

Kętrzyn, dnia 14.03.2023 r.

Zamawiający:

Szpital Powiatowy w Kętrzynie
ul. M.C. Skłodowskiej 2, 11-400 Kętrzyn
Tel. 89 751 25 02, fax 89 751 37 97
REGON 510929362, NIP 742-18-36-030
KSIĘGA REJESTROWA 000000015349
Szpital Powiatowy w Kętrzynie 01

Wyjaśnienia nr 1 do SWZ

Dotyczy: „Dostawa produktów farmaceutycznych do Szpitala Powiatowego w Kętrzynie”

Znak postępowania: 08/PN/2023

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2019 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ. W związku z powyższym, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów

- tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie
- tabletki lub kapsułki odwrotnie
- tabletki na drażetki i odwrotnie
- tabletki na tabletki dojelitowe i odwrotnie
- kapsułki na kapsułki miękkie lub twarde i odwrotnie ?

Odpowiedź 1:

Tak, zamawiający wyraża zgodę na zamianę wymienionych postaci preparatów doustnych.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?

Odpowiedź 2:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę fiołki na ampułki.

Pytanie 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

Odpowiedź 3:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę.

Pytanie 4:

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 4:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

Pytanie 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w przypadku braku leku oryginalnego na wycenę preparatów z dopuszczenia Ministra Zdrowia.

Odpowiedź 5:

Tak, zamawiający wyraża zgodę w przypadku braku leku oryginalnego na wycenę preparatów z dopuszczenia Ministra Zdrowia.

Pytanie 6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampulek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź 6:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań oraz przeliczenie ilości opakowań zaokrąglając ilość do pełnych opakowań (do 0,5 w dół, powyżej 0,5 w górę).

Pytanie 7:

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 osiąganiem 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 7:

Zamawiający nie wyraża zgody na złożenie oferty w pozycji 7 pakiet 13 na lek Kaldyum, Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z SWZ.

Pytanie 8:

Czy w Części nr 21 poz. 6 i 7 (Dexamethasonum inj.) 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?

Odpowiedź 8:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga w Części nr 21 poz. 6 i 7 (Dexamethasonum inj.) 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.

Pytanie 9:

Czy w Części nr 22 poz. 3 i 4 (Dexamethasonum inj.) 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?

Odpowiedź 9:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga w Części nr 22 poz. 3 i 4 (Dexamethasonum inj.) 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.

Pytanie 10:

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 poz. 3 i 4 wyrazi zaoferowanie produktu w postaci tabletek dojelitowych?

Odpowiedź 10:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 11:

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 poz. 11-13 dopuści zaoferowanie produktu w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź 11:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 12:

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 poz. 18-21 dopuści zaoferowanie produktu w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź 12:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 13:

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 poz. 25-26 dopuści zaoferowanie produktu w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź 13:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 14:

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 poz. 27 dopuści zaoferowanie produktu x 40 poj. z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. 16 opakowań?

Odpowiedź 14:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 15:

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 poz. 28 dopuści zaoferowanie produktu x 20 poj. z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. 60 opakowań?

Odpowiedź 15:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 16:

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 poz. 35, 36 dopuści zaoferowanie produktu w postaci kapsułek dojelitowych?

Odpowiedź 16:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 17:

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 poz. 42 dopuści zaoferowanie produktu x 50 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. 10 opakowań?

Odpowiedź 17:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 18:

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 poz. 54,55 dopuści zaoferowanie produktu w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź 18:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 19:

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 poz. 58 dopuści zaoferowanie produktu x 40 poj. z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. 38 opakowań?

Odpowiedź 19:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 20:

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 poz. 70 dopuści zaoferowanie produktu x 20 poj. z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. 3 opakowania?

Odpowiedź 20:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 21:

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 poz. 75-78 dopuści zaoferowanie produktu w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź 21:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 22:

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 poz. 80-81 dopuści zaoferowanie produktu w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź 22:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 23:

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 poz. 85 dopuści zaoferowanie produktu w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź 23:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 24:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie, w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznych (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź 24:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań oraz przeliczenie ilości opakowań zaokrąglając ilość do pełnych opakowań (do 0,5 w dół, powyżej 0,5 w górę).

Pytanie 25:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź 25:

Zamawiający wyraża zgodę na zamianę wymienionych postaci preparatów doustnych, nie wyraża zgody na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę.

Powyższe zmiany są wiążące dla Wykonawców oraz Zamawiającego i stanowią integralną część SWZ

ZASTĘPCA DYREKTORA

ds. Lecznictwa

Szpital Powiatowy w Kętrzynie

..... *lek. med. Grzegorz Drzazga*

Kierownik zamawiającego lub osoba upoważniona do podejmowania czynności w jego imieniu