



Bytów, 12.05.2025 r.

WYJAŚNIENIA ZWIĄZANE Z TREŚCIĄ SWZ

W odpowiedzi na skierowane do Szpitala Powiatu Bytowskiego Sp. z o.o. zapytania dotyczące treści specyfikacji warunków zamówienia w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego, przedmiot zamówienia: **dostawa produktów leczniczych do Szpitala Powiatu Bytowskiego Sp. z o.o. ZP13/A/7/2025**, Komisja przetargowa informuje:

Pytanie 1

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

W przypadku braku lub tymczasowego braku leku należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku lub tymczasowym braku leku.

Pytanie 2

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź

Zgodnie z zapisami umieszczonymi pod załącznikiem nr 1 do SWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź

Zgodnie z zapisami umieszczonymi pod załącznikiem nr 1 do SWZ.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź

Zgodnie z zapisami umieszczonymi pod załącznikiem nr 1 do SWZ.

Pytanie 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź

Zgodnie z zapisami umieszczonymi pod załącznikiem nr 1 do SWZ.

Pytanie 6

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.), 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)?

Odpowiedź

Zgodnie z zapisami umieszczonymi pod załącznikiem nr 1 do SWZ.

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktów leczniczych na jednorazowe dopuszczenie MZ, w sytuacji jeśli tylko takie produkty są dostępne na rynku polskim.



Pytanie 8 Dotyczy części 13

Czy zamawiający dopuści produkt leczniczy Nystatin TZF, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej; 100 000 j.m./ml (2,4 mln j.m./5 g); 24 ml? Jest to jedyna zawiesina bez konserwantów. Sporządzona zawiesina doustna nie wymaga przechowywania w lodówce, a jej trwałość w temperaturze poniżej 25 °C wynosi 7 dni.

Odpowiedź

Treść pytania dotyczy części 13 poz. 52.

Tak, Zamawiający dopuszcza. Proszę podać ilość 50 op. zawiesiny a'24 ml.

Pytanie 9 Dotyczy części 13 poz. 45

W pakiecie nr 13 pozycja 45 Methylprednisolone 1000mg/16ml x 1fiol. +rozp. wyrazi zgodę i dopuści Methylprednisolone - Meprelon 1000mg/10ml x 1fiol +rozp.?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10 Dotyczy części 13 poz. 43

W pakiecie nr 13 pozycja 43 Methylprednisolone 40mg/ml x 1fiol. +rozp. wyrazi zgodę i dopuści Methylprednisolone - Meprelon 32mg/ml x 3fiol +rozp. i przeliczenie ilości zgodnie z SWZ?

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 11 Dotyczy części 13 poz. 46

W pakiecie nr 13 pozycja 46 Methylprednisolone 250mg/4ml x 1fiol. +rozp. wyrazi zgodę i dopuści Methylprednisolone - Meprelon 250mg/5ml x 1fiol +rozp. i przeliczenie ilości zgodnie z SWZ?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12 Dotyczy części 12 poz. 43

Czy Zamawiający rozważa możliwość złożenia oferty na produkt Vancomycin 1000 mg, proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji, w ramach Części 12 - Leki , poz. nr 43, w sytuacji gdy sposób podania doustnego nie jest zapisany w ulotce dołączonej do produktu?

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 13 Dotyczy części 12 poz. 43

Czy Zamawiający dopuści możliwość ujęcia w Części 12 - Leki , poz. nr 43 produktu Vancomycin 1000 mg, proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji, jako odrębnej pozycji w ramach tego samego pakietu — w celu umożliwienia złożenia oferty cenowej na ten produkt?

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 14 Dotyczy części 14 poz. 100

Czy w Pakiecie nr 14 poz. 100 (Hydrocortisone) Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt posiadał w opakowaniu proszek do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalnik?

Mając na uwadze specyfikę produktu i konieczność szybkiego podania leku, dostępność rozpuszczalnika w jednym opakowaniu z proszkiem do sporządzania roztworu ogranicza ryzyko związane ze zwłoką w podaniu co w bezpośredni sposób przekłada się na bezpieczeństwo pacjenta.

Odpowiedź

Mając na uwadze charakterystykę produktu leczniczego oraz dotychczasowe stosowanie leku Hydrocortisonum sodium succinate, Zamawiający wymaga leku w postaci farmaceutycznej - proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań.

Pytanie 15 Dotyczy części 14 poz. 100 i 101

Czy w Pakiecie nr 14 poz. 100 i 101 (Hydrocortisone) Zamawiający wymaga, aby w celu zachowania bezpieczeństwa farmakoterapii, różne dawki tego samego produktu leczniczego pochodziły od tego samego producenta?



Odpowiedź

W celu zachowania bezpieczeństwa farmakoterapii, Zamawiający wymaga aby preparaty z pozycji 100 i 101 pochodziły od tego samego Producenta.

Pytanie 16 Dotyczy części 14 poz. 52 i 53

Czy w Pakiecie nr 14 poz. 52 i 53 (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

Zamawiający wymaga, aby preparat spełniał wszystkie zarejestrowane wskazania podane w charakterystyce produktu leczniczego.

Pytanie 17

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?

Odpowiedź

Zgodnie z zapisami umieszczonymi pod załącznikiem nr 1 do SWZ.

Pytanie 18

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.), niż zamieszczona 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)?

Odpowiedź

Zgodnie z zapisami umieszczonymi pod załącznikiem nr 1 do SWZ.

Pytanie 19

Jak postąpić w sytuacji braku na rynku lub zaprzestania produkcji? Wycenić po ostatniej cenie jak i wpisać taką informację pod pakietem, czy w ogóle nie wyceniać danej pozycji?

Odpowiedź

W przypadku braku lub tymczasowego braku leku należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku lub tymczasowym braku leku.

Niniejsze pismo staje się integralną częścią SWZ i obowiązujące w nim postanowienia są wiążące dla wszystkich uczestników postępowania.

Karolina Glanc
Sekretarz Komisji przetargowej