

Samodzielny Publiczny Zakład
Opieki Zdrowotnej w Węgrowie
ul. Kościuszki 15. 07-100 Węgrów

PYTANIA I ODPOWIEDZI

**Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków,
Znak: ZP/L/5/24 (Dz.U.U.E z dnia 19.04.2024 r. nr 2024/S 234817-2024)**

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający – Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Węgrowie informuje, że wpłynęły następujące zapytania od Wykonawców:

Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz cenowy

Z uwagi na zakończoną produkcję prosimy o wykreślenie pozycji :

Pakiet	Nr poz.	Nazwa tow.
2	82	Rulid 50mg * 10tabl.do sporz.zawiesiny
6	40	Atenolol Sanofi 50 50mg * 30tabl.
6	97	Fenactil inj. 5mg/ml 5amp.po 5ml WZF
6	98	Fenactil inj. 25mg/ml 10amp.po 2ml WZF
6	152	Enzaprost F 5 5mg/ml * 5amp. LZ
6	331	Butapirazol 0,25g * 5czop.
6	332	Butapirazol maść 50mg/g 30g
6	378	Mova Nitrat Pipette * 50pipetek LZ

Odpowiedź:

W związku z zakończeniem produkcji Zamawiający wykreśla powyższe pozycje

Pakiet 1

Poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza

Poz. 4

Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby zaferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji

Poz. 7

Czy Zamawiający wymaga aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25°C?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25°C

Poz. 8

Czy Zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 mg zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań -roztwór Ringera do wstrzykiwań - mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6) -wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, aby cefuroksym sodowy 750 mg zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi powyżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej

Pakiet 4

Poz. 46

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Kalium Chloratum WZF 15% 10 ml x 50 amp.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie Kalium Chloratum WZF 15% 10 ml x 50 amp.

Poz. 53

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat posiadał wskazanie w ciąży powikłanej nadciśnieniem (gestoza EPH), począwszy od gestozy EPH jednoobjawowej, przez wielobjawową, zagrożenie rzucawką, aż do rzucawki?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat posiadał wskazanie w ciąży powikłanej nadciśnieniem (gestoza EPH), począwszy od gestozy EPH jednoobjawowej, przez wielobjawową, zagrożenie rzucawką, aż do rzucawki

Poz. 66, 67

Czy Zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C

Pakiet 5

Poz. 7

Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z ChPL?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z ChPL

Pakiet 6

Poz. 76

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Calcium Chloratum WZF rozt. do wstrz. 67 mg/ml 10 amp x 10 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu Calcium Chloratum WZF rozt. do wstrz. 67 mg/ml 10 amp x 10 ml

Poz. 78

Czy Zamawiający dopuści preparat pakowany po 5 ampulek po 10 ml roztworu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza preparat pakowany po 5 ampulek po 10 ml roztworu

Poz. 133

Czy Zamawiający dopuści wycenę Vratizolin krem 30mg/g 3g JELFA *5 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku Vratizolin krem 30mg/g 3g JELFA *5 op.

Poz. 197

Czy Zamawiający dopuści wycenę Sorbifer Durules*50tabl.o przedł. uw.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania wskazanego leku, wymaga zaoferowania leku Tardyferon-Fol. Proponowany preparat znajduje się w poz. 400

Poz. 228

Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiolka z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego preparatu

Poz.256

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kaps?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego preparatu. Zamawiający wymaga produktów leczniczych a nie produktów spożywczych

Poz. 256

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego preparatu. Zamawiający wymaga produktów leczniczych a nie produktów spożywczych

Poz. 257

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu zawierającego 5 mld żywych kultur bakterii w 5 kroplach x 5 ml o przeznaczeniu jak w SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego preparatu. Zamawiający wymaga produktów leczniczych a nie produktów spożywczych

Poz. 366

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków Saccharomyces boulardii / kaps.?. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego preparatu. Zamawiający wymaga produktów leczniczych a nie produktów spożywczych

Poz. 395

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego preparatu

Poz. 399

Czy Zamawiający dopuści wycenę Syrop tymiankowy złożony 1250g * 40 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę Syropu tymiankowego złożonego 1250g * 40 op.

Poz. 441

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza produkt pakowany po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pakiet 8

Poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby preparat Omeprazolu 40 mg posiadał stabilność gotowego roztworu, która zgodnie z ChPL została wykazana w okresie 12 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem chlorku sodowego 9 mg/ml (0,9%) do infuzji, oraz w okresie 6 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem glukozy 50 mg/ml (5%) do infuzji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, aby preparat Omeprazolu 40 mg posiadał stabilność gotowego roztworu, która zgodnie z ChPL została wykazana w okresie 12 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem chlorku sodowego 9 mg/ml (0,9%) do infuzji, oraz w okresie 6 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem glukozy 50 mg/ml (5%) do infuzji

Pakiet 13

Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści Bupivacaine Spinał Heavy w blistrach nie jałowych, co spowoduje bardziej konkurencyjną ofertę końcową dla szpitala?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego preparatu

Poz. 3

Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)

Pakiet 22

Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści lek Propofol 1% MCT/LCT 20 ml amp. o 6 godzinnej stabilności po rozpuszczeniu w 5% glukozie lub 0,9% NaCl oraz 12 godzinnej możliwości podania leku w postaci nierozcieńczonej w temp. 25 stopni C?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści lek Propofol 1% MCT/LCT 20 ml amp. o 6 godzinnej stabilności po rozpuszczeniu w 5% glukozie lub 0,9% NaCl oraz 12 godzinnej możliwości podania leku w postaci nierozcieńczonej w temp. 25 stopni C

Pakiet 27

Poz. 1, 2, 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leków w opakowaniu a'10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Prośbę swoją argumentujemy tym, że na rynku są dostępni różni producenci, którzy konfekcjonują lek w różnych ilościowych opakowaniach handlowych. Państwa zgoda umożliwi wystartowanie większej grupie Wykonawców, co przyczyni się do większej konkurencyjności i zdobyciu przez Państwa korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leków w opakowaniu a'10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pakiet 34

Poz. 55

Czy Zamawiający dopuści Metronidazol 0,5 % 100 ml pakowany po 40 pojemników polietylenowych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza Metronidazol 0,5 % 100 ml pakowany po 40 pojemników polietylenowych

Poz. 75

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Biodacyna 0,5 g/2 ml pakowanego w ampułki?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego preparatu

Poz. 87

Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiolka z odpowiednim przeliczeniem ilości i bez rozpuszczalnika?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiolka z odpowiednim przeliczeniem ilości i bez rozpuszczalnika

Poz. 87

Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison 100 mg proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiolka z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Prośbę swoją argumentujemy tym, że na rynku są dostępni różni producenci, którzy konfekcjonują lek w różnych ilościowych opakowaniach handlowych. Państwa zgoda umożliwi wystartowanie większej grupie Wykonawców, co przyczyni się do większej konkurencyjności i zdobyciu przez Państwa korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza Hydrocortison 100 mg proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiolka z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pakiet 35

Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści Cipronex inj 200mg/100ml pakowany po 40 pojemników?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza Cipronex inj 200mg/100ml pakowany po 40 pojemników

Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści Cipronex inj. 400 mg/200 ml pakowany po 20 pojemników?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza Cipronex inj. 400 mg/200 ml pakowany po 20 pojemników

Dotyczy Załącznika nr 9 do SWZ – Projekt umowy**§1 ust. 8**

Prosimy o skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo-cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, a przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść tych zapisów jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisów umowy. Zamawiający nie zgadza się z twierdzeniem, że postanowienie §1 ust.6,8 wzoru umowy jest niedopuszczalne na podst. art. 433 pkt 4 ustawy PZP. Zauważyć należy, że przytoczony przepis zabrania ograniczenia zakresu zamówienia przez zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia. W przypadku przedmiotowego przetargu zakresem zamówienia w umowie będzie część leków określonych jako konkretny pakiet. Do tak rozumianego zakresu zamówienia Zamawiający przewidział określenie minimalnej wielkości zakupu, które określił w § 1 ust. 7 wzoru umowy. Co do zasady możliwe jest ograniczenie zakresu zamówienia przez zamawiającego, jeżeli zamawiający w dokumentach zamówienia określił minimalną wartość lub wielkość świadczenia stron.

A contrario nie można uznać projektowanego postanowienia umowy za niedozwolone w świetle art. 433 pkt 4 Pzp, jeżeli zamawiający przewidzi możliwość ograniczenia zakresu świadczenia w pewnych ściśle określonych sytuacjach, jednocześnie wskazując minimalną wielkość lub wartość tego świadczenia

§6 ust. 1

Prosimy o zmianę następującego zapisu §6 ust. 1: „Zamawiający sprawdzi zgodność realizacji zamówienia najpóźniej w chwili wykorzystania produktu w procedurze medycznej.”, poprzez wprowadzenie zapisu o treści: "Zamawiający sprawdzi zgodność realizacji zamówienia nie później niż do 14 dni od daty dostawy".

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanego zapisu.



W związku z udzielonymi odpowiedziami Zamawiający modyfikuje załącznik nr 2 do SWZ – Formularz cenowy.

Podpisał:

Dyrektor SPZOZ w Węgrowie

Lek. med. Artur Skóra