

Odpowiedz na pytania do postępowania TP - 1/Leki i produkty do leczenia żywieniowego/2021

W postępowaniu nr TP - 1/Leki i produkty do leczenia żywieniowego/2021 na zakup i dostawę leków i produktów do leczenia żywieniowego dla Zakładu Opiekuńczo – Leczniczego Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Głuchotążach wpłynęły zapytania do SIWZ.

Zamawiający udziela poniżej odpowiedzi zbiorczej na wszystkie zadane zapytania w przedmiotowym postępowaniu Pytania posegregowane w blokach:

W związku z zamiarem przystąpienia do organizowanego przez Państwa przetargu, prosimy o odpowiedź na pytania:

1.Do §2 ust. 3 oraz ust. 4 wzoru umowy: Biorąc pod uwagę dyspozycję normy wyrażonej w art. 433 pkt 4 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2019, poz. 2019 z późn. zm.) prosimy o określenie minimalnych ilości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, które Zamawiający zamierza zrealizować.

Odpowiedz – Zamawiający gwarantują realizację umowy na poziomie min 65% wartości umowy

2.Do §4 ust. 4 wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedz – wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę

3.Do §4 ust. 12 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

Odpowiedz – Zgoda

4.Do §5 ust. 1 lit. a wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §5 ust. 1 lit. a wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła ona 0,2% wartości brutto asortymentu niedostarczonego w terminie za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedz – Nie

Pytanie 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedz – Tak

Pytanie 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki?

Odpowiedz – Tak

Pytanie 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułkostrzykawkę?

Odpowiedz – Tak

Pytanie 4 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania. Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedz – Tak, do pełnego opakowania w górę?

Pytanie 5 – Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g?

Odpowiedz – Tak

Pytanie 6 – 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?

Odpowiedz – należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę pod ofertą, że lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego.

Pytanie 7 – W związku ze zmianą dotyczącą Prawa Zamówień Publicznych, aktualnie jedyną dopuszczoną drogą składania ofert do postępowań przetargowych jest droga elektroniczna, w związku z powyższym prosimy o zmianę sposobu składania ofert na zgodną z obowiązującym prawem i naniesienie stosownych zmian w SWZ.

Odpowiedz – Zamawiający dokonał wymaganych zmian.

Pytanie 8 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę pojemnika na ampułki?

Odpowiedz – Tak

Pytanie 9 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na butelkę / pojemnik?

Odpowiedz – Tak

Pytanie 10– W związku z koniecznością zmiany zapisów SWZ odnośnie drogi składania (zmianą ogłoszenia), oraz obszernością zapytania wnosimy o zmianę terminu składania na 23.04.2021r.?

Odpowiedz – Nie

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki? Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane? Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o dowolnym uwalnianiu (tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedz – Tak

2. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale

Odpowiedz – należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę pod ofertą, że lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego.

3. 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-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

Odpowiedz – Tak

4. Dot. pakietu nr 1 poz. 3. Czy w związku z zakończeniem produkcji preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie jej z pakietu lub wycenę po ostatniej cenie wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem?

Odpowiedz – należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę pod ofertą, że lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego.

5. Dot. pakietu nr 1 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedz – Tak

6. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 9 Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku KeratoStill, krople do oczu, 10 ml? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedz – Tak

7. Dot. pakietu nr 1 poz. 18, 27, 62, 82, 97, 112, 151, 162, 169, 175, 180, 181, 215, 216, 238, 242, 243, 245, 248, 249, 250, 253, 256, 257, 273, 281. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedz – Tak

8.Dot. pakietu nr 1 poz. 28, 212. Czy w związku z brakiem preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie jej z pakietu lub wycenę po ostatniej cenie wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem?

Odpowiedz – należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę pod ofertą, że lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego.

9.Dot. pakietu nr 1 poz. 36, 146, 285. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci tabletek drażowanych? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedz – Tak

10.Dot. pakietu nr 1 poz. 39. Czy w związku z zakończeniem produkcji preparatu Hemorectal Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt Hemorol x 12 w ilości 2 opakowań?

Odpowiedz – Tak

11.Dotyczy pakietu nr 1 poz. 49. Ze względu na zakończenie produkcji preparatu Carbo Medicinalis w dawce 300mg, proszę o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 200mg w postaci kaps.

Odpowiedz – należy wycenić preparatu w dawce 200mg w postaci kaps.

12.Dot. pakietu nr 1 poz. 52. Prosimy o doprecyzowanie wielkości opakowania.

Odpowiedz – 14 tab.

13.Dotyczy pakietu nr 1 poz. 55. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Lubragel, żel,sterylny,z lidokainą,6 ml, 25 strzyk?

Odpowiedz – Tak

14.Dot. pakietu nr 1 poz. 94. Czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli opakowanie x 30 w ilości 10 opakowań? Na rynku brak jest opakowania x 29.

Odpowiedz – Tak

15.Dot. pakietu nr 1 poz. 95. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci kapsułek? Na rynku brak jest preparatu w postaci tabletek zwykłych.

Odpowiedz – Tak

16.Dot. pakietu nr 1 poz. 98. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci kapsułek dojelitowych twardych? Na rynku brak jest preparatu w postaci tabletek zwykłych.

Odpowiedz – Tak

17.Dot. pakietu nr 1 poz. 106. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany x 30 g w ilości 100opakowań? Opakowanie x 100g jest wycofane.

Odpowiedz – Tak

18.Dot. pakietu nr 1 poz. 109, 194, 266. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci tabletek zwykłych?

Odpowiedz – Tak

19.Dot. pakietu nr 1 poz. 148, 185, 186, 229, 270, 280. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Na rynku brak jest preparatu w postaci tabletek zwykłych.

Odpowiedz – Tak

20.Dot. pakietu nr 1 poz. 153, 173, 268. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedz – Tak

21.Dot. pakietu nr 1 poz. 194. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat zarejestrowany jako suplement diety? Na rynku brak jest obecnie produktu leczniczego.

Odpowiedz – Tak

22.Dot. pakietu nr 1 poz. 198-200. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w opakowaniu Kabi Clear?
Odpowiedz – Tak

23.Dotyczy pakietu nr 1 poz. 211. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Nystatyna Teva,2800000jm/28ml,gr.d/sp.zaw.,1 sbut.? Jest to jedyne dostępne opakowanie.

Odpowiedz – Tak

24.Dot. pakietu nr 1 poz. 221. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci tabletek dojelitowych? Na rynku brak jest preparatu w postaci tabletek zwykłych.

Odpowiedz – Tak

25.Dot. pakietu nr 1 poz. 226, 227. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci fiolek?

Odpowiedz – Tak

26.Dot. pakietu nr 1 poz. 240. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany w blistrach? Na rynku brak jest opakowania fiołki.

Odpowiedz – Tak

27.Dot. pakietu nr 1 poz. 278. Prosimy o doprecyzowanie wielkości opakowania. Czy chodzi o 10 opakowań x 90? **Odpowiedz – Tak**

Dot. pakietu nr 2 poz. 8. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający w w/w pozycji wymaga 1 opakowania x 10 sztuk czy 2 opakowań x 10 sztuk?

Odpowiedz – 2 opakowań x 10 sztuk

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 80 w przedmiotowym postępowaniu:

1.Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 80 zaferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) również posiadających złotą elektrodę pomiarową i charakteryzujących się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, , parametry funkcjonalne zgodnie z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedz – Tak

2.Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 80 zaferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujących się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, , parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 158 w przedmiotowym postępowaniu:

Odpowiedz – Nie

3.Czy w Pakiecie nr 1 poz. 158 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. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedz – Tak

4.Czy w Pakiecie nr 1 poz. 158 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).

Odpowiedz – Nie

Pytanie nr 1 – dotyczy Zadanie 1 poz.55

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodrek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g)?

Odpowiedz – Tak