



Poznań, dnia 30 marca 2020 roku

Dz. Z. P. – 06/30/20

Uczestnicy postępowania

prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia powyżej równowartości kwoty określonej w przepisach wykonawczych wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy – Prawo zamówień publicznych na dostawę produktów leczniczych.

**Ogłoszenie o zamówieniu opublikowane w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej
w dniu 06.03.2020 roku, pod numerem: 2020/S 047 - 110406**

WYJAŚNIENIE NR 5 TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

W związku z pytaniami dotyczącymi specyfikacji istotnych warunków zamówienia złożonymi przez Wykonawców, w imieniu Zamawiającego, Ginekologiczno-Położniczego Szpitala Klinicznego Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu, na podstawie art. 38 ust. 1, 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2019 r., poz. 1843) wyjaśniam:

Zestaw nr 1

Zwracamy się zapytaniem, czy Zamawiający w Części 36 – Nitroprusydek sodowy 50mg proszek do przygotowania roztworu do iniekcji op. s. sucha + rozpuszczalnik, wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego bez rozpuszczalnika. Zaoferowane produkty mogą być rozpuszczane w 5% glukozie lub 5% dekstrozie.

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Zestaw nr 2

Czy Zamawiający w Części nr 1 – Produkty lecznicze różne poz. 17 (Bupiwakaina Spinal 0,5% Heavy (5 mg/ml) roztwór do wstrzykiwań op. 5 amp. 4 ml) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24; 14(2):226-30)

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Zestaw nr 3

1. 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?

Odp.: Nie. Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wyrazi zgodę tylko w konkretnych przypadkach, o które zapyta Wykonawca.

2. Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiołki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

Odp.: Nie. Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wyrazi zgodę tylko w konkretnych przypadkach, o które zapyta Wykonawca.

3. Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

Odp.: Należy wycenić lek, podając ostatnią cenę i informację pod daną częścią (pakietem) o zakończeniu produkcji.

4. Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku

Odp.: Należy wycenić lek, podając ostatnią cenę i informację pod daną częścią (pakietem) o wstrzymaniu / braku produkcji.

5. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, 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)?





**GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZY
SZPITAL KLINICZNY
UNIwersytetu Medycznego**

Im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu
ul. Polna 33, 60-535 Poznań

NIP: 781-16-21-484
REGON: 000288840
KRS: 0000002866

www.gpsk.ump.edu.pl

Odp.: Należy postąpić zgodnie z SIWZ, chyba że w konkretnym przypadku Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę, lub Zamawiający nie określił wielkości opakowania handlowego, w tym przypadku należy podać ilość opakowań przeliczoną do dwóch miejsc po przecinku.

6. Dotyczy zadania 1 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniach po 10 ampulek z przeliczeniem ilości?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowania po 10 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości, tj.: 75 op. po 10 amp. 2ml, przy zachowaniu pozostałych parametrów opisu.

7. Dotyczy zadania 1 poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniach po 20 tabletek powlekanych z przeliczeniem ilości?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowania po 20 tabletek, z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości, tj.: 5 op. po 20 tabl, przy zachowaniu pozostałych parametrów opisu.

8. Dotyczy zadania 1 poz. 22

Czy w związku z brakiem dostępności na rynku leku, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę zamiennika dopuszczonego przez Ministerstwo Zdrowia o nazwie Refasti*1fiolka ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza lek – Refastil (pomyłka w nazwie), który spełnia wymagania zawarte w SIWZ, którego opakowaniem zbiorczym jest 1 fiol. i który jest czasowo dopuszczony do obrotu w Polsce przez Ministra Zdrowia, pod warunkiem posiadania przez Wykonawcę takiego dopuszczenia na określoną w specyfikacji ilość. W takiej sytuacji należy pod częścią (pakietem) umieścić informację o posiadaniu czasowego dopuszczenia MZ. Warunkiem jest odpowiednie przeliczenie wymaganej w specyfikacji ilości, tj.: 4000 op. po 1 fiol.

9. Dotyczy zadania 1 poz.23

Czy w związku z brakiem dostępności na rynku leku, Zamawiający dopuści Ovestin krem + aplikator tuba 15 g z przeliczeniem ilości ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza zaproponowany lek w op. tuba 15g + aplikator z odpowiednim przeliczeniem ilości do dwóch miejsc po przecinku tj.: 416,67 op. po 15g, przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ

10. Dotyczy zadania 1 poz.32

Czy Zamawiający dopuści wycenę jednego opakowania po 50amp(jedynie dostępne opakowanie)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza opakowanie 50 amp. 10ml z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj.: 8 op. po 50 amp. 10ml

11. Dotyczy zadania 1 poz.50

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci fiolek ?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę leku w fiol.

12. Dotyczy zadania 1 poz.64

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Pangrol 10 000 * 50kaps.?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

13. Dotyczy zadania 1 poz.67

Czy w związku z brakiem dostępności na rynku leku, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę zamiennika dopuszczonego przez Ministerstwo Zdrowia?

Odp.: Zamawiający wymaga leku o parametrach zgodnych z SIWZ, a który w związku z brakiem dostępności na rynku może być zastąpiony lekiem o parametrach zgodnych lecz posiadającym czasowe dopuszczenie Ministra Zdrowia. W takiej sytuacji należy pod daną częścią (Pakietem) zamieścić informację w odniesieniu do określonej pozycji o posiadaniu czasowego dopuszczenia MZ.

14. Dotyczy zadania 8 poz.2

Czy w związku z końcem produkcji Cefaleksyn 500 mg kaps Zamawiający wykreśli ten lek z pakietu 8 ?

Odp.: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody. W sytuacji zakończenia produkcji należy wycenić lek według ostatniej ceny rynkowej i umieścić adnotację pod częścią (pakietem) o zakończeniu produkcji.

Zestaw nr 4

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1: „Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w odniesieniu dla danej części zamówienia:



CERTYFIKAT 2019/26

Dział Zamówień Publicznych
tel. 61 841 96 72
e-mail: ajeske@gpsk.ump.edu.pl



PN-EN ISO 9001:2015-10
PN-EN ISO 22000:2006



**GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZY
SZPITAL KLINICZNY
UNIwersYTETU MEDYCZNEGO**

Im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu
ul. Polna 33, 60-535 Poznań

NIP: 781-16-21-484
REGON: 000288840
KRS: 0000002866

www.gpsk.ump.edu.pl

- a. za niedostarczenie przedmiotu umowy w terminie, o którym mowa w § 2 ust. 2 i ust. 3 w wysokości **0,5%** wartości brutto niedostarczonej partii zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej partii zamówienia.**
- b. za odstąpienie od umowy / wypowiedzenie / rozwiązanie umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca w wysokości 10% wartości **niezrealizowanej części** umowy brutto określonej w § 4 ust. 1.
- c. za odstąpienie od umowy / wypowiedzenie / rozwiązanie umowy przez Wykonawcę bez usprawiedliwionej podstawy faktycznej i prawnej w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy określonej w § 4 ust. 1
- d. za nieudostępnienie dokumentów, o których mowa w §7 ust. 1 w terminie 5 dni od dnia otrzymania pisemnego wezwania do ich przedstawienia w wysokości **50,00 zł.** brutto za każde tego rodzaju zdarzenie, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto części umowy, której dotyczą nieudostępnione dokumenty**
Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody – w odniesieniu do wszystkich w/w zapisów.

2. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 2 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw nr 5

Czy Zamawiający w części 39 pozycja 1 w trosce o bezpieczeństwo pacjenta (skuteczne działanie) oraz szpitala (brak powikłań) wymaga udokumentowane działanie przeciwwzrostowe minimum 3 opublikowanymi i zakończonymi badaniami na ludziach o minimum 50% skuteczności?
Odp.: Zgodnie z SIWZ, Zamawiający wymaga udokumentowane działanie przeciwwzrostowe.

Zestaw nr 6

1. 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 doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?
Odp.: Nie. Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wyrazi zgodę tylko w konkretnych przypadkach, o które zapyta Wykonawca.
2. 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.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampulki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac (Kabiclear) i odwrotnie?
Odp.: Nie. Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wyrazi zgodę tylko w konkretnych przypadkach, o które zapyta Wykonawca.
3. Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampulek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.
Odp.: Nie. Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wyrazi zgodę tylko w konkretnych przypadkach, o które zapyta Wykonawca.
4. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?
Odp.: Należy postąpić zgodnie z SIWZ, chyba że w konkretnym przypadku Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę lub w przypadku, gdy Zamawiający nie określił wielkości opakowania handlowego, w takim przypadku należy podać ilość opakowań przeliczoną do dwóch miejsc po przecinku.
5. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?
Odp.: Należy wycenić lek, podając ostatnią cenę oraz umieszczając pod daną częścią (pakietem) informację o zakończeniu produkcji.
6. Dotyczy pakiet 1 pozycja 4, czy Zamawiający dopuści wycenę Aflegan, 7,5 mg/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 10 amp w ilości 75 op?
Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w opakowaniach po 10 amp. 2ml z przeliczeniem wymaganej ilości, tj.: 75 op.
7. Dotyczy pakiet 1 pozycja 59, czy Zamawiający miał na myśli Pyoctanina (Gencjan.fiolet),1%,roztw.spiryt..(Gemi), 20 ml?
Odp.: Zamawiający wymaga 1% WODNEGO roztworu fioleto gencjanowego (nie spirytusowego!)



Dział Zamówień Publicznych
tel. 61 841 96 72
e-mail: ajeske@gpsk.ump.edu.pl





**GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZY
SZPITAL KLINICZNY
UNIWERSYTETU MEDYCZNEGO**

Im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu
ul. Polna 33, 60-535 Poznań

NIP: 781-16-21-484
REGON: 000288840
KRS: 0000002866

www.gpsk.ump.edu.pl

8. Dotyczy pakiet 1 pozycja 64, czy Zamawiający dopuści wycenę Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt?
Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.
9. Dotyczy pakiet 16, czy Zamawiający dopuści wycenę Enema, roztw.doodbytn, 150 ml, x50sztuk w ilości 240 opakowań?
Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza opakowania zbiorcze (handlowe) po 50 szt. W ilości 240 opakowań.

Zestaw nr 7

Część 39 poz. 1

Czy Zamawiający w części 39 pozycja 1 w trosce o bezpieczeństwo pacjenta (skuteczne działanie) oraz szpital (brak powikłań) wymaga udokumentowane działanie przeciwrzostowe minimum 3 opublikowanymi i zakończonymi badaniami na ludziach o minimum 50% skuteczności?

Odp.: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga udokumentowane działanie przeciwrzostowe.

Zestaw nr 8

Dotyczy Części nr 26

Czy zamawiający w pozycji nr 2 dopuści złożenie oferty na opakowania o pojemności: 50 ml, 100 ml i 200 ml (z wyłączeniem opakowania o pojemności 20 ml)?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza opakowania o pojemności 50ml, 100ml i 200ml, przy zachowaniu pozostałych wymaganych parametrów.



Dział Zamówień Publicznych
tel. 61 841 96 72
e-mail: ajeske@gpsk.ump.edu.pl

