



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ

62 – 700 TUREK, ul. Poduchowne 1

Tel. centrala 63 280 55 00, fax. 63 278 84 00, sekretariat 63 280 56 00

NIP 668-15-80-495 REGON 000300050

Turek, dnia 1 grudnia 2022 r.

SP ZOZ / DZ / 1658 / 2022

dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków dla Samodzielnego Publicznego Zespołu Opieki Zdrowotnej w Turku, znak sprawy: ZP-PN-2/2022

Działając na podstawie art. 135 ustawy z dnia 11 września 2019 r. prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.) Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Turku – Zamawiający, informuje, iż wpłynęły zapytania dotyczące treści specyfikacji warunków zamówienia, na które udzielono następujących odpowiedzi:

1. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie zgodne z SWZ i podanie cen za opakowanie handlowe w pozycjach, gdzie jednostką miary są tab. drażetka, fiol., amp, czopek, wlewka, worek szt. kg itp.? Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.

2. dotyczy Pakietu 1 poz. 15, 16, 18, 97, 98, 100, 101 – czy Zamawiający dopuści wycenę preparatów w postaci tabl. powł.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr I w pozycjach 15, 16, 18, 97, 100 i 101 preparat w postaci tabl. powł.

3. dotyczy Pakietu 1 poz. 56 – czy Zamawiający dopuści do wyceny: Konakion Paediatric, 2 mg/0,2 ml, roztw.do wstrz., 5amp preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowany preparat.

4. dotyczy Pakietu 1 poz. 57 – prosimy o podanie ilości sztuk jaką Zamawiający wymaga do wyceny (w formularzu ofertowym pusta kolumna „ilość”).

Odpowiedź:

W załączeniu zaktualizowany Załącznik nr 2 w zakresie Pakietu nr I.

5. dotyczy Pakietu 1 poz. 76 – czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Calsiosol, 95,5 mg/ml; 10 ml, roztw.do wstrz, infuz., 5 amp.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowany preparat.

6. dotyczy Pakietu 1 poz. 76 – czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Calcium Gluconate Hameln, 95mg/ml; 10ml, roztw.do wstrz, 10amp?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowany preparat.

7. dotyczy Pakietu 2 poz. 84, 124 – czy Zamawiający dop. preparaty w postaci kaps. twardej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr II w pozycjach 84 i 124 preparat w postaci kaps. twardej.

8. dotyczy Pakietu 2 poz. 154 – czy Zamawiający dopuści do wyceny Maść pięciornikowa złożona, 20 g ? (Tormentiol, maść, 20 g – przewidywana dostępność II kwartał 2022).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowany preparat.

9. dotyczy Pakietu 2 poz. 163 – czy Zamawiający dopuści do wyceny Intersorb Plus, wapno sodowane, 2179000, 5 l? (5 l = 4,5 kg).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowany preparat.

10. dotyczy Pakietu 2 poz. 192 – czy Zamawiający dopuści do wyceny Protevasc SR, 35mg,tabl.o przedł.uwaln., 60 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowany preparat.

11. dotyczy Pakietu 2 poz. 204 – czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabl. powl. o przedł. uwaln.? (Theospirex retard 300mg).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowany preparat.

12. dotyczy Pakietu 6 poz. 10 – czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabl. powl. (Clindamycin MIP 300, 300 mg, tabl.powl.)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowany preparat.

13. Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletki a równoważnik ma postać tabletki powlekanej, kapsułki (twarde, miękkie), drażetki, tabletki dojelitowe i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.

14. Czy Zamawiający dopuści zmianę: tabletek/kapsułek/ tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.

15. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: ampułki na fiolki, fiolki na ampułki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.

16. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: flakony na butelki, pojemniki-KabiPack (KabiClear) i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.

17. dotyczy Pakietu nr 1 poz. 72 – czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 1% ,10mg/ml;20ml,rozt.d/wst., 5amp?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanego preparatu.

18. dotyczy Pakietu nr 1 poz. 73 – czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 2%,20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanego preparatu.

19. dotyczy Pakietu nr 1 poz. 141 – proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w Pakiecie nr I pozycji 141 i utworzenie odrębnego pakietu.

20. dotyczy Pakietu nr 1 poz. 38 – w związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie ani wykreślenie w Pakiecie nr I pozycji 38.

21. dotyczy Pakietu nr 1 poz. 4 – proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w Pakiecie nr I pozycji 4 i utworzenie odrębnego pakietu.

22. dotyczy Pakietu nr 1 poz. 45 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kaps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tabl.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowany preparat.

23. dotyczy Pakietu nr 1 poz. 144 – proszę o wykreślenie pozycji. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów. (Dolcontral-zakończona produkcja).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z Pakietu I pozycji 144, zgodnie z zapisami znajdującymi się w niniejszym postępowaniu w przypadku wstrzymania, wycofania lub zakończenia produkcji danego leku należy podać ten fakt oraz wycenić lek z ostatniej ceny sprzedaży.

24. dotyczy Pakietu nr 1 poz. 56 – proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w Pakiecie nr I pozycji 56i utworzenie odrębnego pakietu.

25. dotyczy Pakietu nr 6 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 wymaga, aby 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.

26. dotyczy Pakietu nr 6 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?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej.

27. dotyczy Pakietu nr 6 poz. 1 – 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 wymaga, aby zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy.

28. dotyczy Pakietu nr 8 poz. 3 – prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy.

29. dotyczy Pakietu nr 8 poz. 1 – prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Glukozy zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga glukozy zarejestrowanej jako produkt leczniczy.

30. dotyczy Pakietu nr 11 poz. 10 – czy Zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga preparatu, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii.

31. dotyczy Pakietu nr 11 poz. 10 – czy Zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga preparatu o składzie chemicznym zgodnym z SWZ.

32. dotyczy Pakietu nr 11 poz. 9 – czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego w postaci ampulek x 20 szt. w opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza preparatu w postaci ampulek x 20 szt. w opakowaniu.

33. dotyczy Pakietu nr 11 poz. 26, 27 – czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 26 i 27 pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby leki w Pakiecie XI, w pozycjach 26 i 27 pochodziły od jednego producenta.

34. dotyczy pakietu 2 poz. 158 – czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Ibum, 100 mg/5 ml, zaw.doustna, malin.,130 g x 10szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza preparat o zaw.doust. 130g x 1 szt.

Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Turku – Zamawiający wprowadza następujące zmiany:

- ✓ w rozdziale XVI. specyfikacji warunków zamówienia punkt 1. otrzymuje brzmienie: „Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia 18 marca 2023 roku.”.
- ✓ w rozdziale XVIII. specyfikacji warunków zamówienia, punkt 1. otrzymuje brzmienie: „Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy złożyć w nieprzekraczalnym terminie do dnia 19 grudnia 2022 roku do godziny 08:30.”.
- ✓ w rozdziale XVIII. specyfikacji warunków zamówienia, punkt 2. otrzymuje brzmienie: „Otwarcie ofert nastąpi w dniu 19 grudnia 2022 roku o godzinie 09:15.”.

Dyrektor
Samodzielnego Publicznego
Zespołu Opieki Zdrowotnej w Turku
/-/
Krzysztof Sobczak