



**DOLNY
ŚLĄSK**

Wojewódzki Szpital Psychiatryczny
w Złotoryji



NC.69.54.2018.24.QMS

ul. Szpitalna 9
59-500 Złotoryja

tel.: 76 877 93 00; fax: 76 878 44 34
e-mail: sekretariat.wszp@gmail.com
NIP: 694-13-68-014; REGON: 001016173

Złotoryja, dnia 22 września 2020r.

L.dz./ZP/214/1339/2020

Wyjaśnienie treści SWZ

Numer nadany przez Bzp: 573751-N-2020

**Do wiadomości uczestników przetargu pn.:
„Dostawa leków i środków dezynfekcyjnych
do Apteki Wojewódzkiego Szpitala
Psychiatrycznego w Złotoryi”**

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Pzp z dnia 29 stycznia 2004r. (Dz.U. z 2019 r. poz. 1843 z późni. zm.), zawiadamia się, że w dniach 21 września 2020r, wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia na "Dostawę leków i środków dezynfekcyjnych do Apteki Wojewódzkiego Szpitala Psychiatrycznego w Złotoryi" dotyczące poniższych zapytań:

WNIOSEK I:

Dotyczy pakietów na dostawę leków:

Pytanie 1:

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

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź:

Prosimy o sprecyzowanie którego preparatu (nazwa, nr pozycji, nr pakietu) miałyby dotyczyć zamiana.

Pytanie 3:

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? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań max do 30%.

Pytanie 4:

Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

Odpowiedź:

W przypadku zakończenia produkcji leku należy wycenić jego odpowiednik.
W przypadku braku odpowiednika, można wycenić lek po ostatniej cenie.

Pytanie 5:

Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.

Odpowiedź:

W przypadku wstrzymania/braku produkcji leku należy wycenić jego odpowiednik.
W przypadku braku odpowiednika, można wycenić lek po ostatniej cenie.

WNIOSEK II:**Pytanie 1:**

W związku z obszernością treści SWZ (Załącznik asortymentowo-cenowy), prosimy o przesunięcie terminu składania ofert na 29.09.2020r.

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający wyraża zgodę na przesunięcie terminu składania ofert na dzień 29-IX-2020r. godz. 10:00. Otwarcie ofert nastąpi dnia 29-IX-2020r. o godz. 10:10.

WNIOSEK III:

Dotyczy treści Umowy:

Pytanie 1:

Do §3 projektu umowy. Czy ze względu na czas epidemii i wzmożone środki ostrożności, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na dostawę przedmiotu zamówienia do 48 godzin od chwili złożenia zamówienia?

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści Umowy.

Pytanie 2:

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §11 jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści Umowy.

WNIOSEK IV:**Pytanie 1:**

Dotyczy pakietu 7:

Czy Zamawiający w poz. 3 i 4 dopuści chusteczki do dezynfekcji skóry, skład: 70% alkohol izopropylowy, 0.5% chlorheksydyna, olejek nawilżający w opakowaniach typu tuba i wkład do tuby?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza ofertowane chusteczki.

WNIOSEK V:

Pytanie 1:

Dotyczy pakietów na leki:

Czy Zamawiający dopuści zmianę tabletek / kapsułek / tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki / kapsułki / tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuści zmianę postaci leków.

Pytanie 2:

Dotyczy pakietów na leki:

Czy Zamawiający dopuści zmianę syropu na zawiesinę doustną, roztwór doustny i odwrotnie?

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postaci leków.

Pytanie 3:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 6.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki dojelitowej? Brak rejestracji preparatu w postaci tabletki zwykłej.

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuści wycenę leku w zmienionej postaci.

Pytanie 4:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 54, 125.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki do ssania?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuści wycenę leku w zmienionej postaci.

Pytanie 5:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 88, 89.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki podjęzykowych? Brak rejestracji preparatu w postaci tabletki zwykłej.

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuści wycenę leku w zmienionej postaci.

Pytanie 6:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 90, 91.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuści wycenę leku w zmienionej postaci.

Pytanie 7:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 96.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek musujących?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuści wycenę leku w zmienionej postaci.

Pytanie 8:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 128.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu zarejestrowanego jako suplement diety? Produkt zmienił rejestrację z produktu leczniczego na suplement diety.

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę leku zarejestrowanego jako suplement diety.

Pytanie 9:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 176.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu w postaci tabletki powlekanej czy tabletki dojelitowej?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje wyceny tabletki powlekanej.

Pytanie 10:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 182.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletek do rozgryzania, żucia?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuści wycenę leku w zmienionej postaci.

Pytanie 11:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 223, 293.

W związku z wycofaniem z oferty prosimy o wydzielenie lub skreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź:

Pozycję nr 223 – prosimy o wycenę Ferrosi Sulfas 80mg e tej samej ilości.
Pozycję nr 293 – można usunąć z pakietu.

Pytanie 12:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 240.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci proszku do inhalacji, inhalator, 60 dawek?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuści wycenę leku w zmienionej postaci.

Pytanie 13:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 240.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek? W przypadku zgody prosimy o podanie ilości opakowań jaką należy wycenić.

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na wycenę preparatu Fostex.

Pytanie 14:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 270.

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na wycenę preparatu Lioton 1000.

Pytanie 15:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 285.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny leku o dawce 50 mg/ml w fiolce 2 ml, tj. 100 mg/2ml?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wymaga wyceny leku o dawce 50 mg/ml w fiolce 2 ml, tj. 100 mg/2ml.

Pytanie 16:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 286.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 750 opakowań o gramaturze 200 ml?

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na wycenę 750 opakowań po 200ml.

Pytanie 17:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 295.

Na rynku farmaceutycznym preparaty zawierające „Ketokonazol 200 mg” mają różne wskazania do stosowania. W związku z tym bardzo proszę o określenie, które wskazania wymaga Zamawiający:

- właściwości przeciwgrzybiczne; działanie obejmuje dermatofity, drożdżaki; preparat przeznaczony do stosowania ogólnoustrojowego (obecnie nie dostępny w op.x10 lub x 20) czy też
- wskazania do stosowania w leczeniu endogennego zespołu Cushinga u dorosłych oraz młodzieży w wieku powyżej 12 lat. (dostępny w op.* 60 tab.)

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby preparat posiadał właściwości przeciwgrzybiczne.

Pytanie 18:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 296.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny leku o dawce 50 mg/ml w fiolce 2 ml, tj. 100 mg/2ml?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wymaga wyceny leku o dawce 50 mg/ml w fiolce 2 ml, tj. 100 mg/2ml.

Pytanie 19:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 307.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr.

Pytanie 20:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 307.

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie osobnego pakietu.

Pytanie 21:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 311.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułki dojelitowej?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuści wycenę leku w zmienionej postaci.

Pytanie 22:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 323.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu Lignocainum Jelfa 20 mg/g, żel, typ U, 30 g?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wymaga wyceny preparatu Lignocainum Jelfa 20 mg/g, żel, typ U, 30g.

Pytanie 23:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 348.

W związku ze zmianą nazwy, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu: MoliCare Skin Cleansing, pianka,d/oczyszcz.skóry, 400 ml?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę oferowanego preparatu.

Pytanie 24:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 359.

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie osobnego pakietu.

Pytanie 25:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 366.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny leku o dawce 5 mg/ml w fiolce 2 ml, tj. 10 mg/2ml?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wymaga wyceny leku 5 mg/ml w fiolce 2 ml, tj. 10 mg/2ml.

Pytanie 26:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 372, 390, 517, 571.

W związku z zakończeniem produkcji prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu

Odpowiedź:

Pozycje nr 372,390, 571 – można usunąć z pakietu.
Pozycję nr 517 – prosimy o wycenę odpowiednika.

Pytanie 27:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 373.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletki ulegającej rozpadowi w jamie ustnej? Brak rejestracji preparatu w postaci tabletki zwykłej.

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuści wycenę leku w zmienionej postaci.

Pytanie 28:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 374.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu w postaci tabletki powlekanej czy tabletki ulegającej rozpadowi w jamie ustnej?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje wyceny tabletki powlekanej.

Pytanie 29:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 397.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 2 opakowań preparatu o nazwie handlowej: Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę oferowanego preparatu.

Pytanie 30:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 412.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu, który zawiera 100 mg wapnia pantotenianu?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wymaga wyceny preparatu zawierającego 100mg wapnia pantotenianu.

Pytanie 31:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 481.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu zarejestrowanego jako suplement diety?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę leku zarejestrowanego jako suplement diety.

Pytanie 32:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 488.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt ?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę oferowanego preparatu.

Pytanie 33:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 489.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny kremu o stężeniu 2%? Brak rejestracji kremu o stężeniu 0,2%.

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wymaga wyceny kremu o stężeniu 2%.

Pytanie 34:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 489.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na wycenę opakowania a 400g.

Pytanie 35:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 566.

W związku z brakiem na rynku dawki 5 mg, czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 5 opakowań dawki 10 mg x 28 tabl? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższej wyceny.
Pozycje nr 566 – można usunąć z pakietu.

Pytanie 36:

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 14.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 3 opakowań?

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza wyceny oferowanego preparatu.

Pytanie 37:

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 22.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu o dawce 100 mg + 25 mg? Brak rejestracji dawki 100 mg + 12,5 mg.

Odpowiedź:

Nie. Prosimy o wycenę dawki 100mg + 12,5mg.