

Do wszystkich uczestników postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn:  
„sukcesywne dostawy produktów leczniczych i substancji farmaceutycznych dla  
Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Międzyrzeczu Podlaskim”  
znak sprawy 23/2020/PN

## **ODPOWIEDZI** **na zapytania do treści SIWZ**

W związku ze złożonymi pytaniami, na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 ze zm.), Zamawiający - Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Międzyrzeczu Podlaskim, udziela poniższych wyjaśnień, które nie modyfikują treści ogłoszenia o zamówieniu.

1. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego.

Prosimy Zamawiającego o określenie, czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę poszczególnych form postaci leków:

Kapsułek na kapsułki miękkie

Kapsułek na kapsułki twarde

Kapsułek na tabletki

Kapsułek na tabl powł

Tabletek na kapsułki

Tabletek na tabletki powlekane

Tabletek na tabletki drażowane

Drażetek na tabletki drażowane

Tabletek na tabletki dojelitowe

Ampułki na fiolki

Fiolki na ampułki

**Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zamianę poszczególnych form postaci leków.**

2. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego.

Czy w wypadku braku dostępności na rynku Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę zamiennika dopuszczonego przez Ministerstwo Zdrowia?

**Odp. Tak, w przypadku braku dostępności produktu na rynku, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę zamiennika dopuszczonego przez Ministerstwo Zdrowia.**

3. Dotyczy SIWZ.

Czy w przypadku braku produkcji Zamawiający wyrazi zgodę na wpisanie ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o braku?

**Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ, załącznik nr 1 pkt. 17.**

4. Dotyczy SIWZ.

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 zapisami SIWZ, załącznik nr 1 pkt. 12.**

5. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 2, poz. 11

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu w opakowaniach 400g i przeliczenie ilości? Opisany produkt nie występuje już w opakowaniach 450g.

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu w opakowaniach 400g z przeliczeniem ilości zgodnie z zapisami SIWZ.**

6. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 11, poz. 1  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty równoważnej w poz. nr 1 tj. RHESONATIV 625 IU/ml (125 mcg) 1 ml. x 1 amp. Roztwór do wstrzyk. Octapharma w ilości 4 szt.?  
**Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.**
7. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 11, poz. 2  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty równoważnej w poz. nr 2 tj. RHESONATIV 625 IU/ml (125 mcg) 2 ml. x 1 amp. Roztwór do wstrzyk. Octapharma w ilości 6 szt.?  
1 ml leku zawiera: Immunoglobulina ludzka anty-D 625 j.m. (125 µg).  
**Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.**
8. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 12  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty równoważnej tj. RHESONATIV 625 IU/ml (125 mcg) 2 ml. x 1 amp. Roztwór do wstrzyk. Octapharma w ilości 72 szt.?  
1 ml leku zawiera: Immunoglobulina ludzka anty-D 625 j.m. (125 µg).  
**Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.**
9. Dotyczy Umowy.  
Czy Zamawiający w par. 1.6 wykreśli zapis o odmowie przyjęcia towaru? Zapis o 'odmowie przyjęcia produktów' jest niczym innym, jak zgłoszeniem reklamacji, zatem wówczas zastosowanie winien mieć tryb wskazany w par. 5.3 i nast. Nie ma podstaw dwutorowego procesu reklamacji – zgłaszanych zgodnie z par 5.3 lub dokonywanych poprzez „odmowę przyjęcia produktów”, tym bardziej, że w tym drugim przypadku Wykonawca nie ma możliwości ustosunkowania się do reklamacji, co narusza przepisy KC.  
**Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.**
10. Dotyczy Umowy.  
Czy Zamawiający wpisze w par. 2.6, że zmiana ceny brutto następuje automatycznie w razie zmiany stawki podatku VAT? Wnioskowanie tego przez Wykonawcę może prowadzić do sytuacji, w której (a) Zamawiający nie zgodzi się na podwyżkę ceny brutto, co grozi Wykonawcy rażącą stratą lub (b) Wnioskodawca nie zawnioskuje o obniżenie ceny brutto w razie obniżki VAT, co jest niekorzystne dla Zamawiającego.  
**Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.**
11. Dotyczy Umowy.  
Czy Zamawiający w par. 4.1 wykreśli frazę „jednak nie mniej, niż 10 zł”? Zapis ten grozi Wykonawcy rażącą stratą.  
**Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.**
12. Dotyczy Umowy.  
Czy Zamawiający w par. 5.2 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji dostaw „na ratunek” do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja (także ilościowa) wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.  
**Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.**
13. Dotyczy Umowy.  
Czy Zamawiający w par. 5.3 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji dostaw „na ratunek” do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja (także ilościowa) wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.  
**Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.**
14. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 1, poz. 61.  
Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/1ml x 5 amp. x 5 ml inj. do wstrz. i infuz. w pakiecie nr 1, poz. 61 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

**Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.**

15. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 1, poz. 61.

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/1ml x 5 amp. x 5 ml inj. do wstrz. i infuz. w pakiecie nr 1, poz. 61 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.**

16. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 1, poz. 61.

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/1ml x 5 amp. x 5 ml inj. do wstrz. i infuz. w pakiecie nr 1, poz. 61 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: 5 do 25 °C czy też 2-8°C oraz 25°C?

**Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.**

17. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 1, poz. 61.

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/1ml x 5 amp. x 5 ml inj. do wstrz. i infuz. w pakiecie nr 1, poz. 61 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

**Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.**

18. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 1, poz. 29.

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurii besilas 25mg/2,5ml rozt. do wstrz. i infuz, 5 amp. w pakiecie nr 1, poz. 29 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 zapisami SIWZ.**

19. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 10, poz. 19.

Czy Zamawiający w pakiecie nr 10, poz. 19 (Bupivacainum spinal 0,5% Heavy 5mg/ml x 5amp. 4ml) wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, 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 zapisami SIWZ.**

20. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 1, poz. 175, 177.

Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 1 pozycje nr 175,177 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?

**Odp. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zaferowanie w/w produktu.**

21. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 10, poz. 94, 95.

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Poltram w w pakiecie nr 10 pozycje nr 94 i 95 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

**Odp. Tak, Zamawiający wymaga zaferowanie w/w produktu.**

22. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 10, poz. 55, 56.

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 10 pozycje nr 55 i 56 (Metamizolum natricum inj.1 g / 2 ml x 5 amp...) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, Tramadol hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?

**Odp. Tak, Zamawiający wymaga.**

23. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 10, poz. 51,52 i 53.

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 10 pozycji nr 51,52 i 53 aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

**Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.**

24. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 10, poz. 24.

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie nr 10 pozycje nr 24 aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.**

25. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 10, poz. 67.

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 10 pozycja 67, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań i infuzji?

**Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.**

26. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 10, poz. 22.

Czy Zamawiający, w pakiecie 10 pozycja 22 wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

**Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.**

27. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 7, poz. 8.

Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 1500 w pakiecie 7 pozycja 8 zgodnie ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej:

-0,9% w/v roztwór chlorku sodu

-5% roztwór glukozy do wstrzykiwań

-0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań

-5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

-5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

-5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

-10% roztwór glukozy do wstrzykiwań

-10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań

-roztwór Ringera do wstrzykiwań

-mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań

-mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6)

-wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

**Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.**

28. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 2, poz. 72 i 73.

Czy w Pakiecie nr 2 poz. 73 i 72 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps.? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

**Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.**

29. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 2, poz. 72 i 73.

Czy w Pakiecie nr 2 poz. 73 i 72 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.**

30. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 2, poz. 72 i 73.

Czy w Pakiecie nr 2 poz. 73 i 72 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu Encapsa30Dr. zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.**

31. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 2, poz. 72 i 73.

Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

**Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.**

32. Dotyczy umowy.

Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

1) w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca,

2) w wysokości 0,2% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru, za każdy dzień opóźnienia w dostawie ponad termin określony umową, jednak nie mniej niż 10 zł oraz nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru;

3) za zwłokę w usunięciu wad ujawnionych w asortymencie, w ramach postępowania reklamacyjnego, o którym mowa w § 5 ust. 2 - 4 w wysokości 0,2 % wartości brutto przedmiotu zamówienia objętego reklamacją za każdy dzień zwłoki, jednak nie mniej niż 10 zł oraz nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotu zamówienia objętego reklamacją.

**Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.**

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
w MIĘDZYRZECU PODLASKIM  
21-560 Międzyrzec Podlaski ul. Warszawska 2-4  
Nr. Rej. 00000002958  
tel. 83 371 40 11 fax 83 371 83 55  
Regon 000584484 NIP 538-15-94-357

Z-ca Dyrektora  
ds. organizacji i rozwoju  
dr hab. Maciej Płaszewski

2020-10-27