaw do podaży diet przez pompę Amica uniwersalny kompatybilny z pozycją 29-37 x1 szt ?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

83. Pakiet 11 pozycja 40 - Czy Zamawiający miał na myśli zestaw do podaży diet metodą grawitacyjną uniwersalny kompatybilny z pozycją 29 – 37 x 1 szt?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

84. Dotyczy § 5 ust. 3 umowy - Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „Na ratunek” - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił min. 1dzień roboczy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy tylko dla części 11.

85. Dotyczy § 6 ust. 2 umowy - W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

Odpowiedź: Zamawiający akceptuje dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu.

Z poważaniem