



Białystok, dnia 15 lipca 2024r.

**Wykonawcy biorący udział w
postępowaniu na dostawę leków na
potrzeby SP ZOZ WSPR w
Białymstoku**

EOP.332.25.24

DOTYCZY: postępowania prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na dostawę leków na potrzeby SP ZOZ WSPR w Białymstoku

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Działając na podstawie art. 284 ust. 1 i ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz.U.2023.1605 t.j. z późn. zm.), w związku z prośbą o udzielenie wyjaśnień, dotyczących treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający wyjaśnia:

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 28 HYDROCORTISON VUAB 100 mg 1 fiol. z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 2500 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 2

Poz. 30

Czy Zamawiający w pakiecie zbiorczym poz.30, 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 3

Poz. 30

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 4

Poz. 30

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu zbiorczego poz.30 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 5

Czy w Załącznik nr 1 do SWZ poz. 28 Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt posiadał w opakowaniu proszek do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalnik?

Mając na uwadze specyfikę produktu i konieczność szybkiego podania leku, dostępność rozpuszczalnika w jednym opakowaniu z proszkiem do sporządzania roztworu ogranicza ryzyko związane ze zwłoką w podaniu co w bezpośredni sposób przekłada się na bezpieczeństwo pacjenta.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 6

Czy w Załącznik nr 1 do SWZ poz. 28 i 29 Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku o tej samej postaci w zakresie jednej substancji czynnej pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 7

Do §2 ust.4 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek minimum 24-miesięcznego okresu przydatności do użycia zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy obniżenie terminu okresu przydatności do użycia do 12 miesięcy oraz dopisanie: "...dostawa z krótszym terminem ważności możliwa za zgodą Zamawiającego".

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8

Do §4 ust.13 lit. j) prosimy o dopisanie do przedostatniego zdania: "... bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych".

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany zapisu w sposób następujący: „j) w przypadku braku porozumienia co do zmiany wysokości wynagrodzenia lub braku akceptacji dla proponowanej zmiany, każda ze Stron może wypowiedzieć umowę za 2-miesięcznym okresem wypowiedzenia, liczonym od miesiąca następującego po tym, w którym złożono oświadczenie o wypowiedzeniu umowy, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych. W okresie wypowiedzenia obowiązywać będzie dotychczasowe wynagrodzenie.”

Pytanie 9

Do §6 ust. 1 lit. c) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary zastrzeżonej w §6 ust. 1 lit. c) wzoru umowy w taki sposób, aby wynosiła ona 1% wartości brutto nierealizowanej części dostawy za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.



Pytanie 10

Do §6 ust. 1 lit. d) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary zastrzeżonej w §6 ust. 1 lit. d) wzoru umowy w taki sposób, aby wynosiła ona 1% wartości brutto reklamowanej bądź dostarczonej niezgodnie z wymogami Zamawiającego dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 11

Pakiet 1, Pozycja 28, Hydrocortisonum 100 mg x 5 fioł. inj.: Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiołka 10 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości, co spowoduje złożenie konkurencyjnej oferty dla szpitala?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12

Pakiet 1, Pozycja 28, Hydrocortisonum 100 mg x 5 fioł. inj.: Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany Hydrocortison 100 mg x 1 miał poniższe wskazania: - zastosowanie profilaktyczne: choroby endokrynologiczne, celem prewencji rozwoju ostrej niewydolności nadnerczy, gdzie wymagana może być dodatkowa podaż glikokortykoidu w związku ze zwiększonym zapotrzebowaniem na kortyzol (np. zabieg operacyjny u chorego z niedomogą nadnerczy czy zapaleniem tarczycy, osłabienie czynności nadnerczy wskutek przewlekłej sterydoterapii) - zastosowanie w stanach przewlekłych: może mieć miejsce po rozważeniu wskazań przez lekarza i dotyczyć stanów/chorób takich jak: - stany alergiczne - choroby dermatologiczne reagujące na kortykosteroidy - choroby endokrynologiczne - choroby przewodu pokarmowego (w określonych sytuacjach – leczenie zaostrzeń stanów zapalnych) - choroby hematologiczne - choroby nowotworowe - choroby układu oddechowego - choroby reumatyczne potwierdzone w CHPL

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Powyższe odpowiedzi nie powodują zmiany terminu składania i otwarcia ofert.