



Rawicz dnia 07.11.2022r.

NLO-3820-02/PN/22

Do wiadomości

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: „**Zakup i dostawa leków**”

Szpital Powiatowy w Rawiczu Sp. z o.o. w odpowiedzi na zapytania Wykonawców udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie nr 1

Pakiet 32, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby preparat do płukania jamy ustnej posiadał rejestrację jako produkt leczniczy o właściwościach antyseptycznych, do czasowego zmniejszenia liczby bakterii w jamie ustnej oraz czasowego zahamowania tworzenia się płytki nazębnej, w przypadku niedostatecznej higieny jamy ustnej. Gotowy do użycia, bezbarwny. Zawierający dichlorowodorek octenidyny, glicelor, glukonian sodu, bez zawartości poliheksanidyny, chlorheksydyny, alkoholu. Nie przebarwiający szkliwa. Spektrum działania: B (S.Aureus, E.coli, E.hirae, P. aeruginosa), F (C. albicans) w czasie do 60 sek.

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 2

Pytanie do umowy §6, pkt. 1. 2)

Wnosimy o zmianę zapisu dotyczącego sposobu naliczania kary umownej za każdy dzień zwłoki w dostawie zamówionego asortymentu na naliczanie od wartości niedostarczonego towaru, a nie od wartości całej umowy. Naliczone kara od wartości całej Umowy może być niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości złożonego zamówienia, a nierzadko nawet przekroczyć tą wartość.

Jak wskazuje się w orzecznictwie, „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody” (wyrok SN z dn. 24 stycznia 2014 r., sygn. I CSK 124/13).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3

Pakiet 4 poz. 15, 17

W związku z ograniczoną dostępnością produktu Nutramigen, prosimy Zamawiającego o wyłączenie z pakietu 4 pozycji 15 i 17 i przeniesienie ich do osobnego pakietu. Zwiększy to konkurencyjność prowadzonego postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie oferentów a Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty spełniającej wymogi SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie. W powyższych pozycjach, których dotyczy pytanie, należy zamieścić informację o ograniczeniu dostępności i podać ostatnią cenę.

Pytanie nr 4

Prosimy o podane oczekiwanej objętości produktu leczniczego Paracetamol w pakiecie 1 poz. 38

Odpowiedź: 100ml

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 13 poz. 36 (Ceftazidimum) w butelce szklanej co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskanie korzystniejszej ceny?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 13 poz. 79 (Lidocainum) 2% 5 ml co da Zamawiający korzyść finansową z większej ilości produktu w tej samej cenie ?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 13 poz. 80 (Lidocainum) 2% 20 ml w ampulce z polietylenu co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskania korzystniejszej ceny?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 13 poz. 81 (Linezolidum) w opakowaniu typu KabiPac co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskania korzystniejszej ceny?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 21 pozycjach 1, 2, 5-8, 16-19 płynów infuzyjnych w opakowaniach typu KabiPac/ KabiClear?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 21 pozycji 11 Płynu Ringera Fresenius w opakowaniu typu KabiPac?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 11

Czy w Pakiecie nr 9 poz. 8 i 9 (Dexamethasonum inj.) Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego posiadającego potwierdzone w Charakterystyce Produktu Leczniczego wskazania do stosowania w leczeniu COVID-19 u pacjentów dorosłych i młodzieży (w wieku 12 lat i starszych o masie ciała wynoszącej co najmniej 40 kg), którzy wymagają tlenoterapii?

Informujemy, że w dniu 10.12.2020 roku Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych przyjął zmianę w punkcie 4.1 Charakterystyki Produktu Leczniczego i ulotki dla pacjenta polegającą na wprowadzeniu nowego wskazania do stosowania produktu leczniczego (pozwolenie nr R/1077):

„Dexaven jest wskazany w leczeniu COVID-19 u pacjentów dorosłych i młodzieży (w wieku 12 lat i starszych o masie ciała wynoszącej co najmniej 40 kg), którzy wymagają tlenoterapii”.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 12

Czy w Pakiecie nr 9 poz. 8 i 9 (Dexamethasonum inj.) Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 13

Czy w Pakiecie 4 poz. 11 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza preparat posiadający status leku.

Pytanie nr 14

Czy w Pakiecie 4 poz. 11 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza preparat posiadający status leku.

Pytanie 15

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 4 poz. 97 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie 4 poz. 97 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza preparat posiadający status leku.

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie zasyпки ZinoDr.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza preparat, który w swym składzie posiada Allantoinę, tlenek cynku i kwas borny.

Pytanie nr 17**Pakiet nr 14, pozycja nr 1**

Czy zamawiający dopuści produkt będący wyrobem medycznym?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 18

Rozdział X SWZ, pkt. 2, ppkt. 2) – Czy zamawiający odstąpi od wymogu posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, w przypadku zaferowania wyrobu medycznego? W takim przypadku Wykonawca nie ma obowiązku posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi od postawionego wymogu.

Pytanie nr 19

Pakiet 14

Czy Zamawiający wymaga żelu sterylizowanego para wodną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający dopuści żel w opakowaniach a`24szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21

W przypadku dopuszczenia innej wielkości opakowania czy Zamawiający wymaga przeliczenia wymaganych ilości do pełnego opakowania w górę tj 73op a`24szt czy dopuszcza wycenę pojedynczej szt tj.1750szt

**Odpowiedź: Wycena ilości odpowiadającej ilości zapisanej w SWZ
(70x25=1750)**

Dział Logistyki
Starszy Inspektor
Agata Gocela