

Kętrzyn, dnia 17.03.2023 r.

Zamawiający:
SPZOZ Szpital Powiatowy w Kętrzynie
Ul. M.C. Skłodowskiej 2
11-400 Kętrzyn

Wyjaśnienia nr 2 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:

Pakiet nr 3 poz.3 Immunoglobulina anty D 50mcg fiol – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci ampułek?, tylko taka postać dostępna na rynku.

Odpowiedź 1:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę w pakiecie nr 3 poz.3 preparatu w postaci ampułek.

Pytanie 2:

Pakiet nr 6 poz.1 Bupivacaini hydrochloridum spinal heavy 0,02g/4ml x 5 fiol. Opakowana w jałowe blistry – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci ampułek?, tak opisany preparat występuje na rynku tylko w ampułkach.

Odpowiedź 2:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę w pakiecie nr 6 poz.1 preparatu w postaci ampułek.

Pytanie 3:

Pakiet nr 7 poz. 19 Isosorbidi mononitras 60mg tabl. x 30 szt.- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu?, tylko taka postać dostępna na rynku.

Odpowiedź 3:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę w pakiecie nr 7 poz. 19 Isosorbidi mononitras 60mg tabl. x 30 szt. tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie 4:

Pakiet nr 7 poz.21 Ketoprofenum 150mg tabl. x 20 szt.- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu?, tylko taka postać dostępna na rynku.

Odpowiedź 4:

Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie nr 7 poz.21 Ketoprofenum 150mg tabl. x 20 szt. na zaoferowanie preparatu w postaci tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu.

Pytanie 5:

Pakiet nr 10 poz.3,4,5 Budesonidum zawiesina do nebulizacji x 10 amp.- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatów zawiesina do nebulizacji w pojemnikach?.

Odpowiedź 5:

Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie nr 10 poz.3,4,5 Budesonidum zawiesina do nebulizacji x 10 amp. na wycenę preparatów w pojemnikach.

Pytanie 6:

Pakiet nr 10 poz.15 Hymecromonum tabl. x 50 szt. – proszę o doprecyzowanie w jakiej dawce wycenić preparat?

Odpowiedź 6:

Zamawiający uzupełnia dawkę w pakiecie nr 10 poz.15 **Hymecromonum tabl. 200mg x 50 szt.**, w załączeniu przedstawiając **Zmodyfikowany Załącznik nr 2 do SWZ – Zmodyfikowany Formularz asortymentowo-cenowy.**

Pytanie 7:

Pakiet 10 poz.24 Omeprazolum 40mg x 28 kaps. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci tabletek dojelitowych?

Odpowiedź 7:

Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie 10 poz.24 Omeprazolum 40mg x 28 kaps. na zaoferowanie preparatu w postaci tabletek dojelitowych.

Pytanie 8:

Pakiet 10 poz.25 Pantoprazolum 20mg tabl x 28 szt. i 26 Pantoprazolum 40mg tabl x 28 szt. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatów w postaci tabletek dojelitowych?

Odpowiedź 8:

Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie 10 poz. 25 Pantoprazolum 20mg tabl x 28 szt. i 26 Pantoprazolum 40mg tabl x 28 szt na zaoferowanie preparatu w postaci tabletek dojelitowych.?

Pytanie 9:

Pakiet 17 poz.5 Cefuroksym axetyl 250mg/5ml proszek do sporządzania zawiesiny 50ml – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie granulatu do sporządzania zawiesiny doustnej?

Odpowiedź 9:

Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie 17 poz.5 Cefuroksym axetyl 250mg/5ml proszek do sporządzania zawiesiny 50ml na zaoferowanie granulatu do sporządzania zawiesiny doustnej.

Pytanie 10:

Pakiet 17 poz.6 Cefuroximum (Aksetyl cefuroksymu)125mg/5ml proszek do sporządzania zawiesiny doustnej 50ml - czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie granulatu do sporządzania zawiesiny doustnej?

Odpowiedź 10:

Zamawiający w pakiecie 17 poz.6 Cefuroksym axetyl 125mg/5ml proszek do sporządzania zawiesiny doustnej 50ml, sprecyzował rodzaj zawiesiny zawartej w pytaniu.

Pytanie 11:

Zapytania do pakietu 14 poz. 77

1.„Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

Odpowiedź 11:

Zamawiający w pakiecie 14 poz. 77 wymaga, aby oferowany produkt posiadał rejestrację jako produkt leczniczy.

Pytanie 12:

Zapytania do pakietu 14 poz. 77

„Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź 12:

Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich.

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

Załączniki:

1. Zmodyfikowany Załącznik nr 1 do SWZ- Zmodyfikowany Formularz asortymentowo-cenowy.

.....
Kierownik zamawiającego lub osoba upoważniona do
podejmowania czynności w jego imieniu