

Zespół Opieki Zdrowotnej w Łowiczu
ul. Ułańska 28
99-400 Łowicz

ZOZ.VI.ZP.241- 9/2020

Łowicz, dnia 2 lipca 2020r.

Pytania i wyjaśnienia dotyczące treści SIWZ

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawy produktów leczniczych i substancji farmaceutycznych

Poniżej przedstawiamy Państwu pytania w sprawie wyjaśnienia zapisów w dokumentacji przetargowej, które wpłynęły do Zamawiającego od biorących udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawy produktów leczniczych i substancji farmaceutycznych.

Bezpośrednio pod każdym pytaniem zamieszczamy odpowiedzi, które wyjaśniają poruszony problem.

Pytanie nr 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?

Odp. W przypadku braku produkcji, dostawy do kraju i chwilowych przerw w dostawie preparatu i braku możliwości zaoferowania żadanego przez Zamawiającego produktu Wykonawca zobowiązany jest wpisać ostatnią cenę po jakiej produkt ten był dostępny na rynku oraz zamieścić odpowiednią informację na temat pod pakietem.

Pytanie nr 2

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

Odp. Zamawiający może wyrazić zgodę na zmianę wielkości opakowania po uprzednim zapytaniu dotyczącej danej pozycji w zadaniu. W przypadku wyrażania zgody należy zaokrąglając w górę do pełnego opakowania.

Pytanie nr 3

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

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4

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

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 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.)

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 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)?

Odp. Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 2.

Pytanie nr 7

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

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8 - dotyczy zadania nr 18 poz. 14

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wycenić go wcale?

Odp. W przypadku braku produkcji, dostawy do kraju i chwilowych przerw w dostawie preparatu i braku możliwości zaoferowania żadanego przez Zamawiającego produktu Wykonawca zobowiązany jest wpisać ostatnią cenę po jakiej produkt ten był dostępny na rynku oraz zamieścić odpowiednią informację na temat pod pakietem.

Pytanie nr 9 - dotyczy zadania nr 25 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 25 poz 4 leku Depakine Chronosphere 500mg w postaci saszetek z granulatem?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10 - dotyczy zadania nr 25 poz. 14

Czy Zamawiający wykreśli poz. 14 z zadania nr 25?

Odp. Zamawiający nie wykreśli poz. 14 z zadania nr 25. W przypadku braku produkcji, dostawy do kraju i chwilowych przerw w dostawie preparatu i braku możliwości zaoferowania żadanego przez Zamawiającego produktu Wykonawca zobowiązany jest wpisać ostatnią cenę po jakiej produkt ten był dostępny na rynku oraz zamieścić odpowiednią informację na temat pod pakietem.

Pytanie nr 11

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)?

Odp. Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 2.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

Odp. W przypadku braku produkcji, dostawy do kraju i chwilowych przerw w dostawie preparatu i braku możliwości zaoferowania żadanego przez Zamawiającego produktu Wykonawca zobowiązany jest wpisać ostatnią cenę po jakiej produkt ten był dostępny na rynku oraz zamieścić odpowiednią informację na temat pod pakietem.

Pytanie nr 15 - dotyczy zadania nr 3 poz. 73

Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt. d/wst, 5f ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 16 - dotyczy zadania 3 poz. 20

Prosimy o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 17 - dotyczy zadania nr 22 poz.1 , poz. 2

Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?

Odp. Zgodnie z zapisem pod pakietem.

Pytanie nr 18 - dotyczy zadania nr 3 poz. 9

Proszę o określenie dawki w zadaniu nr 3 poz. 9.

Odp. 200 mg.

Pytanie nr 19 - dotyczy zadania nr 3 poz. 17

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 poz. 17 wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 20 tabletek w ilości 35 opakowań?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20 - dotyczy zadania nr 3 poz. 58

Czy Zamawiający w zadaniu nr 3 poz. 58 wyrazi zgodę na wycenę Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml,gr.d/sp.zaw.,1 sbut.(jedyńy dostępny)?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21 - dotyczy zadania nr 3 poz. 62

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 poz. 62 wyrazi zgodę na wycenę Panthenol S.O.S., spray, 130 g ?(zakończona produkcja panthenolu 46,3mg/g)

Odp. Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 22

Czy wyraża Państwo zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych wielkościach opakowań tj.- w pozycji 7 w opakowaniach 90 tabl. zamiast 60 tabl. - w pozycji 8 w opakowaniach 108 tabl. zamiast 90 tabl. Prosimy określić jak należy przeliczyć zamawiane ilości jeżeli oferujemy inne wielkości opakowań i otrzymujemy liczby ułamkowe; zaokrąglając do pełnych opakowań czy zachować dwa miejsca po przecinku.

Odp. Zamawiający dopuszcza. Należy podać pełną ilość opakowań zaokrąglając w górę.

Pytanie nr 23 - dotyczy zadania nr 16 poz. 5

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek? Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy.

Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 24 - dotyczy zadania nr 6 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy posiada butle własne do medycznego podtlenku azotu czy zamierza dzierżawić od Wykonawcy.

W przypadku dzierżawy butli prosimy Zamawiającego o dołączenie dodatkowej pozycji w formularzu cenowym, zawierającej dzierżawę butli z podtlenkiem azotu wraz z wyspecyfikowaną ilością dzierżawionych butli oraz oczekiwanych butlodni.

Odp. Zamawiający nie posiada butli własnych i korzysta z butli Wykonawcy. Wszystkie koszty związane z dzierżawą należy wliczyć w cenę gazu.

Pytanie nr 25 - dotyczy zadania nr 26 poz. 3

Czy Zamawiający dopuszcza opakowania OpTri, które są kompatybilne z obecnie wykorzystywanymi zestawami do podaży diety? Wynika to ze zmiany opakowań przez producenta. Pytanie 2 do pakietu 26 pozycja 3

Odp. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 26 - dotyczy zadania nr 26 poz. 3

Czy Zamawiający dopuszcza dietę o zawartości glutaminy 1,56g/100 ml, reszta zapisów zgodnie z SIWZ. Wynika to z modyfikacji składu przez producenta. Pytanie 3 do pakietu 26 pozycja 4

Odp. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 27 - dotyczy zadania nr 26 poz. 4

Czy Zamawiający dopuszcza dietę hiperkaloryczną (1,24 kcal/100 ml)? Dieta spełniająca pozostałe wymogi o kaloryczności 1,28 kcal/100ml nie występuje na rynku.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28 - dotyczy zadania nr 17 poz. 20

Czy Zamawiający w pozycji 20 zadanie 17 dopuści Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki) x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu 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?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 29 - dotyczy zadania nr 17 poz. 20

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

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 30 - dotyczy zadania nr 26 poz. 2

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 2 w pozycji nr 26 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowanego roztworu, zawierającego 9 pierwiastków śladowych, Nutryelt, 10ml roztworu w ampułce, w opakowaniu po 10 sztuk?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 31 - dotyczy zadania nr 26 poz. 14 i 15

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 26 w pozycjach 14 i 15, jednego preparatu zawierającego zbilansowany zestaw witamin rozpuszczalnych w wodzie i witamin rozpuszczalnych w tłuszczach, zarejestrowanego do podawania we wlewie i wstrzyknięciu ? Liofilizat zawierający 12 witamin w jednej fiołce, który zgodnie z Chpl przez cały okres ważności może być przechowywany w tem.pokojowej. Dodatkowo może być stosowany u pacjentów, którzy przyjmują leki z grupy antagonistów vit K – Cernevit ?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 32 - dotyczy zadania nr 26

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie preparatu Cernevit w części nr 26 w poz. 14 i 15 zamiast preparatów konfekcjonowanych w oddzielnych fiołkach.

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 33 - dotyczy zadania nr 16 poz. 7

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurii besilas 25mg/2,5ml x 5 amp. w zadaniu nr 16 - środki lecznicze dla układu oddechowego, układu mięśniowo-szkieletowego, poz. 7 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 34 - dotyczy zadania nr 16 poz. 8

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurii besilas 50mg/5ml inj. x 5 amp. w zadaniu nr 16 - środki lecznicze dla układu oddechowego, układu mięśniowo-szkieletowego, poz. 8 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 35 - dotyczy zadania nr 17

Czy Zamawiający w zadaniu nr 17 – środki lecz. do terapii serca, środki znieczulające, poz. 10 (Bupivacaine Spinal 0,5% heavy /4ml rozt. do wstrz. x 5 amp.) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestezjologicznych, 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 in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 36 - dotyczy zadania nr 26 poz. 51

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 26 w pozycji 51 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo, o pojemności 100ml, ponieważ:

1. Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
2. Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej.
3. Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu.
4. Mannitol 15% w worku Viaflo, to lepsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
5. Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania?
W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.
Odp. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 37 - dotyczy zadania nr 26 poz. 27, 29, 30, 31, 32, 33, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 46
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 26 w pozycji 27, 29, 30, 31, 32, 33, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 46 preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- 1) zastosowanie opakowań typu worki Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- 2) redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- 3) worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- 4) koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek,

składowanie produktów w opakowaniu typu worki wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?
W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.
Odp. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 38 - dotyczy zadania nr 26 poz. 45 i 50

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 26 w pozycji 45 i 50 preparatu Plasmalyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.
Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie ww preparatów, ale nie wyraża zgody na wydzielenie do osobnego pakietu.

Pytanie nr 39 - dotyczy zadania nr 26 poz. 46

Czy zamawiający w Zadaniu 26 w pozycji 46 wymaga aby płyn wieloelektrolitowy był pozbawiony cytrynianów ponieważ wlew 1 litra płynu infuzyjnego zawierającego 3mmol/l antykoagulantu cytrynianowego wiąże 4,5 mmol zjonizowanego wapnia- czyli praktycznie cały wapń zjonizowanego osocza, co finalnie może prowadzić do wystąpienia zaburzeń krzepnięcia?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 40 - dotyczy zadania nr 26 poz. 28, 34, 47, 48, 49, 53, 54

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania 26 pozycji 28, 34, 47, 48, 49, 53, 54 co umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 41 - dotyczy zadania nr 26 poz. 2

Czy *Zamawiający* dopuszcza dietę o osmolarności 455 mOsmol/l? Reszta zapisów zgodnie z SIWZ. Dieta spełniająca pozostałe wymogi o osmolalności 300-310 mOsmol/l nie występuje na rynku.

Odp. *Zamawiający* dopuszcza.

Zastępca Dyrektora ds. Lecznictwa
Zespołu Opieki Zdrowotnej w Łowiczu
Andrzej Grabowski, MBA
lekarz specjalista pediatra,
neonatolog i otolaryngolog

