

Kętrzyn, dnia 28.03.2022 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 7 do SWZ

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

Znak postępowania: 09/PN/2022

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/ wniosek 1:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 15 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga, aby zaoferowane w Pakiecie nr 15 paski testowe posiadały certyfikat zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE), który jest jedynym dokumentem potwierdzającym spełnianie wszystkich norm wymaganych przez UE dla pasków testowych? Certyfikat tylko pojedynczej normy nie gwarantuje spełnienia wymagań prawnych dla pasków i glukometrów.

Odpowiedź 1:

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

Pytanie/ wniosek 2:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 15 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Pakiecie nr 15 paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty?

Odpowiedź 2:

Zamawiający nie wymaga aby paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ.

Pytanie/ wniosek 3:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 15 w przedmiotowym postępowaniu:

Ponieważ na rynku funkcjonują oferenci posiadający paski testowe, których instrukcje i opakowania zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące temperatury przechowywania pasków testowych, czy Zamawiający wymaga, aby takie informacje były ze sobą spójne?

Odpowiedź 3:

Zamawiający wymaga, aby warunki przechowywania pasków testowych były zgodne z normą podaną w SWZ.

Pytanie/ wniosek 4:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 15 w przedmiotowym postępowaniu:

Niektórzy wykonawcy oferują paski testowe, których okres przydatności do użycia jest zależny od miejsca wykonywania pomiarów, co jest niezgodne z obowiązującymi normami. Czy Zamawiający działając w interesie pacjentów (wiarygodne wyniki), wymaga w Pakiecie nr 15 jednakowego czasu przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki niezależnie od miejsca wykonywania badań?

Odpowiedź 4:

Zamawiający nie stawia wymagań dla pasków testowych poza tymi zawartymi w SWZ.

Pytanie/ wniosek 5:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 15 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w Pakiecie nr 15 była hurtownia farmaceutyczna, co zabezpieczy transport i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności? W innym przypadku, jeśli paski są dowożone transportem niemedyceznym, wyniki pomiarów powinny być każdorazowo weryfikowane w kontroli zewnątrzlaboratoryjnej. Czy Zamawiający jest gotowy przeznaczyć dodatkowe środki na taką kontrolę?

Odpowiedź 5:

Zamawiający wymaga, aby oferentem wyrobu w Pakiecie 15 była hurtownia farmaceutyczna.

Pytanie/ wniosek 6:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 8 poz. 44 i w Pakiecie nr 12 poz. 39 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie nr 8 poz. 44 i w Pakiecie nr 12 poz. 39 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU pałeczek *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus*? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź 6:

Zamawiający wymaga oferty zgodnej z SWZ.

Pytanie/ wniosek 7:

Czy w Pakiecie nr 8 poz. 44 i w Pakiecie nr 12 poz. 39 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU pałeczek *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź 7:

Zamawiający wymaga oferty zgodnej z SWZ.

Pytanie/ wniosek 8:

Zapytanie 1:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych) – tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź 8:

Zamawiający wyraża zgodę na zamianę wymienionych postaci form doustnych.

Pytanie/ wniosek 9:

Zapytanie 2:

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.) **czy należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku gdy wychodzi niepełna ilość opakowań?**

Odpowiedź 9:

Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone do 0,5 w dół, powyżej 0,5 w górę.

Pytanie/ wniosek 10:

Zapytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 1 poz 4 (zakończona produkcja)?

Odpowiedź 10:

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie poz. 4 z pakietu nr 1, należy podać cenę ostatniej sprzedaży.

Pytanie/ wniosek 11:

Zapytanie 4

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 5 wyrazi zgodę na wycenę leku na jedn.pozw MZ?

Odpowiedź 11:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w pakiecie nr 1 poz. 5 sprowadzonego na jednorazowe zezwolenie MZ.

Pytanie/ wniosek 12:

Zapytanie 5

Czy Zamawiający w pakiecie 11 poz 27,28 miał na myśli opakowanie x 60 tabl?

Odpowiedź 12:

Tak, zamawiający w pakiecie nr 11 poz 27,28 miał na myśli opakowanie x 60 tabl.

Pytanie/ wniosek 13:

Zapytanie 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 11 poz

74 - zakończona produkcja

111- zakończona produkcja

135 – zakończona produkcja

163 – zakończona produkcja

197 – zakończona produkcja

Odpowiedź 13:

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie wymienionych pozycji z pakietu nr 11, należy podać cenę ostatniej sprzedaży i informacji pod pakietem.

Pytanie/ wniosek 14:

Zapytanie 7

Czy Zamawiający w pakiecie 11 poz 153 wyrazi zgodę na wycenę leku zawierającego 60 mg jonów magnezu oraz 1,4 mg pirydoksyny?

Odpowiedź 14:

Zamawiający w pakiecie 11 poz 153 wyraża zgodę na wycenę leku zawierającego 60 mg jonów magnezu oraz 1,4 mg pirydoksyny.

Pytanie/ wniosek 15:

Zapytanie 8

Czy Zamawiający w pakiecie 11 poz 177 miał na myśli tabletki zwykłe w dawce 20 mg? Nie ma w tej dawce tabl o przedł uwal.

Odpowiedź 15:

Zamawiający w pakiecie nr 11 poz 177 zmienia: tabl, zamiast tabletki o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie/ wniosek 16:

Zapytanie 9

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 1,4,5 wyrazi zgodę na wycenę leku za opakowanie handlowe zawierające określoną ilość butelek (przeliczenie ilości litrów na opakowania)?

Odpowiedź 16:

Zamawiający w pakiecie 12 poz 1,4,5 wyraża zgodę na wycenę leku za opakowanie handlowe zawierające określoną ilość butelek.

Pytanie/ wniosek 17:

Zapytanie 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 12 poz 24 – lek wycofany, niedostępny

Odpowiedź 17:

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie poz. 24 z pakietu nr 12, należy podać cenę ostatniej sprzedaży wraz z podaniem informacji pod pakietem.

Pytanie/ wniosek 18:

Zapytanie 11

Aktualnie Gastrotuss Bbay dostępny jedynie w opak x 180 ml, czy w związku z tym Zamawiający w pakiecie 12 poz 30 wyrazi zgodę na wycenę 2 opakowań syropu 180 ml?

Odpowiedź 18:

Zamawiający w pakiecie 12 poz 30 wyraża zgodę na wycenę 2 opakowań syropu 180 ml.

Pytanie/ wniosek 19:

Zapytanie 12

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 35 wyrazi zgodę na wycenę syropu ibuprofen o poj 130 g w ilości 32 opak? Aktualnie jedyna dostępna pojemność.

Odpowiedź 19:

Tak, zamawiający w pakiecie 12 poz 35 wyraża zgodę na wycenę syropu ibuprofen o poj 130 g w ilości 32 op.

Pytanie/ wniosek 20:

Zapytanie 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 14 poz 44 (lek wycofany, niedostępny)?

Odpowiedź 20:

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie poz. 44 z pakietu nr 14, należy podać cenę ostatniej sprzedaży wraz z informacją pod pakietem.

Pytanie/ wniosek 21:

Zapytanie 14

Czy Zamawiający w pakiecie 18 poz 16 wyrazi zgodę na wycenę Calcium Gluonate Hameln w dawce 95mg/ml 10 ml x 10 amp w ilości 10 opak (100 amp)?

Odpowiedź 21:

Zamawiający w pakiecie 18 poz 16 wyraża zgodę na wycenę Calcium Gluonate Hameln w dawce 95mg/ml 10 ml x 10 amp w ilości 10 opak (100 amp).

Pytanie/ wniosek 22:

Zapytanie 15

Czy Zamawiający w pakiecie 18 poz 90 wyrazi zgodę na wycenę leku Terlipressin Ever w dawce 0,2mg/ml 5 ml x 5 fiolek w ilości 2 opak?

Odpowiedź 22:

Zamawiający w pakiecie 18 poz 90 wyraża zgodę na wycenę leku Terlipressin Ever w dawce 0,2mg/ml 5 ml x 5 fiolek w ilości 2 opak.

Pytanie/ wniosek 23:

Zapytanie 16

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 216.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 36 szt ?

Odpowiedź 23:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 36 szt 2 op.

Pytanie/ wniosek 24:

Zapytanie 17

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 41.

Czy Zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź 24:

Tak, zamawiający wymaga preparatu zgodnie z SWZ. Dopuszcza ofertę 3 op. x 48 szt.

Pytanie/ wniosek 25:

Zapytanie 18

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 41.

Czy Zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź 25:

Tak, zamawiający wymaga preparatu zgodnie z SWZ. Dopuszcza ofertę 3 op. x 48 szt.

Pytanie/ wniosek 26:

Zapytanie 19

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 49.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 7 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 26:

Nie, zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zgodnie z SWZ.

Mając na uwadze treść udzielonych wyjaśnień, oraz potrzebę usunięcia rozbieżności pomiędzy ich treścią a treścią dokumentu zamówienia, zamawiający, działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy Pzp, wprowadza następujące zmiany do SWZ:

1. Załącznik nr 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy - Pakiet nr 11 poz. 177- wykreślono „o przedłużonym uwalnianiu”.

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

DYREKTOR

Szpitala Powiatowego w Kętrzynie

Wojciech Glinka

Kierownik zamawiającego lub osoba upoważniona do podejmowania czynności w jego imieniu