

Lublin, dnia 29.12.2023 r.

Zamawiający:

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
w Lublinie, 20 – 331 Lublin, ul. Grenadierów 3
PNDzZPiZ 2355 – 519 / 23

WYJAŚNIENIA NR 1
DO SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SWZ)
w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na:
„Dostawę produktów farmaceutycznych
dla SP ZOZ MSWiA w Lublinie”
Znak : ZP / 22 / 2023

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, wykonawcy zwrócili się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy Pzp, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie nr 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułkostrzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, za wyjątkiem zamiany ampułkostrzykawek na ampułki lub fiołki.

Pytanie nr 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampulek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, prosimy o przeliczanie z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie nr 3 - 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)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga przeliczenia z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie nr 4 – 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: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 5 – Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 7 – Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8

Zwracam się z zapytaniem do sprawy ZP/22/2023, pakiet nr 4 Leki różne

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku? Cena ta stanowić będzie element kalkulacyjny, ceny wynikowe (wartość netto i brutto) zostanie podana z dokładnością do 2 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 9

Dotyczy: ZP / 22 / 2023 pakiet 13 pozycja 45 termin składania ofert: 18.01.2024

Czy Zamawiający w pozycji 45 pakiet 13 dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiołki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi do Heparyny, , stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę ilości fiołek w opakowaniu.

Pytanie nr 11

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przysłej umowy w zakresie zapisów §7 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w następujących przypadkach i wysokościach:

1) za zwłokę w dostawie określonego w umowie przedmiotu zamówienia w wysokości 0,5% wartości netto towarów nie dostarczonych w terminie za każdy dzień zwłoki (jednakże nie mniej niż 20,00 zł za zwłokę w dostawie produktu lub produktów objętych jednym zamówieniem częściowym), z zastrzeżeniem punktu następnego, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto towarów niedostarczonych w terminie**

2) dotyczy dostaw na ratunek: za zwłokę w dostawie określonego w umowie przedmiotu zamówienia w wysokości 0,5% wartości netto towarów nie dostarczonych w terminie za każde rozpoczęte 12 godzin zwłoki (jednakże nie mniej niż **50,00 zł** za zwłokę w dostawie produktu lub produktów objętych jednym zamówieniem częściowym), z zastrzeżeniem punktu następnego, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto towarów niedostarczonych w terminie;**

3) za zwłokę w dokonaniu wymiany produktu lub produktów w związku ze złożoną reklamacją - w wysokości 0,5% wartości brutto produktu lub produktów, co do których Wykonawca dopuścił się zwłoki w dokonaniu wymiany za każdy dzień zwłoki, jednakże nie mniej niż 20,00 zł za zwłokę w dokonaniu wymiany produktu lub produktów objętych jedną reklamacją, z

zastrzeżeniem punktu następnego, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto produktu lub produktów, co do których Wykonawca dopuścił się zwłoki w dokonaniu wymiany;**

4) dotyczy dostaw na ratunek: za zwłokę w dokonaniu wymiany produktu lub produktów w związku ze złożoną reklamacją - w wysokości 0,5% wartości brutto produktu lub produktów, co do których Wykonawca dopuścił się zwłoki w dokonaniu wymiany za każde rozpoczęte 12 godzin zwłoki, jednakże nie mniej niż **50,00 zł** za zwłokę w dokonaniu wymiany produktu lub produktów objętych jedną reklamacją, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto produktu lub produktów, co do których Wykonawca dopuścił się zwłoki w dokonaniu wymiany;**

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 12: Pakiet 55, Pozycja 1, Cefprozyl 1,0g inj. x 1szt.: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefprozyl zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 13: Pakiet 55, Pozycja 1, Cefprozyl 1,0g inj. x 1szt.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany Cefprozyl 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 14: Pakiet 54, Pozycja 4, Ciprofloksacyn 400mg/200ml inj. x 1but.: Czy Zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza też inne postaci ciprofloksacyny.

Pytanie nr 15: Pakiet 54, Pozycja 4, Ciprofloksacyn 400mg/200ml inj. x 1but.: Czy Zamawiający wymaga Ciprofloksacyny inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) i gdy lek występuje w kilku dawkach, aby uniknąć możliwych interakcji przy mieszaniu różnych dawek, Wykonawca zobowiązany jest zaproponować leki pochodzące od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga gotowego roztworu do infuzji, nie koncentratu.

Pytanie nr 16: Pakiet 54, Pozycja 3, Ciprofloksacyn 200mg/100ml inj. x 1szt.: Czy Zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza też inne postaci ciprofloksacyny.

Pytanie nr 17: Pakiet 45, Pozycja 4, Propofol 1% / 20 ml x 5 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 18: Pakiet 45, Pozycja 2, Lignocaina 2% / 20 ml x 1 amp. / pojemnik tworzywo sztuczne: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z ChPL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19: Pakiet 26, Pozycja 4, Kalium chloratum 15% 10 ml x 20 amp.: Czy Zamawiający dopuści do wyceny Kalium Chloratum WZF 15% 10 ml x 50 amp.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20: Pakiet 26, Pozycja 8, Noradrenalina 4mg/4ml x 10amp. (temp.przechowywania do 25st.C): Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21: Pakiet 20, Pozycja 1., Marcaine Spinal Heavy 5mg/ml x 5 amp. a 4ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22 : Pakiet 20, Pozycja 1., Marcaine Spinal Heavy 5mg/ml x 5 amp. a 4ml: Czy Zamawiający dopuści Bupivacaine Spinal Heavy w blistrach nie jałowych, co spowoduje bardziej konkurencyjną ofertę końcową dla szpitala ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 23: Pakiet 19, Pozycja 6., Midazolamum 50 mg / 10 ml x 5 amp.: Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 24: Pakiet 19, Pozycja 6., Midazolamum 50 mg / 10 ml x 5 amp.: Czy Zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 25: Pakiet 19, Pozycja 7., Midazolamum 5mg/1ml x 10amp: Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 26: Pakiet 19, Pozycja 7., Midazolamum 5mg/1ml x 10amp: Czy Zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 27 : Pakiet 19, Pozycja 8., Midazolamum 5mg/5ml x 10amp: Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 28 : Pakiet 13, Pozycja 16., Calcium chloratum 10% inj.1mg/10ml x 10amp: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane Calcium Chloratum po rozcieńczeniu 0,9% roztworem sodu chlorku lub 5% roztworem glukozy, wykazywało chemiczną i fizyczną trwałość przez 24 godziny w temperaturze 15°C-25°C?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 29: Pakiet 13, Pozycja 16., Calcium chloratum 10% inj.1mg/10ml x 10amp: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Calcium Chloratum miał dopuszczenie do stosowania u dzieci?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 30 : Pakiet 13, Pozycja 16., Calcium chloratum 10% inj.1mg/10ml x 10amp: Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Calcium Chloratum WZF rozt. do wstrz. 67 mg/ml 10 amp x 10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 31: Pakiet 13, Pozycja 15., Bupivacainum 10 ml a 5 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 32: Pakiet 13, Pozycja 57., Magnesium sulf. 20 % amp. x 10: Czy Zamawiający wymaga aby zaferowany preparat posiadał wskazanie w ciąży powikłanej nadciśnieniem (gestoza EPH), począwszy od gestozy EPH jednoobjawowej, przez wielobjawową, zagrożenie rzucawką, aż do rzucawki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 33: Pakiet 10, Pozycja 1., Fentanyl 0,1 mg / 2 ml x 50 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 34: Pakiet 10, Pozycja 2., Fentanyl 0,5 mg/10 ml x 50 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 35: Pakiet 10, Pozycja 7., Morphini sulfas 10mg amp. x 10amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z ChPL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Powyższe należy uwzględnić przy sporządzaniu ofert.
Pozostałe postanowienia SWZ nie ulegają zmianie.**

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zakładu
Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw
Wewnętrznych i Administracji w Lublinie
dr Konrad Sawicki

