



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej "REPTY" GÓRNOŚLĄSKIE CENTRUM REHABILITACJI

im. gen. Jerzego Ziętka w Tarnowskich Górach

DO-ZP-380-7/9/22

Tarnowskie Góry, dnia 13 KWI. 2022

WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na zadanie pn.: „Dostawa leków”, nr sprawy GCR/15/ZP/2022

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej „REPTY” Górnośląskie Centrum Rehabilitacji im. gen. Jerzego Ziętka, działając zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2021r. poz. 1129 z późn. zm.), przekazuje Wykonawcom treść zapytań wraz z wyjaśnieniami dot. treści specyfikacji warunków zamówienia:

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 brzmi: W przypadku zaprzestania produkcji danego preparatu Wykonawca wycenia produkt poprzez podanie ostatniej ceny. Wykonawca dokona zapisu pod pakietem, informując Zamawiającego o fakcie zaprzestania produkcji danego preparatu. Na potwierdzenie powyższego faktu Wykonawca musi posiadać dokument producenta potwierdzający zaprzestanie produkcji danego leku.
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 brzmi: Zamawiający informuje, że dopuszcza zmianę wielkości opakowań tylko w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SWZ, poprzez przeliczenie do pełnego opakowania w górę.
3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?
Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie.
4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?
Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie.
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 brzmi: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.
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



System zarządzania
ISO 9001:2015
ISO 14001:2015
www.tuv.com
ID 9105025128

ul. Śniadeckiego 1
42-604 Tarnowskie Góry
repty@repty.pl
www.repty.pl

tel. 32 384 70 71
tel. 32 285 30 71
tel. 32 39 01 414
tel/fax 32 285 41 23

NIP 645-000-93-46
REGON 000291701
PKO Bank Polski SA o/Bytom
89 1020 2368 0000 2502 0254 3411

terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że dopuszcza zmianę wielkości opakowań tylko w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SWZ, poprzez przeliczenie do pełnego opakowania w górę.

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

Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.

8. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych”.

Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że powyższe zostało jednoznacznie wskazane w Rozdziale III pkt. 12.2. SWZ.

9. Czy Zamawiający wykreśli par. 3.3? systemy magazynowo-księgowo Wykonawcy dla każdego konfekcjonowanego zamówienia wystawiają fakturę VAT. Może się zatem zdarzyć, że 2 zamówienia będą dostarczane tego samego dnia, lecz będą towarzyszyć im 2 osobne faktury. Wykonawca nie ma możliwości dopilnowania, aby zblokowano 2 dostawy dokonywane na podstawie 2 odrębnych zamówień w jedną fakturę.

Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację i podtrzymuje zapisy SWZ.

10. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.6? Narzucanie dodatkowych procedur przed wniesieniem ewentualnego pozwu służy tylko przewleczeniu sprawy; skoro przedmiotem sporu jest brak zapłaty za dostarczony (pełnowartościowy) i odebrany towar, to między stronami nie istnieją w istocie żadne kwestie sporne, które mogłyby być rozwiązane poprzez zawezwanie do próby ugodowej. Zwraca się uwagę, że par. 14.1 oraz 14.2 stanowią o innych zasadach dochodzenia roszczeń (rozstrzygnięcia sporów).

Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację i podtrzymuje zapisy SWZ.

11. Czy w par. 6.3 oraz 6.4 Zamawiający wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT? Zmiana stawki podatku VAT powinna wchodzić automatycznie, z dniem wprowadzenia stosownych przepisów; inaczej grozi to Wykonawcy rażącą stratą. Wykonawca musi oczekiwać na podpisane aneksu, w tym czasie przecież jednak będzie wystawiać faktury za bieżące dostawy. To samo stanie się w razie odmowy zawarcia aneksu w przedmiotowej kwestii.

Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację i podtrzymuje zapisy SWZ.

Część nr 3

12. Ze względu na problem z dostępnością ampułkostrzykawek na rynku polskim, czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie łącznej ilości produktu leczniczego w części nr 3 (Enoxaparinum natricum) z postaci ampułkostrzykawkowej na wielodawkową postać Enoksaparyna 300mg/3ml x 1 fiol. w ilości po zaokrągleniu w górę 4.267 fiolek? Czy Zamawiający wymaga zestawu do podania leku do każdej fiołki: 1 MiniSpike + 10 strzyk. tuberkulin.?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

Część nr 5

13. Zwracamy się z zapytaniem dot. części 5 poz. 16,17
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Tertens-AM 1,5mg+10mg i Tertens-AM 1,5mg + 5mg w wielkości opakowania x90tabl.

W formularzu ofertowo-cenowym brak informacji o sposobie konfekcjonowania.

Odpowiedź brzmi: Zamawiający wyraża zgodę i oczekuje zaferowania w poz. 16 Tertens-AM 1,5mg + 10mg i w poz. 17 Tertens-AM 1,5mg + 5mg w wielkości opakowania x 90tabl.

Część nr 17

14. Poz. 17 Czy Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?
Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza powyższe.

Część nr 20

15. Pozycja 6: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?
Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza powyższe.
16. Pozycja 7: Czy zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?
Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Część nr 21

17. Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści Fresubni Energy drink - Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, standardowa, zawierająca białko kazeinowe i serwatkowe, wysokaloryczna 1,5 kcal/ml, bezresztkowa, o osmolarności do 405 mosmol/l, smakowa (smak: wanilia, truskawka, owoce leśne, czekolada, neutralny), w butelkach plastikowych o objętości 200 ml.
Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.
18. Poz. 2 Czy Zamawiający dopuści Fresubin Thick & Easy Clear, 126 g Produkt do szybkiego zagęszczania płynów(napojów i pokarmów). Zawiera maltodekstryna, guma ksantanowa, karagen, erytrytol.. Wykazuje oporność na działanie amylazy, co pozwala chronić przed atywnością tego enzymu jamie ustnej. Produkt dedykowany dla pacjentów z dysfagią (trudności z przełykaniem). Energetyczność: 2,91kcal/1g, zawiera węglowodany 0,57g/1g, oraz błonnik 0,31g/1g Produkt bezglutenowy, nie zawiera laktozy. Opakowanie typu puszka 126 g
Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.
19. Poz. 3 Czy Zamawiający dopuszcza zestaw Amika Pump set EasyBag ?
Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.
20. Poz. 4 Czy Zamawiający dopuszcza Fresubin Protein drink - Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, bogatobiałkowa – co najmniej 27% energii białkowej, zawierająca białka mleka 10g/100ml, wysokokaloryczna 1,5 kcal/ml, sól 60mg/100ml, zawiera glutaminą i argininę, o osmolarności do 390 mosmol/l, smak czekolada, poziomka, orzech, owoce tropikalne, wanilia w butelkach o objętości 200 ml?
Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.
21. Poz.7 Czy Zamawiający dopuszcza Strzykawkę Freka Connect ENFit/ProNeo 60 ml ?
Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.
22. Poz. 8 Czy Zamawiający dopuszcza linię gravitacyjną Gravity Set EasyBag?
Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.
23. Produkt wyspecyfikowany przez Zamawiającego w pakiecie nr 21 pozycji 4 jest dostępne w opakowaniu butelka po 4 sztuki. W zawiązku z powyższym prosimy Zamawiającego o zgodę na zaoferowanie w pakiecie 21 pozycji 4 produktu pakowanego w opakowania po 4 szt. w przeliczeniu na ilości wskazane w SWZ. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.
Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza w Części 21 poz. 4 opakowanie butelka x 4 sztuki z przeliczeniem ilości.

Część nr 28

24. Pakiet 28, Pozycja 11: Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?
Odpowiedź brzmi: Zamawiający wymaga.
25. Pakiet 28, Pozycja 57: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza powyższe.

26. Pakiet 28, Pozycja 64: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natriicum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza powyższe.

27. Pakiet 28, Pozycja 74: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza powyższe.

28. Pakiet 28, Pozycja 132: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza powyższe.

29. Pakiet 28, Pozycja 132: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Część nr 42

30. Czy w części 42, poz. 23 Zamawiający dopuści preparat Argosulfan 100 g w ilości 20 op., gdyż opakowanie 400 g nie jest już produkowane?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza w poz. 23 preparat Argosulfan 100 g w ilości 20 op.

Część nr 44

31. Poz. 1, 2, 3, 4, 7, 8, 9

Czy Zamawiający ma na myśli zaoferowanie opakowań z płynem infuzyjnym, które w Charakterystyce Produktu Leczniczego mają zapisaną informację o jałowości dwóch portów: portu do infuzji i portu do dostrzyknięć co gwarantuje sterylność portów, bezpieczeństwo użytkowania, skraca czas przygotowywania leków do podażi oraz zmniejsza koszty użytkowania opakowań z płynami infuzyjnymi?

Zgodnie z Wytycznymi porty dostępu należy w celu odkażenia przecierać przez min.15 sekund, a następnie odczekać aż środek do dezynfekcji odparuje. Dezynfekcję należy przeprowadzić poprzez zastosowanie odpowiedniego środka odkażającego, np. chlorlheksydyną, jodopowidonem, jodoforem lub 70% alkoholem.

Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że ma na myśli opakowania z płynem infuzyjnym z dwoma jałowymi portami. Zamawiający nie wymaga zapisu w Charakterystyce Produktu Leczniczego.

32. Poz. 5 i 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Mannitol 20% w opakowaniu szklanym? Opakowanie szklane jest znacznie bezpieczniejsze w przypadku Mannitolu, gdyż jest całkowicie przeźroczyste, co daje możliwość zauważenia i rozpuszczenia wszystkich skryształizowanych cząsteczek.

Mannitol jest stosowany głównie na oddziałach neurologicznych w przypadku obrzęku mózgu, w celu wymuszenia diurezy. Jeśli mamy obrzęk mózgu, bardzo ważne jest aby dostarczyć lek zmniejszający obrzęk w jak najmniejszej objętości, każda dodatkowa objętość płynu zwiększa obrzęk.

Dlatego powszechnie stosowany jest Mannitol 20%, a nie 15%.

Aby osiągnąć ten sam efekt kliniczny należy podać większą ilość Mannitolu 15% niż Mannitolu 20%, co jest niekorzystne u pacjentów z obrzękiem.

Odpowiedź brzmi: Zamawiający wyraża zgodę.

33. Czy Zamawiający w pakiecie 44 w pozycji 2, 3, 4, 7, 8, 9 wymaga butelki z dwoma równymi, sterylnymi portami, co pozwala uniknąć operatorowi (pielęgniarkę/pielęgniarszowi) pomyłki przy dostrzykiwaniu leku do portu lub podłączeniu aparatu do przetoczeń do portu.

Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza butelki z dwoma równymi, sterylnymi portami.

34. Z uwagi na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w pakiecie 44 w pozycji 9, należy zaoferować płyn wieloelektrolitowy w pełni zbilansowany zawierający jony Na, K, Mg, Cl oraz Ca, a układ buforujący nie zawiera mleczanów i cytrynianów?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.

Część nr 45

35. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 45 :
poz 2. Diben 1,5 HP -Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, przeznaczona dla pacjentów chorych na cukrzycę, o niskiej zawartości węglowodanów – 35% energii, bogatobiałkowa, o dużej zawartości błonnika, zawierająca białka mleka, ω -3 kwasy tłuszczowe, wysokokaloryczna 1,5 kcal/ml, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o objętości 1000 ml
Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.
36. poz 3 Fresubin HP energy Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, wysokokaloryczna 1,5 kcal/ml, bogatobiałkowa - co najmniej 20% energii białkowej, zawierająca białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze MCT/LCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, bezresztkowa, o osmolarności do 300 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o objętości 1000 ml
Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.
37. poz 4 Fresubin 1200 Complete - Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, wspomagająca leczenie ran, normokaloryczna 1,2 kcal/ml, bogatobiałkowa, zawierająca białko kazeinowe i serwatkowe, ω -3 kwasy tłuszczowe, bogatoresztkowa, o osmolarności do 350 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o objętości 1000 ml.
Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.
38. poz 6 Fresubin Intensive Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, bogatobiałkowa – 33% energii białkowej, hydrolizat serwatki, zawiera tłuszcze MCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, o niskiej zawartości błonnika, normokaloryczna 1,22 kcal/ml, o osmolarności 600 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną, nie zawiera glutenu, klinicznie wolna od laktozy o pojemności 500 ml
Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.
39. poz 7 Fresubin Original - Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, standardowa, zawierająca białko kazeinowe i sojowe, tłuszcze LCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, normokaloryczna 1 kcal/ml, bezresztkowa o osmolarności do 220 mosmol/l, o smaku neutralnym, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o objętości 1000 ml
Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.
40. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 45 pozycjach 1,2,3,4, oraz 7 diety w opakowaniu typu butelka OpTri. Jest to związane z procesem zamiany opakowań przez producenta. Opakowanie OpTri jest kompatybilne z obecnie wykorzystywanymi do podaży diety zestawami, nadaje się do recyklingu i jest bardziej funkcjonalne. Skład diet pozostaje bez zmian.
Odpowiedź brzmi: Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza w Części nr 45 poz. 1,2,3,4,7 dietę w opakowaniu butelka OpTr.
41. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 45 pozycji 8 diety wysokobiałkowej z formułą P4 (kazeina, serwatka, soja i groch) oraz zawierającą średniołańcuchowe triglicerydy MCT? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.
Producent zmienił profil aminokwasowy w produkcie gdyż mieszanina białek roślinnych i zwierzęcych jest bardziej zbliżona do diety naturalnej i jest zgodna z wytycznymi WHO 2007.
Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza w Części nr 45 poz. 8 dietę wysokobiałkową z formułą P4 (kazeina, serwatka, soja i groch) oraz zawierającą średniołańcuchowe triglicerydy MCT.

Część nr 46

42. Czy w części 46, poz. 7 Zamawiający dopuści preparat Jardiance w opakowaniu 30 tabl. powl.?
Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza w poz.7 preparat Jardiance w opakowaniu 30 tabl. powl.

Zamawiający informuje, że niniejsze wyjaśnienia i modyfikacje są wiążące dla wszystkich uczestników postępowania, stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i należy je uwzględnić przy sporządzaniu oferty.

Z poważaniem
Kierownik Zamawiającego

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
"REPTY" Górnośląskie Centrum Rehabilitacji
w Tarnowskich Górach
D Y R E K T O R

Norbert Komar