

Lubań, dnia 21 marca 2023 r.

Wszyscy Wykonawcy

PYTANIA I WYJAŚNIENIA Nr 4

do treści SWZ na „Dostawy leków dla NZOZ Łużyckie Centrum Medyczne w Lubaniu sp. z o.o.”, nr postępowania ZP/02/2023

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych, Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów Specyfikacji Warunków Zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie 1

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 29. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje z SWZ.

Pytanie 2

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 31,32. Czy Zamawiający wymaga, aby leki w tych pozycjach pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby leki z poz. 31 i poz. 32 pochodziły od jednego producenta.

Pytanie 3

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 110 Dimeticone 0,04g – prosimy o doprecyzowanie czy należy wycenić lek Dimeticone 0,05 g czy Simecicone 0,04 g

Odpowiedź: Zgodnie z Wyjaśnieniami nr 6 pytanie nr 3.

Pytanie 4

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 118. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje z SWZ.

Pytanie 5

Dotyczy pakietu nr 4 poz.127 Fentanyl plaster 0,0125 mg/1h – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w dawce 0,0120 mg/1h?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 6

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 132 Ferrosi sulfas + Acidum folicum tabl o zmodyfikowanym uwalnianiu – czy Zamawiający dopuści do wyceny tabletki o przedłużonym działaniu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 214 Mebeverini kaps- czy Zamawiający miał na myśli kapsułkę o zmodyfikowanym uwalnianiu / przedłużonym uwalnianiu ?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje asortymentu o zmodyfikowanym uwalnianiu lub o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie 8

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 232. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera: 100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru.

Odpowiedź: Pytanie bezprzedmiotowe – Zamawiający opisał preparat jak w zadanym pytaniu.

Pytanie 9

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 241. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje z SWZ.

Pytanie 10

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 272. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odpowiedź: Zamawiający zaakceptuje parafinę zarejestrowaną jako produkt leczniczy oraz jako surowiec farmaceutyczny.

Pytanie 11

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 299 Retinolum maść 400 j.m 30 g- ze względu na problemy produkcyjne oraz brak informacji o dacie wznowienia Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę maści w dawce 800 j.m op. 25 g z przeliczeniem wymaganej ilości op.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 12

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 320 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje z SWZ.

Pytanie 13

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 337. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera:100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje z SWZ.

Pytanie 14

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 430,431 Valsartan tabl. powlekane – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 15

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 332. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje z SWZ.

Pytanie 16

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 25 amp.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 29.

(1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoficerowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

(2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoficerowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: (1.) Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

(2.) Zamawiający wymaga.

Pytanie 18

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 11. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci: 1 ampułka proszku + 1 ampułka rozpuszczalnika? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań - **gramatury** w przypadku płynów, proszków, kropli, syropów, granulatów, maści, kremów etc niż podana przez Zamawiającego.

Przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.; zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych

Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 20

Czy Zamawiający na potrzeby obliczeniowe wyrazi zgodę ma zamianę jednostki miary „**ml na g i odwrotnie**” tzn. 1ml=1g ; 1g=1ml w przypadku gramatury - syropów, kremów, maści, substancji recepturowych itp. przy zachowaniu wymaganej przez Zamawiającego postaci dla danego preparatu; np. woda utleniona 3% 100 g = woda utleniona 3% 100 ml i odwrotnie

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 21

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i **podanie cen za opakowanie** w pozycjach, gdzie jednostką miary jest: sztuka; fiołka, ampułka etc.

Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia w sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku farmaceutycznym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23

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 i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24

Czy Zamawiający dopuści zmianę:

tabletki/kapsułki/ tabletki powlekane o **przedłużonym uwalnianiu** na

tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o **zmodyfikowanym uwalnianiu** i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25

Czy Zamawiający dopuści zamianę syropu na zawiesinę doustną, roztwór doustny i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26

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 fiołki;
- fiołki na ampułki?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 27

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.: fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.



NIEPUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
ŁUŻYCKIE CENTRUM MEDYCZNE
W LUBANIU SP. Z O.O.



Pytanie 28

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 wyraża zgodę.

Pytanie 29

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 pojemniki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 30

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PREZES ZARZĄDU

KRZYSZTOF KONOPKA